



UNIVERSITÀ
DEGLI STUDI
FIRENZE

DIPARTIMENTO DI SCIENZE
BIOMEDICHE, SPERIMENTALI
E CLINICHE "MARIO SERIO"

**VERBALE DEL CONSIGLIO DEL DIPARTIMENTO
DI SCIENZE BIOMEDICHE, SPERIMENTALI E CLINICHE "MARIO SERIO"
DEL GIORNO 10 NOVEMBRE 2022**

Il giorno giovedì 10 novembre alle ore 15,30 si è riunito in modalità telematica utilizzando la piattaforma Hangouts Meet il Consiglio del Dipartimento di Scienze Biomediche, Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" per discutere sul seguente ordine del giorno come da convocazione prot. n. 248510 del 03/11/2022 integrata successivamente dalla convocazione con prot. n. 251354 del 7/11/2022.

ORDINE DEL GIORNO

- 1) Comunicazioni del Direttore
- 2) Approvazione verbale della seduta del 15 settembre 2022
- 3) Pratiche per la didattica
- 4) Attività di ricerca
- 5) Attività negoziale
- 6) Convenzione per la Disciplina di Periodi di Ricerca in Impresa di Rtd a) ai sensi del D.M. 1062/2021- Dr.ssa Anna Julie Peired
- 7) Assegni di ricerca, incarichi di collaborazione, borse post-laurea
- 8) Pratiche del personale
- 9) Benefici ai Professori e ai Ricercatori collocati a riposo
- 10) Internazionalizzazione
- 11) Laboratori congiunti

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

12) 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 2021/2022 – Ricercatori a tempo indeterminato

In seduta ristretta ai Professori di I e II fascia

13) 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 2021/2022 – Professori associati



In seduta ristretta ai Professori di I fascia

14) 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 2021/2022 – Professori ordinari

La riunione si è svolta con il supporto della piattaforma integrata di comunicazione e collaborazione Hangouts Meet. A seguito dell'invio dell'ordine del giorno, si è proceduto alla convocazione per mezzo di Google Meet con invio dello stesso alla mailing list del Consiglio e con modalità tale che nessuno degli invitati potesse aggiungere altre persone all'evento. Ciascuno ha ricevuto apposita convocazione via mail con identificazione del giorno e orario calendarizzata da Google.

I partecipanti sono stati invitati a disattivare il microfono durante la seduta e ad intervenire qualora necessario uno per volta chiedendo la parola attraverso la chat messa a disposizione dal sistema.

La posizione degli invitati, accertata con verifica della connessione in remoto, è la seguente:

Tabella presenti e assenti Componenti Consiglio di Dipartimento

Professori ordinari e straordinari Cognome e Nome	Presente	Assente giustificato	Assente
1) Bruni Paola	x		
2) Calorini Lido	x		
3) Chiarugi Paola	x		
4) Chiti Fabrizio	x		
5) Cirri Paolo	x		
6) Colagrande Stefano		x	
7) Galli Andrea	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) Papi Laura			x
15) Petraglia Felice		x	
16) Raugei Giovanni	x		
17) Romagnani Paola			x
18) Taddei Niccolò	x		
			TOTALE N. 18



UNIVERSITÀ
DEGLI STUDI
FIRENZE

DIPARTIMENTO DI SCIENZE
BIOMEDICHE, SPERIMENTALI
E CLINICHE "MARIO SERIO"

Professori associati	Presente	Assente giustificato	Assente
1) Amunni Gianni	x		
2) Barletta Emanuela	x		
3) Becatti Matteo	x		
4) Bemporad Francesco	x		
5) Berti Valentina		x	
6) Bucciantini Monica	x		
7) Camiciottoli Gianna	x		
8) Caselli Anna	x		
9) Cecchi Cristina	x		
10) Cencetti Francesca	x		
11) Cianferotti Luisella	x		
12) Coccia Maria Elisabetta	x		
13) Degl'Innocenti Donatella	x		
14) Dello Sbarba Persio	x		
15) Dicembrini Iliara			x
16) Donati Chiara	x		
17) Fainardi Enrico	x		
18) Fambrini Massimiliano	x		
19) Fiaschi Tania	x		
20) Fiorillo Claudia	x		
21) Fusi Franco	x		
22) Gamberi Tania		x	
23) Giannoni Elisa		x	
24) Krausz Csilla Gabriella	x		
25) La Marca Giancarlo	x		
26) Lasagni Laura		x	
27) Lazzeri Elena		x	
28) Lolli Francesco	x		
29) Magherini Francesca		x	
30) Mangoni Monica	x		
31) Mannucci Edoardo			x
32) Meacci Elisabetta	x		
33) Meattini Icro	X entra al punto 6 alle ore 16.05		
34) Mecacci Federico	x		
35) Monti Daniela	X esce al punto 8 alle ore 16.17		



36) Morandi Andrea		x	
37) Nediani Chiara	X esce al punto 5.7 alle ore 15.54		
38) Pallotta Stefania	x		
39) Paoli Paolo	x		
40) Papucci Laura		x	
41) Pazzagli Luigia		x	
42) Peri Alessandro	x		
43) Pinzani Pamela	x		
44) Ramazzotti Matteo	x		
45) Rastrelli Giulia	x		
46) Romano Giovanni	x		
47) Rovida Elisabetta	x		
48) Sciagrà Roberto			x
49) Sorbi Flavia	x		
50) Talamonti Cinzia	x		
51) Tarocchi Mirko		x	
52) Vaglio Augusto			x
53) Vignozzi Linda		x	
			TOTALE 53

Ricercatori Cognome e Nome	Presente	Assente giustificato	Assente
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) Marzocchini Riccardo	x		
8) Passeri Alessandro	x		
9) Ranaldi Francesco	x		
10) Schiavone Nicola	x		
11) Stio Maria	x		
			TOTALE N. 11

Ricercatori a tempo determinato Cognome e Nome	Presente	Assente giustificato	Assente
1) Becherucci Francesca			x
2) Bernacchioni Caterina	x		
3) Bianchini Francesca	x		



4) Calistri Linda	X esce al punto 8 alle ore 16.17		
5) Calusi Silvia			x
6) Cantini Giulia	x		
7) Canu Letizia		x	
8) Cascella Roberta	x		
9) Desideri Isacco	x		
10) Insero Giacomo		x	
11) Laurenzana Anna	x		
12) Linguanti Flavia	x		
13) Lotti Francesco			x
14) Luti Simone	x		
15) Marchiani Sara	x		
16) Marcucci Gemma	x		
17) Margheri Francesca	x		
18) Marrazzo Livia	x		
19) Mello Tommaso	x		
20) Muratori Monica	x		
21) Nardi Cosimo	x		
22) Parri Matteo	x		
23) Peired Anna Julie	x		
			TOTALE 23

Rappresentanti del Personale Tecnico/Amministrativo Cognome e Nome	Presente	Assente giustificato	Assente
1) Comito Giuseppina	x		
2) Lulli Matteo	x		
3) Mastracca Renata	x		
4) Orsini Barbara	x		
5) Pirani Alice	x		
6) Polvani Simone	x		
			TOTALE N. 6

Rappresentanti degli Studenti Cognome e Nome	Presente	Assente giustificato	Assente
1) Baragli Marta			x
2) Brogi Mirko	x		
3) Ciolli Caterina			x
4) Corbelli Alice	x		
5) La Cava Elisabetta			x



6) Rizzi Eleonora			x
7) Salerno Davide			x
8) Salvadori Lucrezia			x
9) Tomberli Iacopo	x		
TOTALE N. 9			

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

Presiede la seduta telematica il prof. Andrea Galli, Direttore del Dipartimento, il quale affida le funzioni di Segretario Verbalizzante alla Dr.ssa Barbara Napolitano per i punti dal 1 al 11.

Partecipa alla seduta telematica su invito del Direttore il Dott. Davide De Biase per il supporto tecnico alla predisposizione della documentazione inerente l'ordine del giorno per l'esecuzione dell'attività materiale sussidiaria ai lavori del Consiglio di Dipartimento e per il supporto amministrativo relativo alle pratiche in discussione.

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 Consiglio Straordinario. Si comunica che il giorno 23 Novembre alle ore 14.30 è previsto un consiglio straordinario in seduta ristretta ai professori di I e II fascia, ai Ricercatori a tempo indeterminato e determinato per l'approvazione delle commissioni in merito alle procedure selettive per 2 posti di Ricercatori a tempo determinato di tipologia a) per i seguenti SSD:

- SC 05/E1 Biochimica Generale, SSD BIO/10 Biochimica- Finanziamenti PNRR - Resp. Prof. Fabrizio Chiti
- 06/D2 Endocrinologia, Nefrologia e Scienze della Alimentazione e del Benessere, SSD MED/13 Endocrinologia - Finanziamenti PNRR - Resp. Prof. Mario Maggi

Nella stessa seduta si procederà alla valutazione annuale dei docenti e ricercatori che dovevano essere trattati in questo Consiglio ma poiché l'istruttoria non è stata completata viene rinviata.

1.2 Corsi obbligatori sulla sicurezza. E' pervenuta in data 7 novembre una comunicazione con l'elenco dei docenti, assegnisti e borsisti e dottorandi che non hanno ancora svolto i corsi obbligatori.

La Segreteria invierà ai docenti interessati la comunicazione relativa.

Il CESPRO sta convocando i docenti per la frequenza, si fa presente che è necessario partecipare e ricevere l'attestato di frequenza.



1.3 Residui dei fondi di ricerca di ateneo ex 60%. Ad oggi risultano ancora residui fondi di ricerca di Ateneo per euro 24.594,49, si chiede ai docenti che hanno intenzione di spenderli di comunicarcelo entro il 26 novembre.

Con i residui non potranno essere acquistate attrezzature informatiche perché l'ultima gara dell'anno è già stata espletata e comunicata.

1.4 Aggiornamento del direttore riguardo ai bandi sui SSD MED 01(Statistica Medica di altro dipartimento) e MED 03.

Si comunica che in data 3 novembre 2022 si è riunita la Cia per discutere dell'OdG relativo all'oggetto. Il verbale è stato condiviso sul drive di Google.

2) Approvazione verbale della seduta del 15 settembre 2022

Il Consiglio approva all'unanimità il verbale della seduta del 15 settembre relativamente alle delibere di competenza.

3) Pratiche per la didattica

3.1 Calendarizzazione interventi formativi nel Corso di Perfezionamento in "Tecniche di imaging avanzato in risonanza magnetica", Dr. Cosimo Nardi - a.a. 2022/2023, a ratifica

Il Presidente presenta al Consiglio, per l'approvazione, la proposta di calendarizzazione degli interventi formativi per l'a.a. 2022/2023 relativi al Corso di Perfezionamento in "Tecniche di imaging avanzato in risonanza magnetica", approvato con delibera del Consiglio di Dipartimento del 12 maggio 2022 ed istituito con Decreto Rettorale n.934 del 01/08/2022, di cui è Direttore il Dr. Cosimo Nardi. Le attività del corso si sono svolte a distanza in modalità sincrona dal 24 al 26 ottobre 2022; la calendarizzazione è sintetizzata nella tabella riepilogativa di seguito riportata:

Incaricato	Data	Titolo intervento formativo	N. ore	Compenso totale lordo
BIANCHI Riccardo	25/10/2022	Tecniche di acquisizione a "susceptibilità magnetica"	1	25
CHITI Stefano	24/10/2022	K-space e immagine RM / Diagrammi temporali	5	125
ERMINI Daniele	25/10/2022	Tecniche di imaging avanzato	2	50
GUERRIERI Duccio	24/10/2022	Tecniche di accelerazione Parallel Imaging e Compressed Sensing	2	50



MARTINI Nicola	26/10/2022	Tecniche di Imaging avanzato: 4D Flow e Intelligenza artificiale	3	75
POGGIOLI Andrea	25/10/2022	Tecnica di acquisizione "Spin Echo single shot Variable Flip Angle 3D"	1	25
PRATESI Alice	25/10/2022	Tecnica di acquisizione PSIR in ambito cardio e neuro	1	25
VERRI Mattia	25/10/2022	Tecnica di perfusione con MdC endogeno	1	25

Il Consiglio

Visto il Decreto Rettorale Istitutivo del Corso di perfezionamento in "Tecniche di imaging avanzato in risonanza magnetica" n. 934 del 01/08/2022 e la scheda informativa allegata;
Vista la proposta avanzata dal Direttore del Corso di perfezionamento Dr. Cosimo Nardi;

Approva all'unanimità a ratifica la calendarizzazione degli interventi formativi sopra riportata.

3.2 Assegnazione carico didattico alla Prof.ssa Angela Peron, SSD MED/03, PA dal 01/12/2022, a.a. 2022/23

Il Presidente presenta al Consiglio la comunicazione pervenuta per le vie brevi dalla Prof.ssa Laura Papi, referente del SSD MED/03, in merito al carico didattico assegnato al nuovo PA Prof.ssa Laura Peron, che prenderà servizio il 1° dicembre c.a. Di seguito gli affidamenti relativi ai CdS 2022/2023:

CdS	An no	Se m.	Insegnament o	SSD Ins.	CFU Ins.	CFU Doc.	Ore Doc.	Mu tua	Cogno me	Nome	Sede Ins.
INFERMIERISTICA	1	1	GENETICA	MED/03	1	1	15	No	PERON	ANGELA	FIRENZE
INFERMIERISTICA	1	1	GENETICA	MED/03	1	1	15	No	PERON	ANGELA	PRATO
OSTETRICIA	2	1, 2	CONSULENZA GENETICA PRENATALE	MED/03	1	1	15	No	PERON	ANGELA	



OSTETRICIA	1	1	GENETICA	MED/03	1	1	15	Si	PERON	ANGELA	
TECNICHE DI LABORATORIO BIOMEDICO	2	1, 2	GENETICA MEDICA	MED/03	3	2	24	No	PERON	ANGELA	
TECNICHE DI LABORATORIO BIOMEDICO	1	2	GENETICA E GENETICA MEDICA	MED/03	3	3	36	No	PERON	ANGELA	
TECNICHE DI LABORATORIO BIOMEDICO	2	1, 2	GENETICA MEDICA	MED/03	3	1	12	No	PERON	ANGELA	
TECNICHE DELLA PREVENZIONE NELL'AMBIENTE E NEI LUOGHI DI LAVORO	1	2	GENETICA MEDICA	MED/03	1	3	36	Si	PERON	ANGELA	

Si precisa che in sede di programmazione dei CdS 2022/23, approvata nel Consiglio di Dipartimento del 15/3/22, era già stata prevista la copertura con nuovo PA degli insegnamenti sopra descritti.

Inoltre, per il fatto che la prof.ssa Peron prenderà servizio dal 1° dicembre, si rende necessario che le ore da erogare nel primo semestre siano limitate a quelle con inderogabile propedeuticità, individuate nel CdL di Infermieristica sedi di Firenze e Prato, gli altri insegnamenti potranno essere erogati nel secondo semestre, compreso l'insegnamento di Genetica Medica (3 CFU, 36 ore) al secondo anno del CdL in Tecniche di Laboratorio Biomedico.

Nel complesso il carico didattico affidato alla Prof.ssa Peron per l'a.a. 2022/23 risulta di 117 h, rispettando il numero minimo di ore previste dal regolamento, che riproporzionate su 9 mesi (dal 1/12/22 al 31/8/23), sono pari a 72 ore.

Il Consiglio è chiamato ad approvare gli affidamenti alla Prof.ssa Peron per l'a.a. 2022/23, come sopra descritto, con l'impegno di trasmettere la relativa delibera alla Scuola di Scienze della Salute Umana che coordina i CdS suddetti.

Il Consiglio

Visto lo Statuto dell'Università degli Studi di Firenze;

Visto il Regolamento Generale di Ateneo;

Visto il Regolamento Didattico di Ateneo;

Visto il Regolamento di Ateneo delle Scuole;

Vista la Nota Rettorale prot n. 324472 del 06/12/2021, avente ad oggetto "Offerta formativa a.a. 2022/2023 - Banche dati RAD SUA-CdS. Ordinamenti e Regolamenti dei corsi di studio - Definizione della programmazione didattica annuale dei Corsi di Studio";

Vista la comunicazione pervenuta per le vie brevi dalla Prof.ssa Laura Papi, referente del SSD MED/03, in merito al carico didattico assegnato al nuovo PA, Prof.ssa Laura Peron, che



prenderà servizio il 1° dicembre c.a.;

approva

gli affidamenti alla Prof.ssa Angela Peron nell'ambito dei Corsi di Studio a.a. 2022/23, compresa la distribuzione delle ore di insegnamento tra il primo e il secondo semestre, come descritto in premessa;
La delibera è trasmessa alla SSSU per gli adempimenti necessari.

4) Attività di ricerca

4.1 Approvazione della fattibilità di progetti di ricerca in risposta a bandi dell'Unione Europea

4.1.1

Il Presidente illustra il progetto dal titolo: **Novel device enabling home-based monitoring of women's health using their monthly menstrual effluent starting with early detection of endometriosis**, presentato da Gals Bio Ltd., Israel, già inserito nel sistema Anagrafe della Ricerca da Felice Petraglia e di cui si riportano di seguito le informazioni principali:

Sottoprogramma (pillar): Innovative Europe

European Innovation Council (EIC)

Identificativo dell'invito: HORIZON-EIC-2022-PATHFINDERCHALLENGES-01-04

Schema di finanziamento: HORIZON EIC Grants

Tipo di partecipazione: Beneficiario

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, a ratifica ritiene che sussistano i requisiti di fattibilità del progetto dal titolo **Novel device enabling home-based monitoring of women's health using their monthly menstrual effluent starting with early detection of endometriosis** 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 € 1.687.000,00

Il Consiglio individua Felice Petraglia 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.

4.1.2

Il Presidente illustra il progetto dal titolo: **doCtOral tRaining Network in Erk5 cancer biology to tackle castration ResiStAnt prOstate caNcEr**, Proposal Acronym - acronimo: **CORNERSTONE** presentato dal Hing Leung, University of Glasgow (UK) (coordinatore), già inserito nel sistema Anagrafe della Ricerca da Elisabetta Rovida e di cui si riportano di seguito le informazioni principali:

Sottoprogramma (pillar): Excellent Science - Marie Skłodowska-Curie Actions (MSCA)

Identificativo dell'invito HORIZON-MSCA-2022-DN-01-01

Schema di finanziamento: MSCA – Doctoral Networks (DN)

Tipo di partecipazione: Beneficiario

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 **doCtOral tRaining Network in Erk5 cancer biology to tackle castration ResiStAnt prOstate caNcEr - CORNERSTONE** 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 € 259.437,00.

Il Consiglio individua Elisabetta Rovida 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.

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

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

4.2.1

Responsabile scientifico	Mario Maggi
Titolo	Modifications of sexuality in men: differential effect of ageing and cancer
Acronimo	—
Durata (mesi)	24
Ente Finanziatore	Ministero dell'Università e della Ricerca
Programma /Bando	PRIN 2022 PNRR
Anno	2022
Tipo di partecipazione	Coordinatore
Partenariato	Università di Roma



Finanziamento richiesto	150.000,00
-------------------------	------------

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

4.2.2

Responsabile scientifico	Matteo Ramazzotti
Titolo	Chronicle of fibroblast activation upon inflammation: an integrated multi -omics perspective
Acronimo	FINOMICS
Durata (mesi)	24
Ente Finanziatore	Ministero dell'Università e della Ricerca
Programma /Bando	PRIN 2022 PNRR
Anno	2022
Tipo di partecipazione	Coordinatore
Partenariato	CNR- Lens
Finanziamento richiesto	282.732,00

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



4.2.3

Responsabile scientifico	Giulia Rastrelli
Titolo	Sexual and reproductive benefits of lifestyle change in diabetic subjects
Acronimo	—
Durata (mesi)	24
Ente Finanziatore	Ministero dell'Università e della Ricerca
Programma /Bando	PRIN 2022 PNRR
Anno	2022
Tipo di partecipazione	Coordinatore
Partenariato	Università di Roma
Finanziamento richiesto	150.000,00

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

4.2.4

Responsabile scientifico	Elisabetta Rovida
Titolo	Dissecting the resistance mechanisms and the metabolic reprogramming occurring in NSCLC KRASG12C during treatment with molecularly-tailored drugs



Acronimo	—
Durata (mesi)	24
Ente Finanziatore	Ministero dell'Università e della Ricerca
Programma /Bando	PRIN 2022 PNRR
Anno	2022
Tipo di partecipazione	Partner
Partenariato	Università di Parma, Roberta Alfieri (coordinatore) Università di Bologna
Finanziamento richiesto	115.000,00

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

4.2.5

Responsabile scientifico	Elisa Giannoni
Titolo	Role of lactate as a metabolic regulator of ferroptosis sensitivity in cancer cells
Acronimo	—
Durata (mesi)	24
Ente Finanziatore	Ministero dell'Università e della Ricerca



Programma /Bando	PRIN 2022 PNRR
Anno	2022
Tipo di partecipazione	Partner
Partenariato	Università di Padova (COORDINATORE Prof. Sirio Dupont)
Finanziamento richiesto	150.000,00

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

4.2.6

Responsabile scientifico	Roberta Cascella
Titolo	Trodusquemine as a novel drug against TDP-43-associated proteinopathies: structural, biological and computational investigation
Acronimo	RESISTANCE
Durata (mesi)	24
Ente Finanziatore	Ministero dell'Università e della Ricerca
Programma /Bando	PRIN 2022 PNRR
Anno	2022
Tipo di partecipazione	Coordinatore



Partenariato	Università di Milano
Finanziamento richiesto	167.000,00

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

4.2.7

Responsabile scientifico	Tommaso Mello
Titolo	Mitochondrial functions of RuvBL1 as a novel Target against HEpatocellular Carcinoma
Acronimo	MIRTECH
Durata (mesi)	24
Ente Finanziatore	Ministero dell'Università e della Ricerca
Programma /Bando	PRIN 2022 PNRR
Anno	2022
Tipo di partecipazione	Coordinatore
Partenariato	Università degli Studi di Ferrara
Finanziamento richiesto	159.560,00



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

4.2.8

Responsabile scientifico	Pamela Pinzani
Titolo	Urine as a source of liquid biopsy in non-small cell lung cancer (NSCLC) patients: development of a fully standardized workflow for the analysis of urinary circulating cell-free DNA and exosomes
Acronimo	—
Durata (mesi)	24
Ente Finanziatore	Ministero dell'Università e della Ricerca
Programma /Bando	PRIN 2022 PNRR
Anno	2022
Tipo di partecipazione	Coordinatore
Partenariato	Università degli Studi di Milano Bicocca
Finanziamento richiesto	161.381,00

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

4.2.9

Responsabile scientifico	Chiara Donati
--------------------------	---------------



Titolo	EnDomEtrial organoids: a promising new in vitro platform for the identification of novel molecular mechanisms affecting endometrial receptivity
Acronimo	—
Durata (mesi)	24
Ente Finanziatore	Ministero dell'Università e della Ricerca
Programma /Bando	PRIN 2022 PNRR
Anno	2022
Tipo di partecipazione	Partner
Partenariato	Università di Siena
Finanziamento richiesto	150.000,00

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

4.2.10

Responsabile scientifico	Caterina Bernacchioni
Titolo	Gaining inside into endometriosis pathogenesis: role of sphingosine 1-phosphate in modulating neutrophil NETosis
Acronimo	—
Durata (mesi)	24



Ente Finanziatore	Ministero dell'Università e della Ricerca
Programma /Bando	PRIN 2022 PNRR
Anno	2022
Tipo di partecipazione	Coordinatore/Responsabile
Partenariato	Università di Pisa
Finanziamento richiesto	160.000,00

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

5) Attività negoziale

5.1 Contratto tra Azienda Ospedaliero-Universitaria Careggi, Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" dell'Università degli Studi di Firenze e AstraZeneca S.p.A. per la conduzione della sperimentazione clinica su medicinali "Studio di fase 3, in aperto, randomizzato di datopotamab deruxtecan (Dato-DXd) con o senza durvalumab rispetto alla terapia scelta dallo sperimentatore in pazienti con carcinoma mammario triplo negativo allo stadio I-III che presentano malattia invasiva residua nella mammella e/o nei linfonodi ascellari alla resezione chirurgica in seguito a terapia sistemica neoadiuvante (TROPION-Breast03)" presso la SOD Radioterapia

Promotore: AstraZeneca S.p.A.

Responsabile della sperimentazione: Prof. Icro Meattini

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'Azienda l'inclusione di circa **6-7 soggetti** randomizzati, con il limite del numero massimo di 1433 pazienti arruolati, di cui 1075 randomizzati inclusi nella Sperimentazione a livello globale e dei termini previsti dal Promotore/Società.



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

- un ePRO per ciascun paziente

Corrispettivo a paziente: Il corrispettivo pattuito, preventivamente valutato dall'Azienda, per paziente eleggibile, valutabile e che abbia completato il trattamento sperimentale secondo il Protocollo e per il quale sia stata compilata validamente la relativa CRF/eCRF, comprensivo di tutte le spese sostenute dall'Azienda e dal Dipartimento per l'esecuzione della Sperimentazione e dei costi di tutte le attività ad essa collegate, è pari ad € 17.210,36 + IVA per il Braccio Dato Dxd, € 18.757,96 + IVA per il Braccio Dato Dxd + Durva, € 18.138,52 + IVA per il Braccio Pembrolizumab, € 12.123,88 + IVA per il Braccio Capecitabine, € 18.138,52 + IVA per il Braccio Pembro + Capecitabine per paziente

Corrispettivo a paziente per il Dipartimento: Il Promotore si impegna a corrispondere al Dipartimento il 95% del corrispettivo pari a € 16.349,84 + IVA per il Braccio Dato Dxd, € 17.820,06 + IVA per il Braccio Dato Dxd + Durva, € 17.231,59 + IVA per il Braccio Pembrolizumab, € 11.517,69 + IVA per il Braccio Capecitabine, € 17.231,59 + IVA per il Braccio Pembro + Capecitabine

Corrispettivo totale per il Dipartimento: a secondo del braccio in cui saranno inseriti i pazienti, il corrispettivo totale varia da un minimo di € 80.623,83 (tutti i pazienti inseriti nel Braccio Capecitabine) a un massimo di € **124.740,42** (tutti i pazienti nel Braccio Dato Dxd + Durva)

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.

5.2 Contratto tra Azienda Ospedaliero-Universitaria Careggi, Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" dell'Università degli Studi di Firenze e Morphic Therapeutic, Inc. per la conduzione della sperimentazione clinica su medicinali "Studio di fase IIb, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo per valutare la sicurezza e l'efficacia di 3 regimi



posologici attivi di MORF-057 in adulti con colite ulcerosa attiva da moderata a grave (EMERALD-2)" presso la SOD Gastroenterologia

Promotore: Morphic Therapeutic, Inc.

Responsabile della sperimentazione: Dr.ssa Francesca Rogai

Referente 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: Poiché la Sperimentazione prevede l'inclusione competitiva dei pazienti, è prevista da parte dell'Azienda l'inclusione di circa **1 soggetto**, con il limite del numero massimo di duecentottanta (280) pazienti idonei alla Sperimentazione a livello globale e dei termini previsti dal Promotore.

Corrispettivo a paziente: Il Promotore si impegna a corrispondere per esami e procedure di pertinenza ospedaliera all'Azienda l'importo di € 1.701,11 + IVA (se applicabile) e il restante importo a paziente di **€ 7.950,40** nella misura del 20% all'Azienda, a copertura delle spese generali per un importo per paziente pari a € 1.590,08 + IVA (se applicabile), e nella misura del 80% per un importo per paziente pari a € 6.360,32 + IVA (se applicabile) al Dipartimento.

Corrispettivo a paziente per il Dipartimento: € 6.360,32

Corrispettivo totale per il Dipartimento: € 6.360,32

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.

5.3 Contratto tra Azienda Ospedaliero-Universitaria Careggi, Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" dell'Università degli Studi di Firenze e GlaxoSmithKline S.p.A. per la conduzione della sperimentazione clinica su medicinali "Studio platform di fase 2, randomizzato, in aperto, che utilizza un protocollo master per valutare nuove combinazioni immunoterapiche in partecipanti con carcinoma polmonare non a piccole cellule localmente avanzato/metastatico non precedentemente trattato, selezionati sulla base di PD-L1" presso la SOD Radioterapia



Promotore: GlaxoSmithKline S.p.A.

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 **3 soggetti**, con il limite del numero massimo di 300 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:

- tablet Samsung Modello T505 del valore di circa 290 euro.

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

- € 36.000,00 (trentaseimila/00) oltre ad IVA per ogni Scheda Raccolta Dati relativa a paziente completato per il braccio di trattamento Dostarlimab;
- € 32.385,00 (trentaduemilatrecentottantacinque/00) oltre ad IVA per ogni Scheda Raccolta Dati relativa a paziente completato per il braccio di trattamento Pembrolizumab;
- € 70.785,00 (settantamilasettecentottantacinque/00) oltre ad IVA per ogni Scheda Raccolta Dati relativa a paziente completato per il braccio di trattamento Sottostudio 1;
- € 101.500,00 (centounomilacinquecento/00) oltre ad IVA per ogni Scheda Raccolta Dati relativa a paziente completato per il braccio di trattamento Sottostudio 2.

Corrispettivo a paziente per il Dipartimento: Il Promotore si impegna a corrispondere il corrispettivo nella misura del 5% all'Azienda, a copertura delle spese generali, e nella misura del 95% al Dipartimento, pari a:

- € 34.200,00 oltre ad IVA per ogni Scheda Raccolta Dati relativa a paziente completato per il braccio di trattamento Dostarlimab;
- € 30.765,75 oltre ad IVA per ogni Scheda Raccolta Dati relativa a paziente completato per il braccio di trattamento Pembrolizumab;
- € 67.245,75 oltre ad IVA per ogni Scheda Raccolta Dati relativa a paziente completato per il braccio di trattamento Sottostudio 1;
- € 96.425,00 oltre ad IVA per ogni Scheda Raccolta Dati relativa a paziente completato per il braccio di trattamento Sottostudio 2.



Corrispettivo totale per il Dipartimento: a seconda del braccio di trattamento in cui sono inseriti i pazienti, varia da un minimo di € 92.297,25 (tutti i pazienti arruolati nel braccio Pembrolizumab) ad un massimo di **€ 289.275,00** (tutti i pazienti nel braccio Sottostudio 2)

Il Consiglio

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

5.4 Contratto tra Azienda Ospedaliero-Universitaria Careggi, Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" dell'Università degli Studi di Firenze e Organizzazione Europea per la Ricerca e il Trattamento del Cancro (EORTC) per la realizzazione dello studio Prot. 1976-STBSG-QLG-ETF "TOLERANCE: studio randomizzato a 3 bracci sulla qualità della vita correlata alla salute di pazienti anziani con sarcoma dei tessuti molli avanzato sottoposti a trattamento con doxorubicina in monoterapia ogni tre settimane o doxorubicina settimanale o trattamento con ciclofosfamide più predniso(lo)ne" presso la SOD Radioterapia Oncologica

Promotore: Organizzazione Europea per la Ricerca e il Trattamento del Cancro (EORTC)

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'arruolamento competitivo dei pazienti, è prevista da parte dell'Azienda l'inclusione di circa **21 soggetti**.

Corrispettivo: È previsto un compenso di **€ 500,00** per i costi di allestimento del Centro e di **€ 700,00** per ogni paziente arruolato.

Le Parti si accordano che EORTC verserà l'intero ammontare (100% dell'importo) al Dipartimento in quanto lo sperimentatore afferisce al Dipartimento e svolge l'attività di sperimentazione anche avvalendosi dei locali e degli strumenti del Dipartimento, nonché nell'ambito della propria attività di ricercatore universitario. I versamenti avverranno su



base semestrale o annuale a fronte di emissione di fatture da parte del Dipartimento. Il Dipartimento tratterrà la parte di propria spettanza, ossia il 95% del compenso, e verserà all'Azienda il 5% ad essa spettante dopo aver ricevuto il pagamento di quanto dovuto da parte di EORTC e dietro regolare fattura da parte dell' Azienda, che sarà saldata a 30 gg. d.f.f.m.

I costi di allestimento saranno erogati alla ricezione da parte di EORTC di una fattura, dopo che il Contratto interamente firmato sarà pervenuto a EORTC.

Gli esami extra routinari (se previsti) saranno rimborsati nella misura del 100% all'Azienda previa emissione di fattura intestata al Dipartimento.

Corrispettivo totale per il Dipartimento: € 14.440,00

Il Consiglio

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

Approva all'unanimità

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

5.5 Contratto tra Azienda Ospedaliero-Universitaria Careggi, Dipartimento di Medicina Sperimentale e Clinica e Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" dell'Università degli Studi di Firenze e Medpace Clinical Research LLC per la conduzione della sperimentazione clinica su medicinali "Studio di fase 3 per valutare il mimetico dell'epcidina rusfertide (PTG-300) in pazienti affetti da policitemia vera" presso la SOD Ematologia

Promotore: Medpace Clinical Research LLC

Responsabile della sperimentazione: Prof. Alessandro Maria Vannucchi

Referente della sperimentazione per il Dipartimento: Prof. Stefano Colagrande

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 **1/2 soggetti**, con il limite del



numero massimo di 250 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:

- Tablet Samsung Tab E 8.0, SM-T377RZKAUSC, Valore commerciale (IVA escl) \$ 300 (€ 264)

Corrispettivo a paziente: Il corrispettivo pattuito, preventivamente valutato dall'Azienda, per paziente eleggibile, valutabile e che abbia completato il trattamento sperimentale secondo il Protocollo e per il quale sia stata compilata validamente la relativa CRF/eCRF, comprensivo di tutte le spese sostenute dall'Azienda per l'esecuzione della Sperimentazione e dei costi di tutte le attività ad essa collegate, è pari ad **€ 9.358,00** per la Parte 1 A; **€ 4.012,00** per la Parte 1 B e **€ 10.492,00** per la Parte 2.

Il Promotore si impegna a corrispondere, nella misura del 5% all'Azienda ospedaliera e nella misura del 95% al Dipartimento di Medicina Sperimentale e Clinica.

Corrispettivo a paziente per il Dipartimento SBSC: il Promotore/CRO si impegna a corrispondere al Dipartimento SBSC i seguenti importi:

- RM addome € 600,00
- TAC addome € 380,00

Corrispettivo totale per il Dipartimento SBSC: € 1.200,00

Il Consiglio

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

Approva all'unanimità

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

5.6 Convenzione tra Azienda Ospedaliero-Universitaria Careggi, Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" dell'Università degli Studi di Firenze e Universitätsspital Basel per la realizzazione dello studio multicentrico "Targeted correction of plasma sodium levels in hospitalized



UNIVERSITÀ
DEGLI STUDI
FIRENZE

DIPARTIMENTO DI SCIENZE
BIOMEDICHE, SPERIMENTALI
E CLINICHE "MARIO SERIO"

patients with hyponatremia: a randomized, controlled, parallel-group trial with blinded outcome assessment (HIT-trial)" presso la SOD Endocrinologia

Promotore: Universitätsspital Basel

Responsabile della sperimentazione: Prof. Alessandro Peri

Il Comitato Etico di Area Vasta Toscana Centro ha espresso parere favorevole alla sperimentazione nella seduta del 14 dicembre 2021.

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

Pazienti coinvolti: l'Azienda ospedaliera compirà ogni ragionevole sforzo per reclutare tra 75 e 150 soggetti dello Studio all'anno per lo Studio.

Corrispettivo totale: il corrispettivo pattuito per l'esecuzione dello Studio è pari a € **36.600,00** (IVA compresa)

Il Promotore si impegna a corrispondere il corrispettivo nella misura del 5% all'Azienda e nella misura del 95% al Dipartimento.

Corrispettivo totale per il Dipartimento: € 34.770,00 (IVA compresa)

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.

5.7 Emendamento n.1 al contratto tra Azienda Ospedaliero-Universitaria Careggi, Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" 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 IIIA) resecabile (NeoCOAST-2)" 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.

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

Le Parti convengono le seguenti modifiche che entreranno in vigore a partire dall'ultima data di sottoscrizione:

- 1) Il titolo dello studio è cambiato da:

"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 IIIA) resecabile (NeoCOAST-2)"

a

"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)"

2) Il farmaco MEDI5752 è stato aggiunto all'elenco presente nell'art 4.1 del Contratto

3) L'Allegato A, al protocollo è stato interamente cancellato e sostituito con l'Allegato 1, di seguito illustrato:

-Pre Surgery è stato sostituito da Arm 1/2 (Neoadjuvant) e Arm 3 (Neoadjuvant)

In Arm 1/2 (Neoadjuvant) e Arm 3 (Neoadjuvant) sono stati aggiunti le seguenti procedure:

- ECHO
- MUGA
- Clinical Chemistry
- Cortisol

-Post-surgery è stato sostituito da Arm 1/2 Adjuvant Period e Arm 3 Adjuvant Period

- In Arm 3 (Neoadjuvant) has been added the following procedure:

- IV Infusion (MEDI5752)

In Arm 3 (Adjuvant) è stata aggiunta la seguente procedura:

- MEDI5752 IV Infusion up to 1 hour

-Altri costi: sono state aggiunte le seguenti procedure: addition of the following procedures

- TSH
- Rescue medication
- ECHO
- MUGA
- Endobronchial ultrasound Biopsy
- Mediastinoscopy Biopsy
- Thoracoscopy Biopsy



D9077C00001 - CSP v3 (Italy) for Study: D9077C00001 Agreement

Other Costs

Invoiceable Items	#RIF!	Overhead	OH	Selected Unit Cost	Selected Unit Cost Inc. OH	Consideration
Urine Pregnancy Test, Qualitative	81025	VERO	Y	13,50	14,85	- For women of child bearing potential only
Serum Pregnancy, Qualitative	84703	VERO	Y	26,10	28,71	- For women of child bearing potential only
Blood Draw for Central Labs (incl. PK, ADA, ctDNA, RNA, PBMC, genetic sample)	80289	VERO	Y	57,60	63,36	- If clinically necessary, outside of regular visit schedule For any blood samples taken and processed at central lab
Lab Handling for Central Labs (use w/PK, ADA, ctDNA, RNA, PBMC, genetic sample)	NC145	VERO	Y	29,70	32,67	- If clinically necessary, outside of regular visit schedule For any blood samples taken and processed at central lab
Urinalysis	81000	VERO	Y	5,40	5,94	- If clinically necessary, outside of regular visit schedule
ECG	93000	VERO	Y	57,60	63,36	- If clinically necessary, outside of regular visit schedule
Brain CT Scan w/ Contrast	70460	VERO	Y	180,00	198,00	- If clinically necessary, outside of regular visit schedule
Prothrombin Time (PT)	85610	VERO	Y	10,80	11,88	- If clinically necessary, outside of regular visit schedule
Partial Thromboplastin Time (PTT)	85730	VERO	Y	24,30	26,73	- If clinically necessary, outside of regular visit schedule
Folic Acid (Folate); Serum	82746	VERO	Y	64,80	71,28	- If clinically necessary, outside of regular visit schedule
Tumor Response Criteria, RECIST WHO	*WTR*	VERO	Y	64,80	71,28	- If clinically necessary, outside of regular visit schedule
Brain MRI With Contrast	70552	VERO	Y	416,70	458,37	- If clinically necessary, outside of regular visit schedule
Chest CT Scan w/ Contrast	71260	VERO	Y	494,20	532,62	- If clinically necessary, outside of regular visit schedule
Abdomen CT Scan w/ Contrast	74160	VERO	Y	407,70	448,47	- If clinically necessary, outside of regular visit schedule
Free T4	84439	VERO	Y	17,10	18,81	- if TSH is abnormal or if there is a clinical suspicion of an AE related to the endocrine system.
Free T3	84481	VERO	Y	17,10	18,81	- if TSH is abnormal or if there is a clinical suspicion of an AE related to the endocrine system.
TSH	83519-A2	VERO	Y		-	- If clinically necessary, outside of regular visit schedule
Triplicate ECG	93278	VERO	Y	76,50	84,15	- In case of clinically significant ECG abnormalities, including a QTcF value > 470 ms, two additional 12-lead ECGs should be obtained over a brief period (eg, 30 minutes) to confirm the finding
INR	NC108	VERO	Y	6,30	6,93	- If clinically necessary, outside of regular visit schedule
Fresh Tumor Biopsy	88305	VERO	Y	164,70	181,17	- If archival not available or not sufficient for testing
Informed consent: genetic sample (whole blood) (optional)	*GNCO	VERO	Y	49,50	54,45	- For patients participating in genetic sample portion of study
Archival tumor tissue sample (if available)	NC171	VERO	Y	18,90	20,79	- If archived sample is available.
PET Scan	78813	VERO	Y	1.472,40	1.619,64	- If clinically necessary, outside of regular visit schedule
EGFR/ALK testing	88271	VERO	Y	51,30	56,43	- In the absence of documented results for PD-L1 and EGFR/ALK status at screening
MRI of Chest w/ Contrast	N71551	VERO	Y	548,10	602,91	- At visits where scans are to be taken, in place of CT
MRI of Abdomen w Contrast	N74182	VERO	Y	414,90	456,39	- At visits where scans are to be taken, in place of CT
Unscheduled Visit		FALSO			-	- To be invoiced and include follow-up phys. exam, PI/SC time, AE, comeds. Any additional, clinically indicated costs to be invoiced at rate included in budget.
Rescue Medication	Rescue	FALSO			-	- (Back up option) Company shall, upon receipt of invoice and supporting third-party documentation, reimburse Institution at the actual cost for the purchase of rescue medications solely to be used in accordance with the Protocol. All such invoices must include the Protocol number, Institution information, cost, reason for invoice, and documentation thereof, and actual receipt/invoice for the required medications.
ECHO	93306	VERO	Y	483,30	531,63	- Invoicable to assess LVEF if MUGA is not utilized or if clinically necessary.
MUGA	78473	VERO	Y	225,00	247,50	- Invoicable to assess LVEF if ECHO is not utilized or if clinically necessary.
Endobronchial ultrasound Biopsy	76999	VERO	Y	105,30	115,83	- Invoicable if PET/CT scan is positive in the mediastinum, or if scan is negative but there is T > 3 cm, central tumour, or cN1, and nodule status needs to be proven via biopsy.
Mediastinoscopy Biopsy	39402	VERO	Y	1.194,30	1.313,73	- Invoicable if PET/CT scan is positive in the mediastinum, or if scan is negative but there is T > 3 cm, central tumour, or cN1, and nodule status needs to be proven via biopsy.
Thoracoscopy Biopsy	21550	VERO	Y	236,70	260,37	- Invoicable if PET/CT scan is positive in the mediastinum, or if scan is negative but there is T > 3 cm, central tumour, or cN1, and nodule status needs to be proven via biopsy.

Site Costs	#RIF!	Selected Unit Cost	Consideration	
Site Start-up Costs	#1124	D9077C00001	1.424,70	- One-time fee paid in accordance with Appendix B.
Pharmacy set-up fee	*PSET		450,00	- One-time fee paid upon execution of this Agreement and receipt of invoice.
Lab start-up cost/fee	*LABF		187,20	- One-time fee paid upon execution of this Agreement and receipt of invoice.
Study Close-out Fee	*SCLO		708,30	- One-time fee paid upon Study closeout and receipt of invoice.
TOTAL			2.770,20	

Footnotes



Tutte le altre condizioni e modalità del contratto rimangono invariate e pienamente valide ed efficaci.

Corrispettivo a paziente: A seguito della modifica del budget, il corrispettivo pattuito per paziente eleggibile, valutabile e completato è di € 21.146,22 per Arm ½ e di € 21.865,50 per il Arm 3.

Corrispettivo per il Dipartimento: Il corrispettivo pattuito per paziente eleggibile, valutabile e completato è di € 20.088,91 per Arm ½ e di € 20.772,22 per Arm 3.

Corrispettivo totale per il Dipartimento: a seconda del Braccio in cui sono inseriti i pazienti, il corrispettivo varia da un minimo di € 40.177,82 (entrambi i soggetti in Arm 1/2 a un massimo di € **41.544,44** (entrambi i soggetti in Arm 3)

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 subordinatamente alla ricezione del parere favorevole del Comitato Etico.

6) Convenzione per la Disciplina di Periodi di Ricerca in Impresa di Rtd a) ai sensi del D.M. 1062/2021- Dr.ssa Anna Julie Peired

IL Presidente presenta al Consiglio la convenzione per la Disciplina di Periodi di Ricerca in Impresa di Ricercatori a tempo determinato di tipologia a) ai sensi del D.M. 1062/2021 tra l'Università degli studi di Firenze e l'Impresa Accurange srl.

Ai sensi dell'art. 3, comma 4 – lett. d), del D.M. n. 1062/2021 si disciplina il periodo di ricerca che la dott.ssa Peired Anna Julie, dovrà svolgere presso l'Impresa per la durata di 6 (sei) mesi, anche non continuativi, da concludersi entro il 31.12.2024. La Responsabile della Ricerca è la Prof.ssa Paola Romagnani. L'impresa, dove la dr.ssa Peired svolgerà la sua attività di ricerca è ACCURANGE SRL.

Tale attività deve essere svolta esclusivamente per le esigenze del Progetto.

Secondo l'art. 5 della Convenzione, la ricercatrice, attraverso l'apposita piattaforma on line (<http://www.ponricerca.gov.it/siri>) e utilizzando la modulistica ivi presente, deve produrre un report periodico recante l'indicazione dell'impegno temporale (articolato in mesi in impresa, in sede, all'estero o in impresa all'estero se previsto) e una sintesi delle principali



attività svolte. La responsabile della ricerca, in qualità di responsabile scientifico del progetto, dovrà verificare e validare la relazione periodica della ricercatrice.

Secondo l'articolo 6, c. 3 della Convenzione, la ricercatrice, al termine del periodo di ricerca svolto all'interno dell'impresa, dovrà redigere una relazione finale sotto la supervisione della Prof.ssa Romagnani. Tale relazione finale è condivisa con l'Impresa, che può utilizzare i dati e le informazioni contenute per finalità interne, non commerciali.

La presente convenzione ha una validità di 3 anni.

Il Consiglio

Considerato quanto espresso in istruttoria;

visto il D.M. 1062/2021 ed in particolare l'art. 3 comma 4 - lett. d);

Vista la convenzione per la Disciplina di Periodi di Ricerca in Impresa di Rtd a) ai sensi del D.M. 1062/2021;

Approva all'unanimità la convenzione in oggetto e la stipula dello stesso

7) Assegni di ricerca, incarichi di collaborazione, borse post-laurea

7.1 Attivazione assegno di ricerca

Il Presidente chiede al Consiglio di esprimere il proprio parere in merito alla seguente proposta di attivazione di n. 1 assegni di ricerca ciascuno con decorrenza 01/01/2023

Tipologia dell'assegno	Interamente finanziato
Decorrenza attività di ricerca	01/01/2023
Titolo dell'assegno	Trodusquemina: una nuova possibile molecola protettiva contro la sclerosi laterale amiotrofica
Settore disciplinare	BIO/10
Responsabile della ricerca e qualifica	Cristina Cecchi - PA



Requisiti di ammissione	C.V. / Curriculum scientifico-professionale idoneo allo svolgimento dell'attività di ricerca oggetto dell'assegno LM 6 / Biologia LM-9 / Biotecnologie mediche, veterinarie e farmaceutiche
Durata	12 mesi
Costo totale dell'assegno	23.890,08 €
Cofinanziamento	0,00 €
Provenienza fondi: numero COAN anticipata progetto	CECCUNIFICRFTROTHERALS - Trodusquemine as a new therapeutic molecule for amyotrophic lateral sclerosis – CUP B55F20002110007 - COAN: 97321
Data, ora e luogo del colloquio	13/12/2022, 14:00 presso Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio", sezione di Scienze Biochimiche, Viale Morgagni, 50, 50134 Firenze o, in alternativa, attraverso la piattaforma Google Meet.

Terminato l'esame delle richieste, il Consiglio,

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

esprime all'unanimità parere favorevole alla richiesta del nuovo assegno di cui sopra, e dà mandato al Direttore di nominare, alla scadenza del bando, la Commissione Giudicatrice su indicazione del Responsabile Scientifico.

7.2 Richiesta Finanziamento assegno al Dipartimento MSC

La **Prof.ssa Linda Vignozzi** chiede di poter cofinanziare il rinnovo dell'assegno di ricerca dal titolo "Il ruolo della Dieta Mediterranea nel modulare l'infiammazione e lo stress



ossidativo: un trial controllato randomizzato in un modello di malattia cronica strettamente correlato all'aterosclerosi subclinica", di cui è titolare la dott.ssa Michela Cirillo del Dipartimento di Medicina Sperimentale e Clinica. Responsabile dell'assegno Prof.ssa Cinzia Fatini. Tale cofinanziamento dell'importo di 12.000,00 Euro graverà sui seguenti fondi: - VIGNCTAIRCISPRO2

Terminato l'esame delle richieste, il Consiglio, vista la validità dei programmi proposti e la disponibilità dei fondi di bilancio, esprime all'unanimità parere favorevole alla richiesta del cofinanziamento del rinnovo dell'assegno di cui sopra.

7.3 Richiesta attivazione Borsa di Ricerca

Il **Prof. Lorenzo Livi** chiede l'attivazione di una selezione per **due** borse assistenziali di tipo 3 Post-laurea per titoli e colloquio per attività di studio e di ricerca per lo svolgimento dell'attività di ricerca dal titolo: "APalumatide and stErReotacic body radiation therapy for low burden metastatic hormone sensitive prostate cancer, rANdomizedtrial - PERSIAN".

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 "LIVICTMS18", nome progetto Sperimentazione Clinica "di fase III con Pembrolizumab somministrato in combinazione con chemioradioterapia e come terapia di mantenimento, versus chemioradioterapia, in soggetti affetti da tumore testa - collo a cellule squamose localmente avanzato, Assegnatario responsabile Prof. Lorenzo Livi e "LIVITAMROCHE17", nome progetto enhancement of immunomediated trastuzumab activity by tumor-associated macrophages targeting nhancement of immunomediated trastuzumab activity by tumor-associated macrophages targeting, CUP B13C17000900007, Assegnatario responsabile Prof. Lorenzo Livi e "LIVICTSA18" nome progetto "Registro Europeo di patologia per osservare in modo prospettico i trattamenti terapeutici e gli outcome clinici nei pazienti affetti da carcinoma della mammella HER 2 positivo localmente avanzato o metastatico", Assegnatario responsabile Prof. Lorenzo Livi.

Durata delle Borse di studio: 12 mesi

Inizio attività: 01.01.2023

Requisiti richiesti:

- Laurea in Medicina e Chirurgia o corrispondenti lauree Specialistiche/Magistrali N.O.
- Specializzazione in Radioterapia o Oncologia Medica.

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.

7.4 Richiesta rinnovo Borsa di ricerca



Il Consiglio, su richiesta della Prof.ssa Claudia Fiorillo, responsabile scientifico del progetto, è chiamato a deliberare in merito al rinnovo della borsa di ricerca conferita alla **Dott.ssa Pamela Nardiello** per il progetto "Utilizzo S100B e Copeptina come indicatori prognostici in pazienti con trauma cranico severo". Il rinnovo della borsa, per altri 12 mesi, dal 01.12.2022 al 30.11.2023, per un importo di 19.000,00 euro al lordo di ogni onere, il costo di tale borsa graverà per l'importo di euro 18.000,00 progetto "FIORAUC21IA1V", Progetto 21IA1V "Utilizzo dei composti organici volatili (COV) nella caratterizzazione renale a fini trapiantologici", CUP B55F21004770005, responsabile scientifico Claudia Fiorillo e per l'importo di euro 1.000,00 sul progetto "FIORAUC21IA1Z", Progetto 21IA1Z "Utilizzo di S100B e copeptina come indicatori prognostici in pazienti con trauma cranico severo", CUP B55F21004820005, responsabile scientifico Claudia Fiorillo.

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

7.5 Richiesta rinnovo Borsa di ricerca

Il Consiglio, su richiesta della Prof.ssa Claudia Fiorillo, responsabile scientifico del progetto, è chiamato a deliberare in merito al rinnovo della borsa di ricerca conferita alla **Dott.ssa Francesca Nencini** per il progetto "Standardizzazione della valutazione laboratoristica del potenziale donatore di organo". Il rinnovo della borsa, per altri 12 mesi, dal 01.12.2022 al 30.11.2023, per un importo di 19.000,00 euro al lordo di ogni onere, il costo di tale borsa graverà per importo di euro 18.000,00 sul progetto "FIORAUC21A1XX", Progetto 21A1XX: "Innovazione del modello organizzativo di valutazione del Laboratorio Generale secondo la filosofia della Total Lab Automation e miglioramento degli standard di sicurezza e qualità del percorso dei potenziali donatori", CUP B55F21004750005, responsabile scientifico Claudia Fiorillo e per l'importo di euro 1000,00 sul progetto "FIORAUC21IA1Z" Progetto 21IA1Z "Utilizzo di S100B e copeptina come indicatori prognostici in pazienti con trauma cranico severo", CUP B55F21004820005, responsabile scientifico Claudia Fiorillo

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

7.6 Richiesta rinnovo Borsa di ricerca

Il Consiglio, su richiesta della Prof.ssa Claudia Fiorillo, responsabile scientifico del progetto, è chiamato a deliberare in merito al rinnovo della borsa di ricerca conferita al **Dott. Niccolò Fanfani** per il progetto "Utilizzo dei composti organici volatili (COV) nella caratterizzazione renale a fini trapiantologici". Il rinnovo della borsa, per altri 12 mesi, dal 01.12.2022 al 30.11.2023, per un importo di 19.000,00 euro al lordo di ogni onere, il costo di tale borsa graverà per importo di euro 3.000,00 sul progetto "FIORAUC21A1XX" Progetto 21A1XX: "Innovazione del modello organizzativo di valutazione del Laboratorio Generale secondo la filosofia della Total Lab Automation e miglioramento degli standard di sicurezza e qualità del percorso dei potenziali donatori", CUP B55F21004750005, responsabile scientifico Claudia Fiorillo e per l'importo di euro 16.000,00 sul progetto "FIORAUC21IA1Z", Progetto 21IA1Z "Utilizzo di S100B e copeptina come indicatori prognostici in pazienti con trauma cranico severo", CUP B55F21004820005, responsabile scientifico Claudia Fiorillo

Il Consiglio, esaminata la relazione finale, constatata la disponibilità dei fondi, approva



all'unanimità.

7.7 Richiesta lavoro autonomo borsista

Il Prof. Mario Maggi in qualità di responsabile della borsa di ricerca dal titolo "Effects of low extracellular [Na+] on growth and spread of PPGL tumour spheroids" chiede che la Dott.ssa Laura Naldi, titolare della suddetta borsa, venga autorizzata allo svolgimento di incarichi di lavoro autonomo conferiti da soggetti diversi dall'Ateneo Fiorentino, durante il periodo di fruizione della borsa (01/11/2022 – 31/10/2023)

Il Consiglio, esaminata la richiesta, autorizza la Dott.ssa Laura Naldi a svolgere incarichi di lavoro autonomo durante il periodo di fruizione della borsa di ricerca (01/11/2022 – 31/10/2023).

7.8 Richiesta di Attivazione di due incarichi di lavoro autonomo abituale o non abituale, in ambito assistenziale di Tipologia 1.

Il Direttore comunica che il Prof. Felice Petraglia, in qualità di responsabile del progetto "I bisogni psicologici delle donne con mutazione genetica BRCA 1/2: un'indagine esplorativa", con richiesta Prot. 251059 del 07/11/2022, 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. **2 incarichi di lavoro autonomo abituale o non abituale, in ambito assistenziale di Tipologia 1.**

Le attività altamente qualificate oggetto della prestazione consisteranno in:

- Somministrazione di questionari/test finalizzata alla rilevazione dei dati necessari all'indagine esplorativa
- Analisi e discussione dei risultati

In particolare gli incaricati dovranno occuparsi, nell'ambito del suddetto progetto, di favorire il potenziamento della risposta ai bisogni psicologici delle donne con mutazione genetica BRCA 1/2, indagare e rilevare la percezione dell'utilità di un sostegno psicologico all'interno della Unit di medicina integrata e tecnologia applicata per la salute della donna in menopausa iatrogena e indagare eventuale presenza di sintomatologia ansiosa e depressiva nella donna con mutazione genetica BRCA 1/2.

Nello specifico gli incaricati dovranno occuparsi di:

- individuare gli strumenti per la raccolta dati;
- individuare e definire il campione oggetto di studio;
- somministrare gli strumenti scelti;
- raccogliere e analizzare i dati.

Gli incarichi avranno **durata 2 mesi**, con decorrenza dal 15 gennaio 2023.

Gli incaricati da selezionare dovranno avere il seguente profilo professionale 1:

1. Laurea Vecchio Ordinamento, Specialistica o Magistrale in Psicologia Clinica e della Salute;

2. Specializzazione in Psicoterapia da almeno 5 anni

3. Pregressa e documentata esperienza nell'ambito della psicologia della salute (inclusi tirocini e frequenze volontarie)

L'**importo lordo del corrispettivo** previsto comprensivo di tutti gli oneri a carico del percipiente è pari ad **€ 2.800,00 lordi per ciascun contratto.**

Il suddetto compenso verrà corrisposto in un'unica rata a termine del progetto dietro presentazione di una relazione esplicativa delle attività svolte finalizzate ad accertare l'effettivo raggiungimento degli obiettivi pattuiti.



La spesa verrà rilevata dal fondo PETRCTION20.

Gli incaricati svolgeranno l'attività con lavoro prevalentemente proprio, in piena autonomia, senza vincoli di subordinazione, convenendo, in linea di massima, con il Responsabile Scientifico del Progetto Prof. Felice Petraglia le relative modalità.

Il Consiglio vista la richiesta approva.

8) Pratiche del personale

8.1 Nulla osta rinnovo dell'associazione all'INFN anno 2023 e nuova associazione

Il Presidente presenta al Consiglio per l'approvazione le richieste di nulla-osta per il rinnovo dell'associazione all'Istituto Nazionale di Fisica Nucleare (INFN) per l'anno 2023 avanzate dalla Prof.ssa Stefania Pallotta, Professore Associato SSD FIS/07, dalla Prof.ssa Cinzia Talamonti, Professore Associato SSD FIS/07 e dalla Dr.ssa Silvia Calusi, Ricercatore a tempo determinato di tipologia a) SSD FIS/07 e la richiesta di nulla osta per l'associazione all'INFN per l'anno 2023 avanzata dalla Dr.ssa Livia Marrazzo, Ricercatore a tempo determinato di tipologia b) SSD FIS/07 presso questo Dipartimento.

Il Consiglio

approva all'unanimità la concessione del nulla-osta per il rinnovo alla Prof.ssa Stefania Pallotta, alla Prof.ssa Cinzia Talamonti e alla Dr.ssa Silvia Calusi e per la nuova associazione alla Dr.ssa Livia Marrazzo.

8.2 Frequentatori volontari

8.2.1 Il Presidente comunica che la Dott.ssa Teresa Iantomasi ha presentato richiesta di autorizzazione alla frequenza volontaria della dott.ssa Anna Maria Carossino dei locali del laboratorio del Dipartimento SBSC sezione di Biochimica in qualità di ospite dal giorno 25/11/2022 al giorno 24/11/2023 per attività di ricerca su protocolli sperimentali in corso sotto la responsabilità della Dott.ssa Teresa Iantomasi. Il Consiglio esprime parere favorevole

8.2.2 Il Presidente comunica che la Dott.ssa Teresa Iantomasi ha presentato richiesta di autorizzazione alla frequenza volontaria del dott. Mark Van Goor dei locali del laboratorio del Dipartimento SBSC sezione di Biochimica in qualità di ospite dal giorno 25/11/2022 al giorno 24/11/2023 per attività di ricerca su protocolli sperimentali in corso sotto la responsabilità della Dott.ssa Teresa Iantomasi. Il Consiglio esprime parere favorevole

8.2.3 Il Presidente comunica che la Prof.ssa Csilla Krausz ha presentato richiesta di autorizzazione alla frequenza volontaria del dott. Matteo Vannucci dei locali del laboratorio Genetica dell'infertilità maschile e Oncoandrologia del Dipartimento SBSC - Sezione di Centro Polivalente CUBO in qualità di ospite dal giorno 03/11/2022 al giorno 01/01/2023 per poter assistere alle ricerche sull'effetto delle terapie oncologiche sull'integrità genomica degli spermatozoi sotto la responsabilità della Prof.ssa Csilla Krausz.

Il Consiglio, a ratifica, esprime parere favorevole.



8.2.4 Il Presidente comunica che la Prof.ssa Monica Muratori ha presentato richiesta di autorizzazione alla frequenza volontaria della dott.ssa Oumaima Ammar dei locali del laboratorio di Andrologia del Dipartimento SBSC sezione di Fisiopatologia Clinica in qualità di ospite dal giorno 01/12/2022 al giorno 15/03/2023 per lo studio degli effetti di un estratto di erbe da una pianta commestibile su diverse funzioni spermatiche sotto la responsabilità della Prof.ssa Monica Muratori. Il Consiglio esprime parere favorevole.

9) Benefici ai Professori e ai Ricercatori collocati a riposo

9.1 Richiesta Posto studio docenti in pensione

9.1.1 Il Presidente presenta la richiesta del Prof. Berardino Porfirio, collocato a riposo dal 1 novembre 2021, di poter usufruire per un ulteriore anno di un posto studio presso il Dipartimento per completare attività di ricerca in corso (prot. n. 236093 del 21/10/2022).

Il Consiglio esprime parere favorevole.

9.1.2 Il Presidente presenta la richiesta del Prof. Stefani Massimo, collocato a riposo dal 1 novembre 2020, di poter usufruire per un ulteriore anno di un posto studio presso il Dipartimento per completare attività di ricerca in corso. (prot. n. 254066 del 8.11.2022).

Il Consiglio esprime parere favorevole

9.1.3 Il Presidente presenta la richiesta del Prof. Federico Cozzolino, collocato a riposo dal 1 novembre 2022, di poter usufruire di un posto studio presso il Dipartimento per completare attività di ricerca in corso (prot. n. 246489 del 02/11/2022).

Il Consiglio esprime parere favorevole

10) Internazionalizzazione

10.1 Richiesta utilizzo Fondi Internazionalizzazione 2022

Il Presidente informa che è pervenuta la seguente richiesta:

- La **Prof.ssa Elisabetta Rovida** chiede di poter utilizzare i fondi Internazionalizzazione 2022 per ospitare presso il Dipartimento la **Prof.ssa Cathy Tournier**, proveniente dalla University of Manchester (UK), per una visita di qualche giorno durante la quale è previsto un seminario scientifico sulle sue attività di ricerca (Titolo indicativo del seminario "Can ERK5 become a suitable target for breast cancer?") e una lezione nel corso di Patologia Sperimentale nel Corso di Laurea di Biotecnologie Mediche e Farmaceutiche.

Il soggiorno è previsto dal 29 novembre al 1 dicembre. La Prof.ssa Rovida chiede che vengano rimborsate alla Prof.ssa Tournier le spese di viaggio, vitto e alloggio per un totale di € 1.000,00.

Il Consiglio



- Considerato quanto esposto in istruttoria,
- Preso atto della documentazione adottata (curriculum vitae e istanza di richiesta),

Approva all'unanimità

la richiesta della Prof.ssa Elisabetta Rovida di utilizzo dei Fondi Internazionalizzazione 2022 per il rimborso delle spese di viaggio, vitto e alloggio sostenute dalla Prof.ssa Cathy Tournier durante il suo soggiorno dal 29 novembre al 1 dicembre 2022.

11) Laboratori congiunti

11.1 Richiesta di partecipazione al laboratorio congiunto di ricerca "NEMI" NEurotrophin MImetics in Experimental and Clinical Medicine"

Il Presidente informa che è pervenuta la seguente richiesta:

Il **Centro di Stabulazione animali da Laboratorio (CeSAL)** con la comunicazione Prot. 134381/2022 del 23/06/2022, aggiornata dalla comunicazione Prot. 252357/2022 del 07/11/2022, chiede di entrare nel laboratorio congiunto "NEMI - NEurotrophin MImetics in Experimental and Clinical Medicine" di cui alla convenzione Rep. 714/2022 Prot. 53997 del 09/03/2022.

Il CeSAL per lo svolgimento della sperimentazione oggetto del presente Laboratorio congiunto e per la stabulazione degli animali, in ottemperanza di quanto stabilito dal D.Lgs. 26/2014, metterà a disposizione i seguenti SPAZI ad uso NON esclusivo:

- le stanze 3/058, 3/068, 3/070, 3/071. Nella stanza 3/058 sarà posizionato lo strumento IMAGING OTTICO di proprietà della Società DIVAL TOSCANA srl necessario per la sperimentazione in oggetto; la responsabilità dello strumento e la manutenzione sarà a totale carico della Società.

Il CeSAL metterà a disposizione ad uso esclusivo il locale interno alla stanza 3/056, dove è presente lo strumento IVIS di proprietà del DSBSC necessario per la sperimentazione in oggetto; la responsabilità dello strumento e la manutenzione sarà a totale carico del Dipartimento di appartenenza.

Il CeSAL metterà a disposizione del Laboratorio congiunto l'uso della seguente STRUMENTAZIONE necessaria per lo svolgimento della sperimentazione:

- armadi ventilati presenti in stanza 3/058 e 3/068
- autoclave presente in stanza 3/070
- cappa a flusso laminare presente in stanza 3/058 e 03/068
- rack e gabbie presenti in stanza 3/071

Il CeSAL metterà inoltre a disposizione del Laboratorio i seguenti servizi:

-servizio di stabulazione e cura degli animali dal loro arrivo e fino al termine della sperimentazione: cambio gabbie, lettiera, arricchimenti ambientali, cibo e acqua ad libitum



-igienizzazione e lavaggio delle gabbie, griglie, biberon e tutto il materiale necessario per la sperimentazione

Tariffario per la stabulazione in vigore dal 01.07.2021		
Euro/animale/settimana		
	Tariffario Utenti UNIFI	Tariffario Utenti esterni
Ratti	3,80	6,10
Topi	2,20	3,50
Topi in stanza sterile	3,20	5,30
Cavie	3,80	6,10
Conigli	5,90	9,60

Inoltre, il CeSAL, per l'utilizzo dei locali e delle apparecchiature, chiede alla Società Dival Toscana srl una quota annuale pari ad euro 2.000,00 che verrà versata dietro emissione di fattura da parte dell'Università.

Infine il CeSAL chiede al nostro Dipartimento una quota annuale pari ad euro 1.000,00. Su questo argomento il Direttore comunica che a seguito di una interlocuzione con il presidente del Cesal l'eventuale pagamento di tale quota sarà trattato separatamente alla richiesta di partecipazione al Laboratorio Congiunto.

Il Presidente chiede pertanto al Consiglio di deliberare in merito alla richiesta del Centro di Stabulazione animali da Laboratorio (CeSAL) di partecipare al laboratorio congiunto "NEMI - NEurotrophin MImetics in Experimental and Clinical Medicine".

Il Consiglio

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

Approva all'unanimità

la richiesta del Centro di Stabulazione animali da Laboratorio (CeSAL) di partecipazione al laboratorio congiunto di ricerca "NEMI" NEurotrophin MImetics in Experimental and Clinical Medicine".



UNIVERSITÀ
DEGLI STUDI
FIRENZE

DIPARTIMENTO DI SCIENZE
BIOMEDICHE, SPERIMENTALI
E CLINICHE "MARIO SERIO"

Considerato che gli argomenti all'ordine del giorno di cui ai punti 12, 13, e 14 non possono essere discussi poiché l'istruttoria non è terminata, pertanto la seduta è tolta alle ore 16 e 32.

Letto, approvato e sottoscritto limitatamente alle delibere assunte.

IL SEGRETARIO VERBALIZZANTE
Barbara Napolitano

IL DIRETTORE DEL DIPARTIMENTO
Andrea Galli