



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 12 MAGGIO 2021**

Il giorno mercoledì 12 maggio 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

- 1) Comunicazioni del Direttore
 - 1a) Presentazione del programma per la firma digitale da parte del Dott. Marius Spinu (Siaf)
 - 2) Approvazione verbale della seduta del 11 marzo 2021
 - 3) Pratiche per la didattica
 - 4) Pratiche del Personale
 - 5) Attività di ricerca
 - 6) Attività negoziale
 - 7) Assegni di ricerca, borse post-laurea, incarichi di collaborazione
 - 8) Laboratori congiunti
 - 9) Scarichi inventariali
 - 10) Aumento del prelievo per spese generali sui fondi esterni
 - 11) Costituzione della commissione didattica e commissione sicurezza
- In seduta ristretta ai Professori di I e II fascia, ai ricercatori a tempo indeterminato e determinato**
- 12) Utilizzo della disponibilità residua dei PuOr del Piano Straordinario ricercatori a tempo determinato di tipologia b) di cui al Decreto Ministeriale 16 novembre 2020, n. 856 - Circolare 14/2021 e attivazione bandi
 - 12a) Richiesta attivazione bando per un posto di Ricercatore a tempo determinato tipologia a) per il settore concorsuale 02/D1 - Fisica Applicata, Settore scientifico disciplinare FIS/07 -Fisica applicata (a beni culturali, ambientali, biologia e medicina) sulla programmazione triennale del Dipartimento
 - 13) Proposta di nomina della Commissione per la procedura selettiva per un posto di ricercatore a tempo determinato tipologia b) DR 522/2021 per il settore concorsuale 06/A2 Patologia Generale e Patologia Clinica, Settore scientifico disciplinare MED/04 Patologia Generale



14) Proposta di nomina della Commissione per la procedura selettiva per un posto di ricercatore a tempo determinato tipologia b) DR 522/2021 per il settore concorsuale 06/N1 Scienze delle Professioni Sanitarie e delle Tecnologie Mediche Applicate, Settore scientifico disciplinare MED/50 Scienze Tecniche Mediche Applicate

Seduta ristretta Professori I e II fascia

15) Richiesta attivazione bando per un posto di professore associato per il settore concorsuale 06/A1 - Genetica Medica, Settore scientifico disciplinare MED/03 - Genetica Medica a valere sulla disponibilità residua dei PuOr del Piano Straordinario ricercatori a tempo determinato di tipologia b) di cui al Decreto Ministeriale 16 novembre 2020, n. 856

Seduta ristretta Professori I Fascia

16) Procedura selettiva per la copertura di un posto di Professore Ordinario SC 06/A1 - SSD MED/03 di cui al DR 1011/2020: approvazione atti e proposta di chiamata della prof.ssa Laura PAPI A seguito della situazione venutasi a creare per il contenimento della emergenza determinata dall'epidemia di COVID-19 si specifica che:

- Visto il Decreto del Rettore n. 338 del 4 marzo 2020
- Visti i Decreti del Presidente del Consiglio dei Ministri, dell'8 e del 9 marzo 2020
- Visto il Decreto del Direttore Generale n. 344 del 9 marzo 2020
- Visto il Decreto del Rettore n. 357 del 10 marzo 2020
- Visto il Regolamento per lo svolgimento delle sedute degli organi collegiali dell'Università di Firenze con modalità telematica emesso con D.R. 370 Prot. 48115 del 18 marzo 2020

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) Cozzolino Federico	X		



8) Galli Andrea	X		
9) Livi Lorenzo	X		
10) Luconi Michaela	X		
11) Maggi Mario	X		
12) Mascalchi Mario	X		
13) Milani Stefano	X		
14) Modesti Alessandra	X		
15) Petraglia Felice	X		
16) Raugei Giovanni	X		
17) Romagnani Paola	X		
18) Taddei Niccolò	X		
			TOTALE N. 18

Professori associati	Presente	Assente giustificato	Assente
1) Amunni Gianni			X
2) Barletta Emanuela	X		
3) Bemporad Francesco	X		
4) Berti Valentina	X		
5) Bucciattini Monica	X		
6) Calabrò Antonino Salvatore			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) Donati Chiara		X	
16) Fainardi Enrico	X		
17) Fambrini Massimiliano			X
18) Fiaschi Tania	X		
19) Fiorillo Claudia	X		
20) Fusi Franco	X		
21) Giannoni Elisa		X	
22) Krausz Csilla Gabriella	X		
23) La Marca Giancarlo			X
24) Lasagni Laura	X		
25) Lazzeri Elena	X		
26) Lolli Francesco		X	
27) Magherini Francesca		X	



28) Mangoni Monica	X		
29) Mannucci Edoardo	X		
30) Meacci Elisabetta	X		
31) Meattini Icro	X		
32) Mecacci Federico			X
33) Monti Daniela	X		
34) Nediani Chiara	X		
35) Pallotta Stefania	X		
36) Paoli Paolo	X		
37) Papi Laura	X		
38) Pazzagli Luigia	X		
39) Peri Alessandro	X		
40) Porfirio Berardino	X		
41) Pinzani Pamela	X		
42) Ramazzotti Matteo	X		
43) Rastrelli Giulia	X		
44) Romano Giovanni	X		
45) Sciagrà Roberto	X		
46) Talamonti Cinzia	X		
47) Tarocchi Mirko	X		
48) Vaglio Augusto	X		
49) Vignozzi Linda	X		
			TOTALE 49

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) Papucci Laura	X		
9) Passeri Alessandro	X		
10) Ranaldi Francesco	X		
11) Schiavone Nicola	X		
12) Sestini Roberta	X		
13) Stio Maria	X		
			TOTALE N. 13



Ricercatori a tempo determinato Cognome e Nome	Presente	Assente giustificato	Assente
1) Becatti Matteo	X		
2) Bernacchioni Caterina	X		
3) Bianchini Francesca	X		
4) Calistri Linda	X		
5) Calusi Silvia		X	
6) Cascella Roberta	X		
7) Desideri Isacco	X		
8) Dicembrini Ilaria	X		
9) Gamberi Tania	X		
10) Laurenzana Anna	X		
11) Lotti Francesco	X		
12) Marcucci Gemma	X		
13) Morandi Andrea	X		
14) Muratori Monica	X		
15) Nardi Cosimo	X		
16) Rovida Elisabetta	X		
17) Sorbi Flavia	X		
			TOTALE 17

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 dei Dottorandi Cognome e Nome	Presente	Assente giustificato	Assente
1) Argento Flavia	X		
2) Bientinesi Elisa	X		
			TOTALE N. 2

Rappresentanti degli Studenti Cognome e Nome	Presente	Assente giustificato	Assente
1) Del Bravo Giulia			X
2) Franchi Virginia			X



3) Barucci Andrea			X
4) Cazzante Giulio			X
5) Nardini Vanessa		X	
6) Bercicli Manuel			X
7) Cepeda Gonzales Grecia Fernanda			X
8) Salinari Daniele			X
9) Giuli Michelangelo			X
10) Della Pace Luca			X
11) Turano Giacomo Agostino			X
12) Farnetani Ginevra			X
TOTALE N. 12			

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 e al Prof. Fabrizio Chiti al 12 al 16.

Partecipano 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

1a) Il presidente ringrazia il Dott. Marius Spinu (Dirigente Siaf) che si è reso disponibile per la presentazione del programma per la firma digitale. Il Dott. Spinu procede con la presentazione.

1.1) Il giorno Mercoledì 19 maggio ore 14 è stato fissato l'incontro del personale del nostro dipartimento con i candidati Rettori a confronto.

1.2) Ricercirenze - scadenza interna 25 maggio per presentazione tematica/filone di ricerca per preselezione interna poiché ogni dipartimento può presentare solo 3 richieste di finanziamento.

1.3) Nel prossimo consiglio verrà presentata e discussa la relazione annuale di Dipartimento. La prof.ssa Modesti è incaricata di coordinare i lavori.

1.4) Assegni di ricerca: dal prossimo mese esploreremo un nuovo strumento per l'attivazione degli assegni di ricerca che si chiama Akademia - il programma prevede che la richiesta di attivazione del bando sia fatta in via telematica su un'applicazione già testata da altri dipartimenti.



1.5) La seduta del Consiglio di dipartimento programmata per il giorno 10 luglio 2021 sarà anticipata al giorno 8 luglio per inviare agli uffici le deliberazioni sul reclutamento in tempo utile per l'istruttoria degli organi accademici.

2) Approvazione verbale della seduta del 11 marzo 2021

Il Consiglio approva all'unanimità il verbale della seduta del 11 Marzo u.s. relativamente alle delibere di competenza.

3) Pratiche per la Didattica

3.1 Programmazione didattica a.a 2020/2021 Master I livello in Incongruenza di genere nelle diverse fasi di sviluppo

Il Presidente presenta al Consiglio, per l'approvazione, la proposta di programmazione didattica per il Master di I livello in Incongruenza di genere nelle diverse fasi di sviluppo per l'a.a. 2020/2021, di cui è coordinatrice la Prof.ssa Linda Vignozzi. Le attività del Master con inizio 17 maggio 2021, hanno durata prevista di 22 mesi e sono descritte nelle seguenti tabelle:

Insegnamento	SSD	Dipartimento Referente per il SSD	CFU	Ore di didattica frontale	Modalità conferimento incarico (DR 170/2012)	Nome	Cognome	Ente di appartenenza
CORSO INTEGRATO: Anatomia, Fisiopatologia e genetica dell'apparato riproduttivo maschile								
Endocrinologia	MED/13	SBSC	3	18	AFFIDAMENTO	Mario	MAGGI	SBSC
Urologia	MED/24	DMSC	3	18	AFFIDAMENTO	Marco	CARINI	DMSC
Genetica	MED/03	SBSC	3	18	AFFIDAMENTO	Laura	PAPI	SBSC
Endocrinologia	MED/13	SBSC	3	18	AFFIDAMENTO	Linda	VIGNOZZI	SBSC
Ginecologia	MED/40	SBSC-DSS	3	18	AFFIDAMENTO	Massimiliano	FAMBRINI	SBSC
Genetica	MED/03	SBSC	3	18	AFFIDAMENTO	Laura	PAPI	SBSC
CORSO INTEGRATO: Basi biologiche dell'identità sessuale								
Endocrinologia	MED/13	SBSC	3	18	AFFIDAMENTO	Linda	VIGNOZZI	SBSC
Psichiatria	MED/25	DSS	3	18	AFFIDAMENTO	Valdo	RICCA	DSS
Diagnostica per immagini	MED/50	SBSC	3	18	AFFIDAMENTO	Mario	MASCALCHI	SBSC
CORSO INTEGRATO: Disordine dello sviluppo sessuale								
Genetica	MED/03	SBSC	3	18	AFFIDAMENTO	Laura	PAPI	SBSC
Endocrinologia	MED/13	SBSC	3	18	CONFERIMENTO DIRETTO	Alessandra D.	FISHER	AOUC
CORSO INTEGRATO: Inquadramento psicologico e psichiatrico, diagnosi differenziale e presa in carico in età evolutiva								
Psicologia	M-PSI/08	DSS	3	18	CONVENZIONE	JISKA	RISTORI	AOUC
Psichiatria	MED/25	DSS	3	18	AFFIDAMENTO	Valdo	RICCA	DSS



PSICOLOGIA	MED/13	SBSC	3	18	CONVENZIONE	JISKA	RISTORI	AOUC
Psichiatria	MED/25	DSS	3	18	AFFIDAMENTO	Giovanni	CASTELLINI	DSS
Dermatologia	MED/35	DSS	3	18	AFFIDAMENTO	Francesca	PRIGNANO	DSS
Urologia	MED/24	DMSC	3	18	AFFIDAMENTO	Marco	CARINI	DMSC
Ginecologia	MED/40	SBSC-DSS	3	18	AFFIDAMENTO	Massimiliano	FAMBRINI	SBSC
Audiologia	MED/32	NEUROFARBA	3	18	CONVENZIONE	Salvatore	COSCARELLI	AOUC
Chirurgia Plastica	MED/19	DSS	3	18	AFFIDAMENTO	Marco	INNOCENTI	DSS
			60	360				

CALENDARIO INTERVENTI (SOLO EVENTUALE RIMBORSO SPESE)			
TITOLO DISSEMINAZIONE	Cognome Nome	DATA	Eventuali rimborsi (se in presenza)
Introduzione e finalità del Master		17/05/2021	no
Anatomo-fisiologia dell'apparato riproduttivo maschile	Lotti Francesco	17/05/2021	no
Anatomo-fisiologia dell'apparato riproduttivo femminile	Vignozzi Linda	17/05/2021	no
Gli ipogonadismi maschili: classificazione e aspetti clinici	Rastrelli Giulia	17/05/2021	no
Ruolo degli steroidi sessuali nella salute sessuale dei due generi	Rastrelli Giulia	18/05/2021	no
Terapia con androgeni nell'uomo cisgender con ipogonadismo: principi generali e modalità d'uso	Canale Domenico	18/05/2021	no
Disfunzioni sessuali nell'uomo cisgender: aspetti medici	Rastrelli Giulia	18/05/2021	no
Disfunzioni sessuali nella donna cisgender: aspetti medici	Cipriani Sarah	18/05/2021	no
Disfunzioni sessuali nella popolazione cisgender: aspetti psicologici	Dèttore Davide	18/05/2021	no
Fisiopatologia della ghiandola mammaria	Rastrelli Giulia	18/05/2021	no
Fisiologia del bulbo pilifero e trattamento medico dell'irsutismo	Cipriani Sarah	18/05/2021	no
La terapia sostitutiva della menopausa nella donna cisgender	Vignozzi Linda	19/05/2021	no
La contraccezione ormonale	Vignozzi Linda	19/05/2021	no
Sessualità nella lesbica e nel gay: falsi miti	Prunas Antonio	19/05/2021	no
Preferenza del partner: modelli animali	Maseroli Elisa	07/06/2021	no



Gender queer e non binarismo di genere	Valerio Paolo	07/06/2021	no
I femminielli	Valerio Paolo	07/06/2021	no
Abuso sessuale e parafilie	Castellini Giovanni	07/06/2021	no
Trattamento dermatologico dell'irsutismo	Prignano Francesca	08/06/2021	no
Alopecia e Acne	Prignano Francesca	08/06/2021	no
Le dimensioni dell'identità sessuale	Ristori Jiska	08/06/2021	no
Classificazioni Internazionali dell'Incongruenza di Genere	Castellini Giovanni	08/06/2021	no
Studi epidemiologici e incongruenza di genere	Pierdominici Marina	08/06/2021	no
Eziologia dell'incongruenza di genere: teorie psicologiche	Lavaggi Massimo	08/06/2021	no
Ruolo di Genere nelle diverse culture: una visione antropologica	Pinzuti Eleonora	08/06/2021	no
Effetti dimorfici degli ormoni sessuali sul metabolismo osseo	Cipriani Sarah	09/06/2021	no
Basi biologiche dell'orientamento sessuale nell'uomo	Fisher Alessandra	09/06/2021	no
Orientamento sessuale e depatologizzazione dell'omosessualità	Lingiardi Vittorio	09/06/2021	no
Omogenitorialità	Lingiardi Vittorio	09/06/2021	no
Discriminazioni di genere: Omo-Transfobia e minority stress	Lingiardi Vittorio	09/06/2021	no
Pornografia e cybersex	Dèttore Davide	05/07/2021	no
La teoria gender	Pinzuti Eleonora	05/07/2021	no
Sessualità infantile, adolescenziale ed educazione sessuale	Mazzoli Francesca	05/07/2021	no
La dismorfofobia	Castellini Giovanni	06/07/2021	no
Meccanismi genetici della determinazione del sesso	Krausz Csilla	06/07/2021	no
Meccanismi ormonali della differenziazione sessuale	Bertelloni Silvio	06/07/2021	no
Diagnostica differenziale dei Disordini della differenziazione sessuale	Bertelloni Silvio	06/07/2021	no
Approccio psicosociale delle persone con DSD e delle loro famiglie	Santamaria Fabiana	06/07/2021	no
La sindrome di Klinefelter: aspetti medici	Corona Giovanni	07/07/2021	no
46, XY DSD e identità di genere	Fisher Alessandra	07/07/2021	no
Deficit di 21-idrossilasi e identità di genere	Fisher Alessandra	07/07/2021	no



Sesso e Cervello: le strutture cerebrali sessualmente dimorfiche	Fisher Alessandra	07/07/2021	no
Differenze di genere in termini di abilità cognitive	Castellini Giovanni	07/07/2021	no
La sindrome di Klinefelter: aspetti psichiatrici	Castellini Giovanni	07/07/2021	no
Differenze di genere in termini di tratti di personalità	Castellini Giovanni	13/09/2021	no
Differenze di genere in termini di predisposizione a patologie psichiatriche	Castellini Giovanni	13/09/2021	no
Studi MRI sulla popolazione cisgender e transgender	Gavazzi Gioele	13/09/2021	no
Differenze di Genere e Autismo	Bigozzi Marta	13/09/2021	no
Disforia e Varianza di genere in infanzia: il ruolo dell'esperto in salute mentale	Ristori Jiska	14/09/2021	no
Modelli di presa in carico in Infanzia	Ristori Jiska	14/09/2021	no
Assessment e inquadramento differenziale della Disforia di Genere in Infanzia	Ristori Jiska	14/09/2021	no
Il lavoro con la famiglia in casi di Varianza e Disforia di Genere in Infanzia	Mosconi Maddalena	14/09/2021	no
Interventi educativi nelle scuole	Mosconi Maddalena	14/09/2021	no
Role playing e esercitazioni	Ristori Jiska - Fisher Alessandra	II anno	no
Psicopatologie associate alla Disforia di Genere in età adulta	Castellini Giovanni	II anno	no
Disforia e Varianza di genere in adolescenza: il ruolo dell'esperto in salute mentale (Dr.ssa Bandini)	Bandini Elisa	II anno	no
Assessment della Disforia di Genere in Adolescenza	Mazzoli Francesca	II anno	no
Modelli di presa in carico in Adolescenza	Ristori Jiska	II anno	no
La fase diagnostica estesa: uso dei GnRH _a (razionale psicologico)	Ristori Jiska	II anno	no
Documentario: Valentijn e discussione	Ristori Jiska	II anno	no
Casi clinici interattivi (Adolescenza)	Ristori Jiska	II anno	no
La fase diagnostica estesa: uso dei GnRH _a (il trattamento medico)	Fisher Alessandra	II anno	no
La psicoterapia con clienti transgender	Prunas Antonio	II anno	no
Educazione sessuale per	Prunas Antonio	II anno	no



adolescenti in transizione			
Malattie sessualmente trasmesse: diagnosi e terapia	Prignano Francesca	II anno	no
L'impatto dello stigma sullo sviluppo dell'identità transgender e salute mentale	Castellini Giovanni	II anno	no
Controversie e aspetti etici nell'uso dei GnRHa (Prof. Lombardo)	Lombardo Francesco	II anno	no
Terapia ormonale negli uomini trans: efficacia	Motta Giovanna	II anno	no
Terapia ormonale negli uomini trans: rischi	Motta Giovanna	II anno	no
La terapia ormonale e benessere psicologico	Castellini Giovanni	II anno	no
Valutazione ecografia del tratto genitale nelle femmine transgender e variazioni in corso di terapia ormonale	Lotti Francesco	II anno	no
La terapia ormonale e qualità della vita sessuale	Cocchetti Carlotta	II anno	no
Terapia ormonale nelle donne trans: efficacia	Cocchetti Carlotta	II anno	no
Terapia ormonale nelle donne trans: i rischi	Cocchetti Carlotta	II anno	no
Richiesta di adeguamento chirurgico: criteri di prontezza	Castellini Giovanni	II anno	no
Efficacia dell'adeguamento chirurgico in termini di psicopatologia	Castellini Giovanni	II anno	no
Chirurgia del torace nel maschio transgender	Innocenti Marco	II anno	no
Chirurgia demolitiva genitale nel maschio transgender	Fambrini Massimiliano	II anno	no
Chirurgia di ricostruttiva nel maschio transgender	Morelli Girolamo	II anno	no
Chirurgia di adeguamento di genere nella femmina transgender	Cocci Andrea	II anno	no
Chirurgia della voce	Cossu Diego	II anno	no
Mastoplastica additiva e femminilizzazione del volto nella femmina transgender	Innocenti Marco	II anno	no
Intervento logopedico	Le Saec Odile	II anno	no
La fertilità nei soggetti in transizione	Merigiola Cristina	II anno	no
Politiche sanitarie: accesso alle cure della popolazione transgender	Iardino Rosaria	II anno	no
La genitorialità trans	Palleschi Luca	II anno	no



La sessualità nella popolazione transgender: falsi miti	Prunas Antonio	II anno	no
Educazione alla e recupero della sessualità post-chirurgica	Prunas Antonio	II anno	no
Iter legale: sentenza per rettifica anagrafica e autorizzazione agli atti di disposizione sul proprio corpo	Lorenzetti Anna	II anno	no
Conseguenze legali sullo stato di famiglia alla rettifica anagrafica	Lorenzetti Anna	II anno	no
Uso di sostanze	Lanzi Cecilia	II anno	no
La persona transgender in terza età: bisogni specifici	Scandurra Cristiano	II anno	no
Le associazioni	Satariano Regina - Lavaggi Massimo	II anno	no
Profili giuridici del trattamento medico dell'Incongruenza di genere in età evolutiva	Vettori Nicoletta	II anno	no

Il Consiglio

PRESO ATTO dell'istruttoria;

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

VISTO il D. R. del 24/12/2020 n° 1601, prot. 237568, istitutivo del Master;

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

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

Delibera

- l'approvazione della programmazione didattica del Master di I livello in Incongruenza di genere nelle diverse fasi di sviluppo, come sopra esposta,
- l'approvazione della calendarizzazione dei seminari che dovranno essere svolti nell'arco dei 22 mesi di durata del Master in oggetto.

4) Pratiche del Personale

4.1 Frequenza volontaria

Il Presidente comunica che la Prof.ssa Laura Papi ha presentato richiesta di autorizzazione alla frequenza volontaria della dott.ssa Diletta Calosci del laboratorio di Genetica Medica del dipartimento SBSC sezione di Fisiopatologia clinica in qualità di ospite dal giorno 17/5/2021 al giorno 30/10/2021 per poter assistere alle ricerche su sequenziamento dell'esoma in pazienti affetti da schwannomatosi sotto la responsabilità della Prof.ssa Laura Papi e della Dott.ssa Roberta Sestini. La Dott.ssa Diletta Calosci ha provveduto a stipulare idonea polizza assicurativa.

Il Consiglio all'unanimità esprime parere favorevole.

4.2 Frequenza volontaria

Il Presidente comunica che la Prof.ssa Monica Muratori ha presentato richiesta di autorizzazione alla frequenza volontaria della dott.ssa Valentina Arciero del laboratorio di Andrologia del dipartimento SBSC sezione di Fisiopatologia clinica in qualità di ospite dal giorno 1/6/2021 al giorno 31/11/2021 per poter assistere alle ricerche su ricerche su Studio di tecniche di crioconservazione in campioni di



liquido seminale sotto la responsabilità della Prof.ssa Monica Muratori. La Dott.ssa Valentina Arciero dovrà provvedere a stipulare idonea polizza assicurativa.
Il Consiglio all'unanimità esprime parere favorevole.

5) Attività di ricerca

5.1 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:

5.1.1

Responsabile scientifico	Nicla Lorito (Supervisore: Andrea Morandi)
Titolo	Identificazione di marcatori metabolici coinvolti nella formazione di metastasi nel carcinoma mammario triplo negativo
Acronimo	---
Durata (mesi)	12
Ente Finanziatore	Associazione Annastaccatolisa ODV
Programma /Bando	Borsa di studio per l'Italia - anno 2020 (rev. 2)
Anno	2021
Tipo di partecipazione	ente ospitante
Partenariato	no
Finanziamento richiesto	22.000,00

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.

5.1.2



Responsabile scientifico	Michele Mannelli (Supervisore: Tania Fiaschi)
Titolo	Use of the molecule AdipoRon to counteract the metabolic alterations in cancer cachexia.
Acronimo	---
Durata (mesi)	12
Ente Finanziatore	Fondazione Beneficentia Stiftung
Programma /Bando	contributo per progetto di ricerca
Anno	2021
Tipo di partecipazione	Responsabile
Partenariato	No
Finanziamento richiesto	30.000,00

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

5.1.3

Responsabile scientifico	Chiara Donati
Titolo	Endometriosis: identification of innovative diagnostic/prognostic markers of inflammation/fibrosis
Acronimo	---
Durata (mesi)	24



Ente Finanziatore	Ministero della Salute
Programma /Bando	Bando della ricerca sull'endometriosi 2021
Anno	2021
Tipo di partecipazione	partner/partecipante
Partenariato	Beneficiario istituzionale: Regione Toscana, PI: Felice Petraglia (capofila AOUC)
Finanziamento richiesto	45.000,00

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.

5.1.4

Responsabile scientifico	Cristina Cecchi
Titolo	A novel defence against TDP-43 neurotoxicity: the aminosterols
Acronimo	Defence-TDP-43
Durata (mesi)	12
Ente Finanziatore	Fondazione Italiana per la Ricerca sulla SLA - AriSLA
Programma /Bando	Bando Arisla 2021 - Pilot Grant
Anno	2021
Tipo di partecipazione	responsabile



Partenariato	no
Finanziamento richiesto	60.000,00

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

5.1.5

Responsabile scientifico	Roberta Cascella
Titolo	Role of TDP-43 self-assembly in ALS: from molecules to cells to animal models
Acronimo	Toxic_TDP-43
Durata (mesi)	36
Ente Finanziatore	Fondazione Italiana per la Ricerca sulla SLA - AriSLA
Programma /Bando	Bando Arisla 2021 - Full Grant
Anno	2021
Tipo di partecipazione	partner/partecipante
Partenariato	Università di Napoli Federico II, Dipartimento di Farmacia (Alfonso De Simone, PI) Università di Cagliari, Dipartimento di Scienze Biomediche (Anna Carta)
Finanziamento richiesto	80.000,00 (totale per il partenariato: 240.00,00)



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

5.1.6

Responsabile scientifico	Laura Papi
Titolo	Identification of modifier genes in LZTR1-associated schwannomatosis by whole exome sequencing
Acronimo	---
Durata (mesi)	24
Ente Finanziatore	Children's Tumor Foundation (USA)
Programma /Bando	Contract Award
Anno	2021
Tipo di partecipazione	responsabile
Partenariato	no
Finanziamento richiesto	95.172,00 USD

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.

5.2 Approvazione della partecipazione come partner di progetto al Bando per progetti di alta formazione attraverso l'attivazione di Assegni di Ricerca - anno 2021, promosso dalla Regione Toscana.

Il Presidente comunica che è necessario approvare la partecipazione come partner al progetto dell'Istituto di Fisica Nucleare (INFN) in risposta al Bando per progetti di alta formazione attraverso l'attivazione di assegni di ricerca - anno 2021 (decreto n. 4440 del 16 marzo 2021), cofinanziato dal FSC-Fondo per lo sviluppo e la coesione, Giovanisi e promosso dalla Regione Toscana.



Il progetto consiste nell'attivazione di tre assegni di ricerca della durata di 24 mesi, del valore di € 180.000,00, gestiti da INFN - Istituto di Fisica Nucleare, Sezione di Pisa.

Titolo del progetto: Integrazione dei principi di data FAIRness per favorire la trasferibilità delle applicazioni avanzate di Intelligenza Artificiale alla Medicina

ACRONIMO: **FAIR-AIM**

Partenariato:

capofila: INFN Sezione di Pisa, responsabile scientifico: Alessandra Retico

partner: EBIT S.r.l.

partner: Azienda USL Toscana Nord Ovest - Ambito Territoriale Lucca

partner: UNIFI, responsabile: Prof.ssa Monica Mangoni

partner: IRCCS Fondazione Stella Maris

partner: NET7 s.r.l.

Finanziamento richiesto a Regione Toscana: 90.000 €

Co-finanziamento fornito da INFN: 45.000 €

Co-finanziamento fornito da EBIR s.r.l.: 45.000 €

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.

5.3 Approvazione della partecipazione come partner a progetto del Dipartimento di Scienze della Salute in risposta al Bando del Ministero della Salute - Piano Operativo Salute, Traiettorie 3 - Medicina rigenerativa, predittiva e personalizzata

Il Presidente comunica che è necessario approvare la partecipazione come partner al progetto del Dipartimento di Scienze della Salute in risposta al bando del Ministero della Salute - Piano Operativo Salute, Traiettorie 3.

Il titolo del progetto è "Identificazione e validazione Multi-OMICa di biomarcatori predittivi di progressione e risposta terapeutica: il carcinoma colorettole metastatico come modello"

Acronimo: **MOMA**

Responsabile scientifico (PI): **Prof. Enrico Mini**

Dipartimento: **Scienze della Salute**

Capofila progetto: Università degli Studi di Firenze

Soggetti partecipanti:

- **Università degli Studi di Firenze:** Dipartimento di Scienze della Salute (DSS): Dott.ssa Astrid Parenti, BIO/14, Dott. Giandomenico Roviello, MED/06; **Dipartimento di Scienze Biomediche, Sperimentali e Cliniche (DSBSC): Prof. Andrea Galli, MED/12, Prof.ssa Pamela Pinzani, BIO/12, Prof. Matteo Ramazzotti, BIO/11;** Dipartimento di Medicina Sperimentale e Clinica (DMSC): Prof. Fabio Cianchi, MED/18, Prof. Luca Messerini, MED/08, Prof. Lorenzo Antonuzzo, MED/06; Dipartimento di Statistica, Informatica, Applicazioni (Disia): Prof. Francesco Claudio Stingo, SECS-S/01; Dipartimento di Chimica 'Ugo Schiff'/Centro di Risonanze Magnetiche (CERM): Prof.ssa Paola Turano, CHIM/03; Centro servizi Spettrometria di Massa (CISM): Prof. Giancarlo la Marca, BIO/12, Dott. Giuseppe Pieraccini.
- Istituto per lo Studio, la Prevenzione e la Rete Oncologica (ISPRO), Firenze (Laboratorio Regionale di Prevenzione Oncologica (LRPO): Dott. Marco Peluso)



- Azienda UsI Toscana Sud Est (Ospedale Misericordia di Grosseto, U.O.C. Oncologia Medica: Dott. Carmelo Bengala)
- Azienda USL Toscana Centro-Firenze (Ospedale San Giovanni di Dio, Reparto Oncologia Medica: Dott.ssa Angela Stefania Ribecco)
- AOU Policlinico-San Marco, Catania (Unita Clinica per la Sperimentazione Fase I: Dott. Hector José Soto Parra)
- Azienda Ospedaliera di Rilievo Nazionale e di Alta Specializzazione Garibaldi, Catania (UOC Oncologia Medica: Dott. Roberto Bordonaro)

Durata progetto: 48 mesi

Budget totale progetto: 5.500.000,00 euro

Contributo richiesto (max 80%): 4.400.000,00 euro

Cofinanziamento UniFi (max 20%): 1.100.000,00 euro

Budget totale del Dipartimento: 1.208.750,00

Contributo richiesto per il Dipartimento: 967.000,00

Cofinanziamento del Dipartimento: 241.750,00 (coperto dai costi del personale dipendente coinvolto nel progetto)

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.

5.4 Approvazione della fattibilità di progetto di ricerca in risposta a bando dell'Unione Europea

Il Presidente illustra il progetto, dal titolo: **A new therapy for adiposopathy based on magneto-mechanical effects of magnetic nanoparticles,**

già inserito nel sistema Anagrafe della Ricerca da Anna Laurenzana.

Proposal Acronym - ACRONIMO: **NEWTHAMMES**, presentato da Oliviero Gobbo, Trinity College (Irlanda), e di cui si riportano di seguito le informazioni principali:

SOTTOPROGRAMMA (PILLAR)

| Innovative Europe

European Innovation Council (EIC)

IDENTIFICATIVO DELL'INVITO: HORIZON-EIC-2021-PATHFINDEROPEN-01-01

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.

Delibera

Il Consiglio ritiene che sussistano i requisiti di fattibilità del progetto dal titolo A new therapy for adiposopathy based on magneto-mechanical effects of magnetic nanoparticles -NEWTHAMMES 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 € 212.000,00.

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.

5.5 Erogazioni liberali

5.5.1 Erogazione liberale A. N. F. Associazione Neurofibromatosi per attività di ricerca

Il Presidente informa che **A.N.F. Associazione Neurofibromatosi** ha manifestato la disponibilità ad erogare un'elargizione liberale di **€ 50.000,00** (cinquantamila/00) da destinarsi allo sviluppo della ricerca nell'ambito della **Genetica della Schwannomatosi**, di cui è responsabile scientifico la Prof.ssa Laura Papi.

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 € 50.000,00 (cinquantamila/00) da destinarsi allo sviluppo della ricerca nell'ambito della Genetica della Schwannomatosi, di cui è responsabile scientifico la Prof.ssa Laura Papi.

5.5.2 Erogazione liberale Agilent Technologies Italia S.p.A. per organizzazione Workshop Dr. Morandi

Il Presidente informa che la Società **Agilent Technologies Italia S.p.A.** ha manifestato la disponibilità ad erogare un'elargizione liberale di **€ 500,00** (cinquecento/00) da destinarsi all'organizzazione dell'evento virtuale "Metabolism Meets Functions 2021" che si terrà il giorno 14 giugno 2021, della cui organizzazione è responsabile Dr. Andrea Morandi.

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 € 500,00 (cinquecento/00) da destinarsi all'organizzazione dell'evento virtuale "Metabolism Meets Functions 2021" che si terrà il giorno 14 giugno 2021, della cui organizzazione è responsabile Dr. Andrea Morandi.

5.5.3 Erogazione liberale Associazione Italiana Adrenoleucodistrofia Onlus per attività di ricerca

Il Presidente informa che l'**Associazione Italiana Adrenoleucodistrofia Onlus** ha manifestato la disponibilità ad erogare un'elargizione liberale di **€ 25.000,00** (venticinquemila/00) da destinarsi allo sviluppo di un progetto di ricerca nell'ambito della diagnosi precoce della adrenoleucodistrofia X-linked, di cui è responsabile scientifico il Prof. Giancarlo la Marca.

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 € 25.000,00 (venticinquemila/00) da destinarsi allo sviluppo di un progetto di ricerca nell'ambito della diagnosi precoce della adrenoleucodistrofia X-linked, di cui è responsabile



scientifico il Prof. Giancarlo la Marca.

6) Attività negoziale

6.1 Convenzione tra Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" dell'Università degli Studi di Firenze e Azienda Ospedaliera "SS. Antonio e Biagio e Cesare Arrigo" di Alessandria concernente condizioni e modalità per l'esecuzione dello Studio clinico farmacologico no-profit dal titolo "La Radioterapia Stereotassica (SRT) in associazione all'Immunoterapia per il trattamento delle metastasi cerebrali da carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC): uno studio prospettico osservazionale multicentrico (STRAIT-LUC trial)"

Promotore: Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" dell'Università degli Studi di Firenze

Responsabili della sperimentazione: Il Promotore nomina quale Responsabile della Sperimentazione, a seguito di formale accettazione, il **Prof. Lorenzo Livi** in servizio presso la SOD di Radioterapia – AOU Careggi. L' Azienda Ospedaliera "SS. Antonio e Biagio e Cesare Arrigo" di Alessandria nomina quale Sperimentatore Principale dello Studio clinico, a seguito di formale accettazione, il **Dr. Oreste Durante**, SC Radioterapia.

Il Presidente informa che il Comitato Etico di Area Vasta Toscana Centro ha espresso il proprio parere favorevole all'esecuzione dello Studio osservazionale no-profit nella seduta del 25/02/2020.

Il Comitato Etico Interaziendale AO "SS. Antonio e Biagio e Cesare Arrigo" di Alessandria ha espresso parere favorevole in data 18/01/2021.

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

Pazienti coinvolti: Presso l'ente sperimentale di Alessandria saranno arruolati circa **3 pazienti** entro due anni dalla data di ultima sottoscrizione. Il reclutamento continuerà in ogni caso fino al raggiungimento del numero globale di pazienti previsti da protocollo, salvo diversa comunicazione in corso di studio

In Italia saranno arruolati circa 50 pazienti in un tempo stimato di 24 mesi.

Durata dello Studio clinico: la presente Convenzione avrà validità a decorrere dalla data di ultima sottoscrizione della stessa, e rimarrà in vigore fino alla data di chiusura formale del centro. La data di termine dello Studio clinico è prevista indicativamente dopo 24 mesi dall'apertura del medesimo.

Corrispettivo: non è previsto il pagamento di alcun compenso

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,
- 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.

6.2 Emendamento all'accordo economico tra AstraZeneca S.p.A. e Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" dell'Università degli Studi di Firenze per la conduzione dello Studio sperimentale no profit "Anti PD-L1 MEDI4736 combined with cetuximab and radiotherapy in locally advanced squamous cell carcinoma of the head and neck: a phase II study" presso la SOD Radioterapia A RATIFICA

Responsabile della sperimentazione: Prof. Lorenzo Livi

Il Presidente informa che le Parti hanno stipulato l'accordo in data 28 dicembre 2018.

Attraverso la sottoscrizione dell'accordo, AstraZeneca si è impegnata a supportare lo studio mediante un contributo economico pari ad € 100.940.

In seguito alle discussioni intercorse, è stata comunicata ad AstraZeneca la chiusura anticipata dello studio.

AstraZeneca intende precisare che:

- AstraZeneca intende ridurre il proprio sostegno economico di € 50.564 passando dagli attuali €100.940 ad un totale di € 50.376;
- Considerato che AstraZeneca ha già provveduto al pagamento di € 40.376 relativi agli obiettivi 1 e 2 come riportato in allegato B2 all'accordo vigente, AstraZeneca intende erogare la restante quota di €10.000 come qui descritto:

Estratto da Allegato B2 del contratto in vigore:

Obiettivi	Documentazione	Importo	Tempo Previsto
------------------	-----------------------	----------------	-----------------------



3. Obiettivo: raggiungimento 50% dei pazienti previsti dal protocollo	Report sull'andamento del reclutamento dello studio	€ 20.188 (Euro ventimilacentottantotto)	Gennaio 2020
4. Obiettivo: fine arruolamento secondo protocollo	Report sull'andamento del reclutamento dello studio	€ 20.188 (Euro ventimilacentottantotto)	Novembre 2020
5. Obiettivo: report finale di Studio	1. Autocertificazione di conferma/rettifica del costo totale dello Studio previsto dall'Allegato B1. 2. Report finale dello studio.	€ 20.188 (Euro ventimilacentottantotto)	Aprile 2023

Nuova versione emendata:

Obiettivi	Documentazione	Importo	Tempo Previsto
3. Report finale di studio	1. Autocertificazione di conferma/rettifica del costo totale dello Studio previsto dall'Allegato B1. 2. Report finale dello studio riportante numero	€10.000 (Euro diecimila)	Maggio 2021



	di pazienti arruolati, trattati, riconciliazione SAE ed accountability del farmaco.		
--	--	--	--

Rimane ferma la disposizione di cui all'Articolo 5 del Contratto sottoscritto tra le parti, sulla base della quale, prima dell'emissione dell'ultima fattura, il Responsabile della Sperimentazione dovrà fornire ad AstraZeneca un'autocertificazione attestante che il Supporto Finanziario è stato inferiore al 50% del costo complessivo della sperimentazione.

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.

6.3 Convenzione tra l'Azienda Ospedaliero-Universitaria Careggi, il Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" dell'Università degli Studi di Firenze e MSD Italia s.r.l. per la conduzione della sperimentazione clinica "KEYMAKER U01: Sottostudio 3: Studio Umbrella di fase 2, con bracci ad evoluzione continua di agenti sperimentali in associazione a Pembrolizumab per pazienti con tumore polmonare non a piccole cellule (NSCLC) in stadio avanzato precedentemente trattati con terapia anti PD-L1." PRESSO LA SOD RADIOTERAPIA

Promotore: MSD Italia s.r.l.

Responsabile della sperimentazione: Prof. Lorenzo Livi

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

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



Pazienti coinvolti: Presso il centro sperimentale dell'Azienda sarà arruolato circa **1 (uno) paziente** entro 18 Gennaio 2030 (data stimata). Il numero complessivo massimo, tra tutti i centri partecipanti (in Italia / nel mondo), sarà di n. 5/45 pazienti.

Corrispettivo totale a paziente: Il Compenso massimo a paziente completato e valutabile nella Fase di Trattamento MK5890 sarà pari a **€ 60.748,00+ IVA**; il Compenso massimo a paziente completato e valutabile nella Fase di Trattamento MK4830 sarà pari a **€ 59.897,50+ IVA**.

Il Compenso massimo a paziente sopra indicato sarà da ripartire per il 95% al Dipartimento e per il 5 % all'Azienda Ospedaliera.

Corrispettivo massimo per paziente per il Dipartimento: Il Compenso massimo a paziente completato e valutabile nella Fase di Trattamento MK5890 sarà pari a **€ 57.710,60 + IVA**; il Compenso massimo a paziente completato e valutabile nella Fase di Trattamento MK4830 sarà pari a **€ 56.901,80 + IVA**.

Corrispettivo totale per il Dipartimento: € 57.710,60 + IVA

Il Consiglio

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

6.4 Convenzione tra l'Azienda Ospedaliero-Universitaria Careggi, il Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" dell'Università degli Studi di Firenze e MSD Italia s.r.l. per la conduzione della sperimentazione clinica "KEYMAKER-U01 Sottostudio 2: Studio Umbrella di fase 2, con bracci evoluzione continua di agenti sperimentali ad in associazione a Pembrolizumab per pazienti con tumore polmonare non a piccole cellule (NSCLC) PD-L1 positivo in stadio avanzato e non precedentemente trattato." PRESSO LA SOD RADIOTERAPIA

Promotore: MSD Italia s.r.l.

Responsabile della sperimentazione: Prof. Lorenzo Livi



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

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

Pazienti coinvolti: Presso il centro sperimentale dell'Azienda sarà arruolato circa **1 (uno) paziente** entro 18 Gennaio 2030 (data stimata). Il numero complessivo massimo, tra tutti i centri partecipanti (in Italia / nel mondo), sarà di n. 6/60 pazienti.

Corrispettivo totale a paziente: Il Compenso massimo a paziente completato e valutabile nella Fase di Trattamento sarà pari a **€ 59.442,50+ IVA**.

Il Compenso massimo a paziente sopra indicato sarà da ripartire per il 95% al Dipartimento e per il 5% all'Azienda Ospedaliera.

Corrispettivo massimo per paziente per il Dipartimento: € 56.470,40

Corrispettivo totale per il Dipartimento: € 56.470,40

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.

6.5 Convenzione tra l'Azienda Ospedaliero-Universitaria Careggi, il Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" dell'Università degli Studi di Firenze e MSD Italia s.r.l. per la conduzione della sperimentazione clinica "KEYMAKER U01:Sottostudio 1: Studio Umbrella di fase 2, con bracci ad evoluzione continua di agenti sperimentali in associazione a Pembrolizumab in combinazione con chemioterapia per pazienti con tumore polmonare non a piccole cellule (NSCLC) in stadio avanzato e non precedentemente trattato" PRESSO LA SOD RADIOTERAPIA

Promotore: MSD Italia s.r.l.

Responsabile della sperimentazione: Prof. Lorenzo Livi



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

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

Pazienti coinvolti: Presso il centro sperimentale dell'Azienda saranno arruolati circa **3 (tre) pazienti** entro 18 Gennaio 2030 (data stimata). Il numero complessivo massimo, tra tutti i centri partecipanti (in Italia / nel mondo), sarà di n. 7/90 pazienti.

Corrispettivo totale a paziente: Il Compenso massimo a paziente completato e valutabile nella Fase di Trattamento MK7684 sarà pari a **€ 53.559,50 + IVA**; il Compenso massimo a paziente completato e valutabile nella Fase di Trattamento MK5890 sarà pari a **€ 51.751,00 + IVA**.

Il Compenso massimo a paziente sopra indicato sarà da ripartire per il 95% al Dipartimento e per il 5 % all'Azienda Ospedaliera.

Corrispettivo massimo per paziente per il Dipartimento: Il Compenso massimo a paziente completato e valutabile nella Fase di Trattamento MK7684 sarà pari a **€ 50.881,50 + IVA**; il Compenso massimo a paziente completato e valutabile nella Fase di Trattamento MK5890 sarà pari a **€ 49.163,50 + IVA**.

Corrispettivo totale per il Dipartimento: a seconda della fase di trattamento in cui saranno inseriti i tre pazienti, va da un minimo di **€ 147.490,50 + IVA** a un massimo **€ 152.644,50 + IVA**

Il Consiglio

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

6.6 Emendamento n. 3 alla convenzione 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 Parexel International (IRL) Limited per la conduzione della sperimentazione clinica su farmaci "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 presso la SOD Ematologia

Promotore: Parexel International (IRL) Limited

Responsabile della Sperimentazione: Prof. Alessandro Maria Vannucchi

Referente della Sperimentazione per il Dipartimento: Prof. Stefano Colagrande

Il Presidente informa che le Parti hanno stipulato il contratto in data 20 maggio 2109 ed emendato la prima volta in data 10 ottobre 2019 e la seconda volta in data 11 novembre 2020.

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

Il Contratto deve essere emendato e le seguenti diciture emendate entrano in vigore a partire dalla data dell'ultima firma:

- 1) L'Allegato A al Contratto sarà eliminato per intero e sostituito con l'Allegato A emendato.
- 2) È stato aggiunto il Braccio 4 di Espansione ET il cui compenso massimo a paziente completato e valutabile sarà di € 15.008,76.

Gli importi sono da suddividere tra Dipartimento di Medicina Sperimentale e Clinica e l'Azienda secondo tale ripartizione: Dipartimento di Medicina Sperimentale e Clinica **€14.258,35** e Azienda **€ 750,40**.

Payee	Payee Details
Protocol Number/Numero di Protocollo	CPI 0610-02
Site Number/Numero del centro	60
Payee Name/Nome del beneficiario	Department of Scienze Biomediche, Sperimentali e Cliniche "Mario Serio"



UNIVERSITÀ
DEGLI STUDI
FIRENZE

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

Payee Address/Indirizzo del beneficiario	Viale Morgagni 50
Address Line 2/Riga indirizzo 2	N/A
Address Line 3/Riga indirizzo 3	N/A
Province/State/County – Provincia/Stato/Paese	Florence
City/Città	Florence
Postal Code/CAP	
Country/Paese	Italy
Payee Contact/Recapiti del beneficiario	N/A
Payee Contact Phone Number/Numero di telefono del beneficiario	N/A
Remittance E-mail Address/Indirizzo e-mail per i pagamenti	N/A direttore@sbsc.unifi.it (invoicing requests/richieste di fatturazione) ilaria.fiorini@unifi.it (contact person/persona di riferimento)



UNIVERSITÀ
DEGLI STUDI
FIRENZE

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

General Finance contact person e-mail address if different from above/Indirizzo e-mail del referente del reparto Economia generale se diverso da quello sopra indicato	N/A
NPI/Numero di identificazione del fornitore nazionale (NPI)	N/A
Tax ID (VAT/GST Registration/TIN/SSN)/Codice fiscale (partita IVA/numero di registrazione Tassa su beni e servizi [GST]/numero di identificazione del contribuente [TIN]/numero di previdenza sociale [SSN])	01279680480
Bank Account Holder Name/Nome dell'intestatario del conto corrente bancario	Università degli Studi di Firenze
Bank Account Number/Numero del conto corrente bancario	000041126939
IBAN (International Bank Account Number)/Codice IBAN (International Bank Account Number)	IBAN IT88 A 02008 02837 000041126939
Bank Name/Nome dell'istituto di credito	Unicredit Banca S.p.A.
Bank Number/Codice dell'istituto di credito	N/A
Bank Branch Number/Codice Filiale	N/A



Bank Identification Code/Codice di identificazione bancaria (BIC)	UNCRITM1F86
Bank Type/Tipo di istituto di credito	Bank/Istituto di credito

<p>To ensure proper payment please ensure that all fields above are completed. In the event that payee details are modified during the course of the study, the parties agree that no amendments to this Agreement shall be required, provided that the Department provides written notification to CRO with revised payee details to the following e-mail address InvestigatorPaymentHelpDesk@PAREXEL.com. CRO accepts no liability for incorrect payee details provided by the Department or its representative.</p> <p>2. Enrolment. This study is designed to evaluate patients in accordance with the Protocol. The Investigator, on behalf of the Department, will use best efforts to enrol patients in compliance with the requirements of this Agreement. When enrolment is complete for the study, the Department will be notified in writing and will discontinue enrolling patients.</p> <p>3. Conditional Fees. The cost for conditional procedures required by Protocol will be paid according to the following maximum rates as set forth in the Detailed Budget - Conditional Fees will be paid only if their performance was necessary and performed in</p>	<p>Al fine di consentire il corretto pagamento, assicurarsi di aver compilato tutti i campi sopra riportati. In caso di variazione dei dettagli del Beneficiario nel corso dello Studio, le Parti convengono che non è necessario emendare il presente Contratto, purché il Dipartimenti comunichino per iscritto alla CRO i dettagli aggiornati del Beneficiario al seguente indirizzo e-mail InvestigatorPaymentHelpDesk@PAREXEL.com. La CRO non si assume responsabilità alcuna per eventuali dettagli inesatti del Beneficiario forniti dal Dipartimento o da un suo rappresentante.</p> <p>2. Arruolamento. Il presente Studio è finalizzato a valutare i pazienti in conformità al Protocollo. Lo Sperimentatore, per conto del Dipartimento, farà quanto in suo potere per arruolare i pazienti nel rispetto dei requisiti previsti dal presente Contratto. Una volta completato l'arruolamento per lo Studio, il Dipartimento sarà informato per iscritto e provvederà a interrompere l'arruolamento dei pazienti.</p> <p>3. Costi condizionali. Il costo per le procedure condizionali richieste dal Protocollo sarà pagato in base alle seguenti tariffe massime come stabilito nel Bilancio Dettagliato - Le Commissioni Condizionali saranno pagate solo se le loro prestazioni</p>
--	--



full compliance with the Protocol and Sponsor/CRO instructions.

RADIOLOGY: In particular the Department will be paid the amount of €380,00 for CT scan and €600,00 for MRI.

The Department shall submit invoices for Services performed and expenses incurred under Section 4, all payments will be made within forty five (45) days from the date of receipt of valid invoice in accordance with this Agreement. All payments will be made by electronic wire to the bank account stated above.

4. In any instance where the Department has received unearned funds, such funds shall be returned to CRO within forty five days of relevant notification.

5. Protocol Violators. Payments for Study Subjects who are deemed to have been in violation of the Protocol may be made for the amounts accrued up to the point that the violation occurred, at the discretion of SPONSOR and/or CRO.

6. Invoices

Please send original, correct and itemized invoices to the following address:

Preferred

Invoices may be e-mailed to:
PIILPayablesInvoices@parexel.com

Parexel International (IRL) Limited

One Kilmainham Square

erano necessarie e sono state eseguite nel pieno rispetto delle istruzioni del Protocollo e dello/a Sponsor/CRO.

RADIOLOGIA: In particolare al Dipartimento verrà corrisposta la quota di €380,00 per CT Scan e €600,00 per RMI.

Il Dipartimento fatturerà i Servizi resi e le spese sostenute di cui all'Articolo 4 e tutti i pagamenti saranno liquidati entro quarantacinque (45) giorni dalla data di ricevimento di regolare fattura ai sensi del presente Contratto. I pagamenti saranno effettuati tramite bonifico bancario sul conto corrente sopra indicato.

4. In tutti i casi, nel caso in cui il Dipartimento dovesse ricevere finanziamenti non giustificati, tali fondi dovranno essere restituiti alla CRO entro quarantacinque giorni dal relativo avviso.

5. Soggetti che violano il Protocollo. I pagamenti per i Soggetti in studio che si ritiene abbiano violato il Protocollo potranno essere effettuati per gli importi maturati fino al momento in cui si è verificata la violazione, a discrezione dello SPONSOR e/o della CRO.

6. Fatture

Inviare fatture originali, correttamente redatte e dettagliate al seguente indirizzo:

Preferibilmente

Le fatture possono essere inviate via e-mail all'indirizzo:
PIILPayablesInvoices@parexel.com

Parexel International (IRL) Limited

One Kilmainham Square



<p>Inchicore Road, Kilmainham</p> <p>Dublin 8</p> <p>Ireland</p> <p>Invoices submitted for Services performed and expenses incurred in an EU jurisdiction must not have VAT applied (unless the payee is established in the Republic of Ireland).</p> <p>Where the payee is VAT/GST registered then the following information should also be provided:</p> <p>(a) VAT/GST registration number of the supplier (payee), prefixed with their country code (if applicable); and</p> <p>(b) Name, address and Irish VAT registration number of the customer (CRO) (unless the payee is established in the Republic of Ireland); and</p> <p>(c) On the face of the invoice the words "Reverse Charge" (unless the payee is established in the Republic of Ireland)</p> <p>All invoices must contain the following information:</p> <p>(a) Protocol Number</p> <p>(b) Invoice Number</p> <p>(c) Invoice Date</p> <p>(d) Place, Date & Description of Services Provided</p> <p>(e) CRO Project Number</p>	<p>Inchicore Road, Kilmainham</p> <p>Dublino 8</p> <p>Irlanda</p> <p>Le fatture presentate per i Servizi prestati e le spese sostenute in una giurisdizione dell'UE non dovranno essere soggette a IVA (fatta eccezione per il caso in cui il beneficiario abbia sede nella Repubblica d'Irlanda).</p> <p>Laddove il beneficiario sia registrato ai fini IVA/Tassa su beni e servizi (GST), dovranno essere fornite anche le seguenti informazioni:</p> <p>(a) partita IVA/numero di registrazione GST del fornitore (beneficiario), con prefisso indicante il codice del Paese (se applicabile); e</p> <p>(b) nome, indirizzo e numero di partita IVA irlandese del cliente (CRO) (a meno che il beneficiario abbia sede nella Repubblica d'Irlanda); e</p> <p>(c) la fattura deve riportare sulla facciata la dicitura "Inversione contabile" ("Reverse Charge") (a meno che il beneficiario abbia sede legale nella Repubblica d'Irlanda)</p> <p>Tutte le fatture devono contenere le seguenti informazioni:</p> <p>(a) Numero di protocollo</p> <p>(b) Numero di fattura</p> <p>(c) Data fattura</p> <p>(d) Luogo, data e descrizione dei servizi forniti</p>
---	--



<p>(f) Total amount payable</p> <p>(g) Exchange rate used (where applicable)</p> <p>(h) Investigator Name</p> <p>(i) Site Number</p> <p>(j) Payee Name and Address (per this Agreement)</p> <p>(k) CRO Address listed above</p> <p>(l) Date of Supply</p> <p>Invoices and associated documentation should be de-identified of patient personal information (e.g. name, date of birth, initials, etc.) prior to being submitted to CRO.</p> <p>7. <u>Final Payment.</u></p> <p>Notwithstanding the foregoing, the final payment shall be paid upon the completion of the following activities:</p> <p>(a) all required Subject visits have been completed</p> <p>(b) SPONSOR has received all Subject data in a form suitable for analysis</p> <p>(c) all data clarification queries have been resolved to SPONSOR's satisfaction</p> <p>(d) SPONSOR has verified that all required regulatory documentation is complete</p> <p>(e) Institution has returned all required equipment, drugs and other material</p> <p>(f) the Study close-out visit has</p>	<p>(e) Numero di progetto della CRO</p> <p>(f) Importo totale dovuto</p> <p>(g) Tasso di cambio utilizzato (ove pertinente)</p> <p>(h) Nome dello Sperimentatore</p> <p>(i) Numero del centro</p> <p>(j) Nome e indirizzo del beneficiario (indicati nel presente Contratto)</p> <p>(k) Indirizzo della CRO riportato sopra</p> <p>(l) Data della fornitura</p> <p>Le fatture e la documentazione associata devono essere private delle informazioni personali dei pazienti (per es. nome, data di nascita, iniziali, ecc.) prima di essere inviate alla CRO.</p> <p>7. <u>Pagamento finale.</u></p> <p>Fermo restando quanto precede, il pagamento finale, sarà liquidato una volta che:</p> <p>(a) tutte le visite del Soggetto previste siano state completate</p> <p>(b) lo SPONSOR abbia ricevuto tutti i dati del Soggetto in formato idoneo per l'analisi</p> <p>(c) tutte le richieste di chiarimento sui dati siano state risolte con soddisfazione dello SPONSOR</p> <p>(d) lo SPONSOR abbia verificato che tutta la documentazione normativa richiesta sia completa</p> <p>(e) l'Istituto abbia restituito tutte le</p>
--	---



<p>been completed</p> <p>The Department shall have sixty (60) days from the receipt of the final payment under this Agreement to identify discrepancies and resolve any payment disputes with CRO.</p> <p>All invoices for Study payments, as outlined herein, must be submitted to the CRO within sixty (60) days of the Site's Study close-out visit. Invoices received after this time will not be reimbursed.</p>	<p>apparecchiature, i farmaci e gli altri materiali richiesti</p> <p>(f) la visita di fine Studio sia stata completata</p> <p>Il Dipartimento avrà sessanta (60) giorni di tempo a disposizione, in seguito alla ricezione del pagamento finale ai sensi del presente Contratto, per identificare le discrepanze e risolvere qualsiasi disputa di pagamento con la CRO.</p> <p>Tutte le fatture per i pagamenti correlati allo Studio, come indicato nella presente, devono essere presentate alla CRO entro sessanta (60) giorni dalla visita di fine Studio presso il centro. Le fatture ricevute dopo questo termine non saranno rimborsate.</p>
---	---

Detailed Budget – Conditional Procedures	Bilancio dettagliato – Procedure condizionali
--	---

Conditional Procedure	Qty	OH	Budget (w/o OH)	Budget (incl. 17% OH)
MRI Scan	1	✓	€512,82	€600,00
CT scan	1	✓	€324,79	€380,00

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.

6.7 Convenzione tra l'Azienda Ospedaliero-Universitaria Careggi, il Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche dell'Università degli Studi di Firenze e IQVIA RDS Italy Srl per la conduzione della sperimentazione clinica "Studio proof-of-concept di fase IIa, multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, a gruppi paralleli, controllato con placebo volto a valutare l'efficacia e la sicurezza di TU2670 somministrato per via orale in soggetti con dolore associato a endometriosi, da moderato a grave" PRESSO LA SOD Ostetricia e Ginecologia

Promotore: IQVIA RDS Italy Srl

Responsabile della sperimentazione: Prof.ssa Maria Elisabetta Coccia

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

La Sperimentazione 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 **2 soggetti**, con il limite del numero massimo di 80 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., gli Strumenti meglio descritti in appresso, unitamente al pertinente materiale d'uso:

- 1 Apple iPad 6th Gen - Model A1954 valore in Euro circa 925
- 1 per ogni paziente: iPhone 6S - valore in Euro circa 532 euro

Corrispettivo totale a paziente: Il corrispettivo pattuito per ogni paziente eleggibile, valutabile che abbia completato il trattamento 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 presente Sperimentazione e dei costi a compensazione di tutte le attività ad essa collegate, è pari ad **€ 5.065 + IVA per paziente SENZA WASH OUT** e **€ 5.158 + IVA per paziente CON WASH OUT** e di **€ 1.244 per il sottostudio sulla farmacocinetica/farmacodinamica (PK/PD)**

Il Compenso massimo a paziente sopra indicato sarà da ripartire per il 95% al Dipartimento e per il 5% all'Azienda Ospedaliera.

Corrispettivo massimo per paziente per il Dipartimento: Il Compenso massimo a paziente completato e valutabile è pari ad **€ 4.811,75 + IVA per paziente SENZA WASH OUT** e **€ 4.900,10 + IVA per paziente CON WASH OUT** e di **€ 1.181,80 per il sottostudio sulla farmacocinetica/farmacodinamica (PK/PD)**



Corrispettivo totale per il Dipartimento: € 9.800,10 + IVA

Il Consiglio

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

6.8 Convenzione tra l'Azienda Ospedaliero-Universitaria Careggi, il Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" dell'Università degli Studi di Firenze e Amgen S.r.l. per la conduzione della sperimentazione clinica "Protocollo di accesso allargato, multicentrico, in aperto, a braccio singolo, su AMG 510 (INN Sotorasib) per il trattamento in Paesi europei selezionati di soggetti con tumore del polmone non a piccole cellule metastatico o non resecabile, localmente avanzato, già trattato in precedenza, con mutazione p.G12C di KRAS" PRESSO LA SOD RADIOTERAPIA

Promotore: Amgen S.r.l.

Responsabile della sperimentazione: Prof. Lorenzo Livi

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

La Sperimentazione 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 **5 (CINQUE) soggetti**, con il limite del numero massimo di pazienti candidabili alla Sperimentazione a livello globale e dei termini previsti dal Promotore.

Corrispettivo totale a paziente: Il corrispettivo pattuito per paziente eleggibile, valutabile e completato secondo il Protocollo e per il quale è stata compilata validamente la relativa CRF/eCRF, comprensivo di tutte le spese sostenute dall'Azienda per l'esecuzione della presente Sperimentazione



e dei costi a compensazione di tutte le attività ad essa collegate, è pari ad € 5.822,00 + IVA (se applicabile) per paziente.

Il Promotore si impegna a corrispondere, per esami extra routine (ECG e esami ematici) per un importo di € 660,00 a paziente interamente all'Azienda ospedaliera, e il restante importo di € 5.162,00 a paziente nella misura del 5% all'Azienda ospedaliera, a copertura delle spese generali per un importo per paziente pari a €255,00 + IVA (se applicabile), e nella misura del 95% per un importo per paziente pari a € 4.907,00 + IVA (se applicabile) al Dipartimento.

Corrispettivo massimo per paziente per il Dipartimento: € 4.907,00 + IVA

Corrispettivo totale per il Dipartimento: € 24.535,00 + IVA

Il Consiglio

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

6.9 Addendum 1 alla convenzione tra Azienda Ospedaliero-Universitaria Careggi, Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" dell'Università degli Studi di Firenze e Eli Lilly Cork Limited per l'esecuzione della sperimentazione clinica intitolata "Effetto di tirzepatide rispetto a Dulaglutide sugli eventi avversi cardiovascolari maggiori nei pazienti con diabete tipo 2 (SURPASS-CVOT)" - codice protocollo n. I8F-MC-GPGN presso la SOD Diabetologia

Promotore: Eli Lilly Cork Limited

Responsabile della sperimentazione: Prof. Edoardo Mannucci

Il Presidente informa che le parti hanno stipulato la convenzione in data 29 Giugno 2020. La convenzione prevede l'arruolamento di 12 pazienti.

Il Comitato Etico di Area Vasta Centro ha espresso parere favorevole all'addendum 1 nella seduta del 20 aprile 2021.



Le Parti intendono ora modificare l'Allegato A - BUDGET ALLEGATO ALLA CONVENZIONE ECONOMICA della Convenzione.

SI STIPULA QUANTO SEGUE

L'Allegato A - BUDGET ALLEGATO ALLA CONVENZIONE ECONOMICA (servizi non inclusi nel corrispettivo per paziente) viene integrato come segue:

ITEMS PAID BY INVOICE:	TOTALE	AZIENDA	DIPARTIMENTO
Repeat/additional Dilated Fundoscopic Exam if performed in accordance with the protocol at V14 and/or V16*	€ 299.00	€ 299,00	
Unscheduled Telephone Visit (Follow-Up Dosing UV) [Optional] if performed in accordance with the protocol; price includes AEs, Events, ConMeds, Adherence/Lifestyle Reinforcement, Site Time and Effort**	€ 213.00	€ 85,2	€ 127,8
Unscheduled Clinic Visit (Dosing), if performed in accordance with the protocol; price includes: Vitals, Con Meds, AEs, Events, Adherence/Lifestyle Reinforcement, Pharmacy Fee, Site Time and Effort**	€ 325.00	€ 130	€ 195
Unscheduled Clinic Visit (Non-Dosing), if performed in accordance with the protocol; price includes: Vitals, Con Meds, AEs, Events, Adherence/Lifestyle Reinforcement, Site Time and Effort**	€ 274.00	€ 109,6	€ 164,4



Medical Record Retrieval for Endpoint reporting if performed in accordance with the protocol**	€ 36,00	€ 14,4	€ 21,6
--	---------	--------	--------

***Da attribuire 100% all'Azienda Careggi.**

**** Da ripartire tra Dipartimento (60%) ed Azienda Careggi (40%)**

Le suddette nuove condizioni costituiranno parte integrante del Contratto e regoleranno pertanto in parte equa l'esecuzione dello stesso.

Ogni altra condizione stabilita nel Contratto stipulato tra le parti in data 29 Giugno 2020 rimane ferma ed invariata.

Corrispettivo totale per il Dipartimento: il corrispettivo totale per il Dipartimento, pari a **76.344,00**, rimane invariato.

Il Consiglio

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

Approva all'unanimità

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

6.10 Convenzione tra il Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" dell'Università degli Studi di Firenze e la Società MimeTech S.r.l. per una ricerca avente il seguente oggetto: "Diagnosi precoce di Retinopatia nel Diabete tipo 1 & OCTa: uno studio osservazionale trasversale sul possibile ruolo della variabilità glicemica in soggetti con diabete tipo 1 in controllo metabolico sub-ottimale (Studio RED OCTOBER)" presso la SOD Diabetologia

Committente: MimeTech S.r.l.



Responsabile scientifico della ricerca: Prof. Edoardo Mannucci

Oggetto della convenzione: L'obiettivo di questo studio consiste nel valutare l'esistenza di una eventuale correlazione tra la variabilità glicemica (espressa mediante coefficiente di variabilità) e la presenza di precoci alterazioni della retina in pazienti diabetici di tipo 1 in compenso glicometabolico subottimale e con esame standard del fundus oculi negativo per retinopatia diabetica negli ultimi 6 mesi.

Durata della convenzione: La ricerca avrà la durata di 12 mesi con decorrenza dalla data di stipula della convenzione, rinnovabile tramite accordo scritto firmato da entrambe le parti. **Corrispettivo:** Per lo svolgimento della ricerca il Committente corrisponderà al Dipartimento la somma di **Euro 26.880,00 + IVA**. Il pagamento verrà effettuato dal Committente entro 30 giorni dal ricevimento della fattura elettronica.

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.

6.11 Emendamento n.1 alla convenzione tra Azienda Ospedaliero-Universitaria Careggi, Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" dell'Università degli Studi di Firenze e Arena Pharmaceuticals, Inc., concernente condizioni e modalità per l'esecuzione della sperimentazione clinica "Studio di fase 3, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, della durata di 12 settimane, volto a valutare l'efficacia e la sicurezza di etrasimod in soggetti con colite ulcerosa da moderatamente a gravemente attiva" (Prot. APD334-302) presso la SOD Gastroenterologia Clinica

Promotore: Arena Pharmaceuticals, Inc.,

Responsabile della sperimentazione: Dr.ssa Francesca Rogai

Referente della sperimentazione per il Dipartimento: Prof. Stefano Milani

Il Presidente informa che la convenzione è stata sottoscritta in data 19 marzo 2021 e prevede l'arruolamento di un paziente.



Il Comitato Etico di Area Vasta Centro ha espresso parere favorevole all'emendamento in data 20 aprile 2021.

Le parti acconsentono a emendare l'allegato A (sezione budget) della Convenzione Economica. Il budget e le procedure fatturabili/condizionali vengono eliminati e sostituiti con il budget e le procedure fatturabili/condizionali qui di seguito:

BUDGET

Visita		Costo Euro (con OH [spese generali])
Periodo di Screening	Visita di Screening	698,00
Periodo di Trattamento di 12 Settimane	S0/G1	887,00
	S2/G15	405,00
	S4/G29	405,00
	S8/G57	405,00
	S12/G85/ET	1183,00
Totale		3983,00

I suddetti importi saranno ripartiti tra Azienda (20%) e Dipartimento (80%)



Procedura fatturabile/condizionale Da corrispondere interamente all'Azienda]	Costo Euro con OH
Raccolta delle urine [include: test di gravidanza sulle urine, se applicabile, analisi delle urine - laboratorio centrale]	12
Test cutaneo, tubercolosi (TB); intradermico, test di screening Mantoux, test di sensibilità alla tubercolina, test Pirquet, test PPD per derivati di proteine purificate	19
Esame radiologico, torace, torace, toracico (CXR) (radiografia del torace); vista singola, frontale	46
Tomografia assiale computerizzata, torace, toracica, petto (Cat Scan) (CT Scan); con mezzo di contrasto	556



Prelievo di sangue - laboratorio centrale [HIV, HBV, HCV, β -hCG su siero, se applicabile, ematochimica sierica, ematologia (includere coagulazione e conta delle cellule T CD4), proteina C reattiva ad alta sensibilità (PCR-hs), biomarcatori]	14
Manipolazione in laboratorio e/o spedizione del/i campione/i - laboratorio centrale	15
Raccolta delle feci - laboratorio centrale [calprotectina]	15
Campione di sangue per farmacocinetica (PK) - laboratorio centrale	24
Farmacia, semplice; dispensare farmaco - Settimana 12 se il paziente continua con il 301	30
Raccolta di sangue per DNA genomico (opzionale)	24
Segni vitali, pressione sanguigna, peso corporeo e altezza.	35



ECG a 12 derivazioni: include tracciato, interpretazione e refertazione	58		
Esami istologici - laboratorio locale	256		
Importo per il ricovero in struttura con pernottamento, Semplice (per es. stanza normale del reparto) - Per notte per visite in cui le procedure richiedono un pernottamento o per il monitoraggio cardiaco esteso	546		
Infermiere - all'ora (osservazione)	35		
Angioscopia alla fluoresceina, angiogramma; unilaterale: include l'interpretazione e refertazione - valutazioni ripetute se necessarie per OCT	67		Total with OH
Proctosigmoidoscopia; diagnostica, con biopsia; singola o multipla	298	Sigmoidoscopia *	452
Manipolazione in laboratorio e/o spedizione del/i campione/i - laboratorio centrale	15		



Tempo del medico, include refertazione per proctosigmoidoscopia e colonscopia - All'ora (max. 1 ora)	99		
Responsabile dello Studio - All'ora (max. 1 ora)	41		
Colonscopia, flessibile; con biopsia, singola o multipla	472	Colonscopia *	820
Manipolazione in laboratorio e/o spedizione del/i campione/i - laboratorio centrale	15		
Introduzione dell'ago o intracatetere, vena (inserimento linea EV)	73		



I servizi di sedazione moderata, forniti dallo stesso medico o da altro operatore sanitario qualificato che presta il servizio diagnostico o terapeutico a supporto della sedazione, richiedono la presenza di un osservatore indipendente qualificato per coadiuvare il monitoraggio del livello di coscienza e dello stato fisiologico del paziente; primi 15 minuti di tempo intercorso tra le prestazioni; paziente di età pari o superiore a 5 anni	32		
Anestesista - All'ora	88		
Tempo del medico, include refertazione per proctosigmoidoscopia e colonscopia - All'ora (max. 1 ora)	99		
Responsabile dello Studio - All'ora (max. 1 ora)	41		
Esame obiettivo mirato [include segni vitali, pressione sanguigna]	82	Visita di follow-up*	951



Esame fisico completo [Include un esame fisico completo comprendente manifestazioni extraintestinali, segni vitali, peso; pressione sanguigna]	137		
Test di funzionalità polmonare (PFT), test di funzionalità del polmone	68		
Interpretazione e refertazione del test di funzionalità polmonare (PFT), test di funzionalità del polmone	23		
PFT - Somministrazione del PFT per 1 ora	94		
OCT (tomografia a coerenza ottica)	66		
Servizi oftalmologici: completo, comprende anche la storia oftalmologica	100		
Prelievo di sangue laboratorio centrale (Include il conteggio delle cellule T CD4 e hs-CRP)	14		
Manipolazione in laboratorio e/o spedizione del/i campione/i - laboratorio centrale	15		



Raccolta delle urine per analisi delle urine	12		
Campione di sangue PK - per laboratorio centrale	24		
Manipolazione in laboratorio e/o spedizione del/i campione/i PK - laboratorio centrale	15		
Valutazioni degli EA	23		
Farmaci e procedure concomitanti	22		
Medico: Oftalmologia – All’ora	116		
Tempo del medico, include refertazione per proctosigmoidoscopia e colonscopia - All’ora (max. 1 ora)	99		
Study Coordinator – All’ora (max 1 hour)	41		
Capacità di diffusione (ad es. monossido di carbonio, membrana)	77	PFT*	413



Interpretazione e refertazione; capacità di diffusione (ad es. monossido di carbonio, membrana)	12		
Test di funzionalità polmonare (PFT), test di funzionalità del polmone	68		
Interpretazione e refertazione del test di funzionalità polmonare (PFT), test di funzionalità del polmone	23		
PFT - Somministrazione del PFT per 1 ora	94		
Tempo del medico, include refertazione per proctosigmoidoscopia e colonscopia - All'ora (max 1 ora)	99		
Responsabile dello Studio - All'ora (max. 1 ora)	41		
OCT (tomografia a coerenza ottica)	66	OCT*	459



Oftalmoscopia, estesa, con prelievo retinico, esame del fondo oculare, esame del nervo ottico, iniziale, unilaterale: include interpretazione e refertazione	50		
Servizi oftalmologici: completo, comprende anche la storia oftalmologica	100		
Medico: Oftalmologia – All’ora	116		
Esame con lampada a fessura, biomicroscopia, bilaterale	39		
Fotografia del fondo, fotografia della retina, fotografia stereo a colori; bilaterale: include interpretazione e refertazione	73		
Acuità visiva	15		
Consenso informato (incl. Consenso genomico, consenso del paziente)	42	Rescreening*	665
Criteri di inclusione / esclusione	38		
Valutazione degli eventi avversi	23		



ECG a 12 derivazioni: include traccia, interpretazione e refertazione	58		
Esame iniziale [Include una storia medica e sociale completa, una storia di colite ulcerosa, un esame fisico completo che comprende manifestazioni extraintestinali, segni vitali, peso e altezza e pressione sanguigna.]	129		
Test di funzionalità polmonare (PFT), test di funzionalità del polmone	68		
Interpretazione e refertazione del test di funzionalità polmonare (PFT), test di funzionalità del polmone	23		
OCT (tomografia a coerenza ottica)	66		
Raccolta delle urine [include: screening per sostanze stupefacenti, test di gravidanza sulle urine, se applicabile, analisi delle urine - laboratorio centrale]	12		



Prelievo di sangue - laboratorio centrale [HIV, HBV, HCV, β -hCG su siero, se applicabile, ematochimica sierica, ematologia (includere coagulazione e conta delle cellule T CD4), proteina C reattiva ad alta sensibilità (PCR-hs), biomarcatori]	14		
Manipolazione in laboratorio e/o spedizione del/i campione/i - laboratorio centrale	15		
Raccolta delle feci - laboratorio centrale [calprotectina]	15		
Valutazione degli eventi avversi	22		
Farmaci e procedure concomitanti	99		
Tempo del medico per la ripetizione dello screening	41		
Prescreening totale - compenso una tantum	350		

*Il Centro non avrà bisogno di fatturare ogni singola procedura se tutte le procedure sono state eseguite. In questo caso, il Centro può fatturare il costo totale.



Costi del centro	Budget Euro
Compenso di avviamento dello studio/Compenso di messa in servizio del centro	1.391 (Azienda/Dip.)
Farmacia: Compenso di messa in servizio	584 (Azienda)
Farmacia: Costi di conservazione	274 (Azienda)
Costo totale per conservazione e archiviazione documenti	903 (Azienda/Dip.)

Tutti gli altri termini e condizioni della Convenzione Economica rimarranno in vigore a tutti gli effetti.

A seguito della variazione del budget, i corrispettivi sono modificati nel seguente modo:

Corrispettivo totale a paziente: Il compenso massimo a paziente completato e valutabile sarà di **€ 3.983,00**.

Corrispettivo massimo a paziente per il Dipartimento: il compenso massimo a paziente completato e valutabile sarà di **€ 3.186,40**, pari all'80% dell'importo totale a paziente.

Corrispettivo totale per il Dipartimento: € 3.186,40

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.

6.12 Emendamento n. 2 alla convenzione tra Azienda Ospedaliero-Universitaria Careggi, Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" dell'Università degli Studi di Firenze e Shire Human Genetic Therapies Inc. concernente condizioni e modalità per l'esecuzione della sperimentazione clinica "Studio di estensione di fase 3, per valutare la sicurezza a lungo termine di SHP647 in soggetti con colite ulcerosa da moderata a grave o malattia di Chron (AIDA)" (Prot. SHP647-304) presso la SOD Gastroenterologia Clinica

Responsabile della Sperimentazione: Dr.ssa Francesca Rogai

Referente della sperimentazione per il Dipartimento: Prof. Stefano Milani

Il Presidente informa che le Parti hanno sottoscritto la convenzione in data 22 novembre 2018 ed emendato in data 10 dicembre 2019. La convenzione prevede l'arruolamento di circa 6 pazienti.

L'emendamento n. 2 è proposto all'approvazione con condizione sospensiva sulla firma fino al ricevimento della comunicazione del parere favorevole del Comitato Etico.

Le parti convengono quanto segue:

1. Al fine di attuare le modifiche dall'Emendamento n. 4 al Protocollo, datato 21 Settembre 2020, l'Allegato A "Budget e Programma dei Pagamenti" del Contratto dovrà essere eliminato nella sua interezza e sostituito con la versione revisionata dell'Allegato A.
2. Tutti gli altri termini e condizioni del Contratto resteranno pienamente validi ed efficaci. In caso di eventuali conflitti tra i termini del Contratto e il presente Emendamento N. 2, prevarranno i termini del presente Emendamento N. 2.

ALLEGATO A

Budget e programma dei pagamenti

Shire SHP647-304

A. Budget

Il budget dello studio è come appare nella griglia allegata.

NON SARANNO PRESE IN CONSIDERAZIONE ULTERIORI RICHIESTE DI FINANZIAMENTO SENZA IL PREVIO CONSENSO SCRITTO DELLO SPONSOR. Eventuali contestazioni da parte del Centro, relative a eventuali discrepanze nei pagamenti riscontrate durante lo Studio, potranno essere effettuate entro trenta (30) giorni dalla ricezione dell'ultimo pagamento.



B. Programma dei pagamenti

Come indicato in dettaglio nel Budget a cui si fa riferimento sopra nell'Articolo 4.1 c , l'importo totale pagabile da o per conto dello Sponsor al Centro, esclusi i costi addizionali e i rimborsi, è pari a:

Paziente UC Anno 1: € 5.820,73 di cui il 20% pari a € 1.164,15 pagati all'Azienda e 80% pari a € 4.656,58 pagati al Dipartimento..

Paziente UC Anno 2 e successivi: € 6.323,85 di cui il 20% pari a € 1.264,77 pagati alla Azienda e 80% pari a € 5.059,08 pagati al Dipartimento.

Paziente CD Anno 1: € 5.881,68 di cui il 20% pari a € 1.176,34 pagati all'Azienda e 80% pari a € 4.705,34 pagati al Dipartimento.

Paziente CD Anno 2 e successivi: € 6.464,15 6.965,55 di cui il 20% pari a € 1.292,83 pagati all'Azienda e 80% pari a € 5.171,32 pagati al Dipartimento.

Tutti i pagamenti ad interim saranno corrisposti all'Azienda e al Dipartimento su base trimestrale per le visite e per le procedure completate con le relative cartelle cliniche (CRF) monitorate e inviate. L'intero importo del pagamento dovuto per ciascuna visita, inclusi eventuali mancati superamenti dello screening da pagare in base al Contratto, sarà corrisposto una volta confermati i dati dell'arruolamento del mese precedente mediante la ricezione da parte dell'Azienda e Dipartimento delle CRF dei soggetti partecipanti allo Studio a supporto della visita cui si sono sottoposti gli stessi. L'importo a saldo guadagnato sarà corrisposto proporzionalmente, successivamente alla verifica del numero effettivo delle visite effettuate sui soggetti partecipanti allo Studio e sarà versato dallo Sponsor all'Azienda e Dipartimento in seguito all'invio finale di tutte le CRF in conformità ai termini e ai requisiti del Protocollo, allo smaltimento appropriato di tutte le scorte di farmaco dello studio, al completamento di tutta la documentazione regolatoria richiesta, alla risoluzione e alla ricezione di tutti i moduli di chiarimento sui dati per tutti i soggetti partecipanti allo Studio inerenti allo Studio condotto dall'Azienda e Dipartimento e, ove pertinente, alla restituzione di eventuali attrezzature fornite all'Azienda e Dipartimento dallo Sponsor.

Le spese generali saranno addebitate in conformità al Budget ivi allegato. Non sarà corrisposto alcun importo aggiuntivo ai sensi del presente documento per eventuali costi, spese, oneri o altre responsabilità, se non esplicitamente e preventivamente concordato dalle Parti per iscritto.

Qualora l'importo totale pagato dallo Sponsor o dal suo designato all'Azienda e Dipartimento, alla data di completamento o alla data di decorrenza di qualsivoglia risoluzione del Contratto in oggetto, sia superiore all'importo pagabile in virtù del presente Contratto per i servizi prestati dal Centro, alla data di completamento o di risoluzione, tale somma in eccesso dovrà essere rimborsata dall'Azienda e Dipartimento a Shire o al suo designato, ove pertinente, entro trenta (30) giorni dalla data di completamento o di detta risoluzione. Alla data di completamento o di detta risoluzione, le CRF incomplete a causa della perdita al follow-up dei soggetti corrispondenti, che siano state completate in modo accurato fino a tale momento, saranno pagabili in modo proporzionale. Nel caso in cui la sperimentazione venga interrotta per qualsiasi motivo, non saranno erogati ulteriori pagamenti trimestrali, ma l'Azienda e il Dipartimento riceveranno un pagamento complessivo per il trimestre in corso.



Visite non programmate: per Visita non programmata si intende la visita di un soggetto partecipante allo Studio che non è espressamente stabilita nel Protocollo, ma è comunque richiesta per lo Studio. L'Azienda e il Dipartimento saranno rimborsati sulla base delle tariffe indicate nel Budget per le visite non programmate. Il pagamento per le Visite non programmate sarà corrisposto all'Azienda e al Dipartimento dietro ricevimento di fatture corrette e dettagliate. Nel caso in cui una procedura clinicamente necessaria non sia inclusa nel Budget, l'Azienda e il Dipartimento devono riceverne la previa approvazione scritta prima che detta procedura venga eseguita, ove fattibile. L'importo del compenso per una procedura non inclusa nel Budget sarà approvato nel momento in cui viene fornita l'approvazione per iscritto.

Avvio dello studio: un importo una tantum non rimborsabile pari a Euro 1000,00 per le attività di avviamento dello Studio sarà pagabile all'Azienda (20% cioè Euro 200,00) e al Dipartimento (80% cioè Euro 800,00) al momento della conferma dell'approvazione da parte dell'IRB/CE, della completa esecuzione del Contratto e del completamento di qualsiasi requisito pre-Studio come specificato dallo Sponsor o da PPD.

Archiviazione: un importo una tantum pari a Euro 425,00 per la conservazione e l'archiviazione dei documenti sarà pagato dall'Azienda (20% cioè Euro 85,00) e al Dipartimento (80% cioè Euro 340,00) ai fini del rispetto del presente Contratto. L'Azienda e il Dipartimento riceveranno il pagamento di questo importo previa esecuzione del presente Contratto, conferma di riunione e approvazione da parte dell'IRB/CE e completamento dei requisiti pre-studio come specificati dallo Sponsor o da PPD/dal suo incaricato.

Spese di avviamento della farmacia: un importo una tantum non rimborsabile pari a Euro 500,00 per le attività di avviamento della farmacia saranno pagate al 100% all'Azienda al momento della conferma dell'approvazione da parte dell'IRB/CE, della completa esecuzione del Contratto e del completamento di qualsiasi requisito pre-Studio come specificato dallo Sponsor o da PPD.

Pazienti che interrompono o terminano precocemente: i pagamenti per i soggetti dello studio che interrompono o terminano lo studio precocemente, per motivi che comprendono il fallimento del trattamento ed altre ragioni evidenziate nel protocollo, saranno effettuati in debita proporzione sulla base del numero di visite completate confermate. Se pertinente, verrà corrisposto il rimborso delle procedure aggiuntive effettuate per valutare il fallimento del trattamento come da protocollo che non sono ancora coperte da una visita dello studio di routine/pianificata alle tariffe indicate nel Budget. Nel caso in cui una procedura clinicamente necessaria non sia inclusa nel Budget, l'Azienda e Dipartimento devono ricevere una previa approvazione per iscritto prima dell'esecuzione della procedura. L'importo del compenso per una procedura non inclusa nel Budget sarà approvato nel momento in cui viene fornita l'approvazione per iscritto.

C. Rimborsi e pagamenti addizionali

Lo Sponsor rimborserà all'Azienda e al Dipartimento i costi di avviamento una tantum sulla base del costo o dei pagamenti addizionali, ove pertinente (nella misura concordata nel Budget). Le imposte governative non indicate nel Budget saranno analizzate e rimborsate previa presentazione delle fatture da parte dello Sponsor.



Non saranno prese in considerazione ulteriori richieste di finanziamento senza il previo consenso scritto dello Sponsor. L'Azienda e il Dipartimento avranno trenta (30) giorni dal ricevimento del pagamento finale per la contestazione di eventuali discrepanze nei pagamenti ricevuti nel corso dello Studio.

D. Nome del beneficiario e dati per il pagamento

Nome e cognome del beneficiario:	AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA CAREGGI
Indirizzo del beneficiario:	Largo G.A. Brambilla 3
Nome dell'istituto bancario:	Intesa Sanpaolo Spa
IBAN:	IT06V0306902887100000046016
ABI:	03069
CAB:	02887
CIN:	



UNIVERSITÀ
DEGLI STUDI
FIRENZE

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

ID Swift/BIC:	BCITITMM
Nome e cognome del titolare del conto bancario:	AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA CAREGGI

Nome e cognome del beneficiario:	Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" - Università degli Studi di Firenze
Indirizzo del beneficiario:	Viale Morgagni, 50
Nome dell'istituto bancario:	Unicredit Banca S.p.A.
IBAN:	IT 88 A 02008 02837 000041126939
ABI:	02008



UNIVERSITÀ
DEGLI STUDI
FIRENZE

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

CAB:	02837
CIN:	
ID Swift/BIC:	UNCRITM1F86
Nome e cognome del titolare del conto bancario:	Università degli Studi di Firenze

E. Indirizzo di fatturazione

Le fatture devono essere indirizzate a:

Shire Human Genetic Therapies, Inc.
300 Shire Way
Lexington, MA 02421, USA

Le fatture devono essere inviate a:

PPD Investigator Services, LLC
929 North Front Street
Wilmington, NC 28401, Stati Uniti
Indirizzo e-mail preferenziale:
InvestigatorPayments@ppdi.com

Visit Table 304 (UC) Year 1/Tabella Visite 304 (UC) Anno 1



EUR					
Study Total					
	Week	Visit Window	Total Per Visit (w/ OH)	AOUC 20%	Department 80%
Baseline	Week 0 / Day 1	None	€ 465,75	€ 93,15	€ 372,60
Treatment	Week 4	+/- 10	€ 410,55	€ 82,11	€ 328,44
	Week 8	+/- 10	€ 296,13	€ 59,23	€ 236,90
	Week 12	+/- 10	€ 619,28	€ 123,86	€ 495,42
	Week 16	+/- 10	€ 296,13	€ 59,23	€ 236,90
	Week 20	+/- 10	€ 296,13	€ 59,23	€ 236,90
	Week 24	+/- 10	€ 830,88	€ 166,18	€ 664,70
	Week 28	+/- 10	€ 296,13	€ 59,23	€ 236,90
	Week 32	+/- 10	€ 296,13	€ 59,23	€ 236,90
	Week 36	+/- 10	€ 619,28	€ 123,86	€ 495,42
	Week 40	+/- 10	€ 296,13	€ 59,23	€ 236,90
	Week 44	+/- 10	€ 296,13	€ 59,23	€ 236,90
Week 48	+/- 10	€ 802,13	€ 160,43	€ 641,70	
Total Cost Per Patient Year 1			€ 5.820,73	€ 1.164,15	€ 4.656,58

* The above per patient budget is only for patients that participated in the following Ulcerative Colitis studies only: SHP647-301, SHP647-303.

*Baseline = Week 0 (Day 1). For subjects previously enrolled in induction study SHP647-301, baseline is the Week 12 study visit. For subjects entering from maintenance study SHP647-303, baseline is the Week 52 visit (for subjects who completed the study) or the End of Study visit (for subjects who withdrew early).

*IDT= Induction Study (SHP647-301) - results are used from previous study for these visits

*MNT= Maintenance Study (SHP647-303) - results are used from previous study for these visits

Conditional Procedures			
Study Procedures	Cost (w/ OH)	AOUC 100%	
Urine Pregnancy Test (for women of childbearing potential)	€ 17,25	€ 17,25	
LFT (Local Labs)	€ 36,80	€ 36,80	
OPTIONAL Total Mayo Score	€ 26,45	€ 26,45	
OPTIONAL Endoscopic Procedure (Colonoscopy w/ Biopsy)(if Sigmoidoscopy is not performed) - INV	€ 960,25	€ 960,25	
OPTIONAL Endoscopic Procedure (Sigmoidoscopy w/ Biopsy) (for when a colonoscopy cannot be performed) -	€ 499,10	€ 499,10	
Conditional Costs	Cost (w/ OH)	AOUC 20%	Department 80%
Unscheduled Visit: Targeted Physical Examination, Vital Signs, Weight	€ 57,50	€ 11,50	€ 46,00
Unscheduled Visits: Samples for Central Labs	€ 31,05	€ 6,21	€ 24,84
Unscheduled Visits: Central Lab-Shipping/Handling	€ 6,90	€ 1,38	€ 5,52
Unscheduled Visits: Adverse Events, Review Concomitant Medications, PI Time, & SC Time	€ 232,30	€ 46,46	€ 185,84



Site Costs	Cost	AOUC 20%	Department 80%
Archiving/Document storage/per site	€ 425,00	€ 85,00	€ 340,00
Site Start-up Costs	€ 1.000,00	€ 200,00	€ 800,00
Pharmacy Set-Up Fee	€ 500,00	€ 500,00	

Visit Table 304 (UC) Year 2-EOS/Tabella Visite 304 (UC) Anno 2-EOS

EUR					
Study Total					
	Week	Visit Window	Total Per Visit (w/ OH)	AOUC 20%	Department 80%
Treatment	Week 52		€ 296,13	€ 59,23	€ 236,90
	Week 56	+/- 7	€ 296,13	€ 59,23	€ 236,90
	Week 60	+/- 7	€ 605,48	€ 121,10	€ 484,38
	Week 64	+/- 7	€ 296,13	€ 59,23	€ 236,90
	Week 68	+/- 7	€ 296,13	€ 59,23	€ 236,90
	Week 72	+/- 7	€ 695,75	€ 139,15	€ 556,60
	Week 76	+/- 7	€ 296,13	€ 59,23	€ 236,90
	Week 80	+/- 7	€ 296,13	€ 59,23	€ 236,90
	Week 84	+/- 7	€ 542,80	€ 108,56	€ 434,24
	Week 88	+/- 7	€ 296,13	€ 59,23	€ 236,90
	Week 92	+/- 7	€ 296,13	€ 59,23	€ 236,90
	Week 96*	+/- 7	€ 802,13	€ 160,43	€ 641,70
	EOT		€ 723,93	€ 144,79	€ 579,14
Follow-Up	12 wks post-last dose		€ 584,78	€ 116,96	€ 467,82
Total Cost Per Patient (One total subsequent year only - subsequent years are paid on the same schedule)			€ 6.323,85	€ 1.264,77	€ 5.059,08

* The above per patient budget is only for patients that participated in the following Ulcerative Colitis studies only: SHP647-301, SHP647-302, SHP647-303.

*After Year 1, assessments will be repeated on the subsequent year rotation from Week

* Subjects can be enrolled up to a period of 300 weeks. If applicable, treatment period will repeat the same schedule if subject is enrolled for more than 96 weeks prior to EOT visit



Conditional Procedures			Cost (w/ OH)	AOUC 100%
Study Procedures				
Urine Pregnancy Test (for women of childbearing potential)			€ 17.25	€ 17.25
OPTIONAL Endoscopic Procedure	OPTIONAL Endoscopic Procedure	OPTIONAL Endoscopic Procedure	€ 960.25	€ 960.25
OPTIONAL Endoscopic Procedure (Sigmoidoscopy w/ Biopsy) (for when a colonoscopy cannot be performed) - INV if not performed			€ 499.10	€ 499.10
OPTIONAL Total Mayo Score	OPTIONAL Total Mayo Score	OPTIONAL Total Mayo Score	€ 26.45	€ 26.45
LFT (Local Labs)	LFT (Local Labs)	LFT (Local Labs)	€ 36.80	€ 36.80
Stool sample for fecal calprotectin			€ 31.05	€ 31.05
Conditional Costs			Cost (w/ OH)	AOUC 20%
Unscheduled Visits Targeted Physical Examination, Vital Signs, Weight			€ 57.50	€ 11.50
Unscheduled Visits: Samples for Central Labs			€ 31.05	€ 6.21
Unscheduled Visits: Central Lab-Shipping/Handling			€ 6.90	€ 1.38
Unscheduled Visits: Adverse Events, Review Concomitant Medications, PI Time, & SC Time			€ 232.30	€ 46.46
				Department 80%
				€ 46.00
				€ 24.84
				€ 5.52
				€ 185.84

Visit Table 304 (CD) Year 1/Tabella Visite 304 (CD) Anno 1

EUR					
Study Total					
	Week	Visit Window	Total Per Visit (w/ OH)	AOUC 20%	Department 80%
Baseline	Week 0 / Day 1	None	€ 443,90	€ 88,78	€ 355,12
Treatment	Week 4	+/- 10	€ 410,55	€ 82,11	€ 328,44
	Week 8	+/- 10	€ 296,13	€ 59,23	€ 236,90
	Week 12	+/- 10	€ 668,73	€ 133,75	€ 534,98
	Week 16	+/- 10	€ 296,13	€ 59,23	€ 236,90
	Week 20	+/- 10	€ 296,13	€ 59,23	€ 236,90
	Week 24	+/- 10	€ 822,83	€ 164,57	€ 658,26
	Week 28	+/- 10	€ 296,13	€ 59,23	€ 236,90
	Week 32	+/- 10	€ 296,13	€ 59,23	€ 236,90
	Week 36	+/- 10	€ 668,73	€ 133,75	€ 534,98
	Week 40	+/- 10	€ 296,13	€ 59,23	€ 236,90
	Week 44	+/- 10	€ 296,13	€ 59,23	€ 236,90
Week 48	+/- 10	€ 794,08	€ 158,82	€ 635,26	
Total Cost Per Patient Year 1			€ 5.881,68	€ 1.176,34	€ 4.705,34

* For subjects previously enrolled in induction study SHP647-305 or SHP647-306, the baseline visit is the Week 16 study visit (with the exception of treatment response assessment). For subjects entering from maintenance study SHP647-307, the baseline visit is the Week 52 visit (for subjects who completed the study) or the ET visit (for subjects who withdrew early), with the exception of treatment response assessment.

*IDT= Induction Study (SHP647-305, SHP647-306) - results are used from previous study for these visits

*MNT= Maintenance Study (SHP647-307) - results are used from previous study for these visits



Conditional Procedures			
Study Procedures	Cost (w/ OH)	AOUC 100%	
Urine Pregnancy Test (for women of childbearing potential)	€ 17,25	€ 17,25	
OPTIONAL SES-CD	€ 35,65	€ 35,65	
OPTIONAL Colonoscopy	€ 960,25	€ 960,25	
LFT (Local Labs)	€ 36,80	€ 36,80	
Conditional Costs	Cost (w/OH)	AOUC 20%	Department 80%
Unscheduled Visits Targeted Physical Examination, Vital Signs, Weight	€ 57,50	€ 11,50	€ 46,00
Unscheduled Visits: Samples for Central Labs	€ 31,05	€ 6,21	€ 24,84
Unscheduled Visits: Central Lab-Shipping/Handling	€ 6,90	€ 1,38	€ 5,52
Unscheduled Visits: Adverse Events, Review Concomitant Medications, PI Time, & SC Time	€ 232,30	€ 46,46	€ 185,84

Site Costs	Cost	AOUC 20%	Department 80%
Archiving/Document storage/per site	€ 425,00	€ 85,00	€ 340,00
Site Start-up Costs	€ 1.000,00	€ 200,00	€ 800,00
		AOUC 100%	
Pharmacy Set-Up Fee	€ 500,00	€ 500,00	

Visit Table 304 (CD) Year 2-EOS/Tabella Visite 304 (CD) Anno 2-EOS

EUR					
Study Total					
	Week	Visit Window	Total Per Visit (w/ OH)	AOUC 20%	Department 80%
Treatment	Week 52		€ 296,13	€ 59,23	€ 236,90
	Week 56	+/- 7	€ 296,13	€ 59,23	€ 236,90
	Week 60	+/- 7	€ 668,73	€ 133,75	€ 534,98
	Week 64	+/- 7	€ 296,13	€ 59,23	€ 236,90
	Week 68	+/- 7	€ 296,13	€ 59,23	€ 236,90
	Week 72	+/- 7	€ 731,40	€ 146,28	€ 585,12
	Week 76	+/- 7	€ 296,13	€ 59,23	€ 236,90
	Week 80	+/- 7	€ 296,13	€ 59,23	€ 236,90
	Week 84	+/- 7	€ 606,05	€ 121,21	€ 484,84
	Week 88	+/- 7	€ 296,13	€ 59,23	€ 236,90
	Week 92	+/- 7	€ 296,13	€ 59,23	€ 236,90
	Week 96 ^{3*} EOT	+/- 7	€ 794,08 € 710,13	€ 158,82 € 142,03	€ 635,26 € 568,10
Follow-Up	12 wks post-last dose		€ 584,78	€ 116,96	€ 467,82
Total Cost Per Patient (One total subsequent year only - subsequent years are paid on the same schedule)			€ 6.464,15	€ 1.292,83	€ 5.171,32



* For subjects previously enrolled in Induction study SHP647-305 or SHP647-306, the baseline visit is the Week 16 study visit (with the exception of treatment response assessment). For subjects entering from maintenance study SHP647-307, the baseline visit is the Week 52 visit (for subjects who completed the study) or the ET visit (for subjects who withdrew early), with the exception of treatment response assessment.

*After Year 1, assessments will be repeated on the subsequent year rotation from Week 52

* Subjects can be enrolled up to a period of 300 weeks. If applicable, treatment period will repeat the same schedule if subject is enrolled for more than 96 weeks prior to EOT visit

Conditional Procedures			
Study Procedures	Cost (w/ OH)	AOUC 100%	
Urine Pregnancy Test (for women of childbearing potential)	€ 17.25	€ 17.25	
OPTIONAL Colonoscopy	€ 960.25	€ 960.25	
OPTIONAL SES-CD	€ 35.65	€ 35.65	
LFT (Local Labs)	€ 36.80	€ 36.80	
Stool sample for fecal calprotectin	€ 31.05	€ 31.05	
CDAI	€ 5.75	€ 5.75	
Conditional Costs	Cost (w/OH)	AOUC 20%	Department 80%
Unscheduled Visits Targeted Physical Examination, Vital Signs, Weight	€ 57.50	€ 11.50	€ 46.00
Unscheduled Visits: Samples for Central Labs	€ 31.05	€ 6.21	€ 24.84
Unscheduled Visits: Central Lab-Shipping/Handling	€ 6.90	€ 1.38	€ 5.52
Unscheduled Visits: Adverse Events, Review Concomitant Medications, PI Time, & SC Time	€ 232.30	€ 46.46	€ 185.84

Corrispettivo a paziente per il Dipartimento: Il costo totale a paziente ammonta a € 4.656,58 per il primo anno e € 5.059,08 per il secondo anno per i pazienti con colite ulcerosa e di € 4.705,34 per il primo anno e € 5.171,32 il secondo anno per i pazienti con malattia di Crohn.

Corrispettivo totale per il Dipartimento: a seconda del reclutamento dei pazienti con colite ulcerosa o con malattia di Crohn, varia **da un minimo € 58.293,06 a un massimo di € 59.259,96.**

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.



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

7.1 Rinnovo borsa di ricerca

Il Consiglio, su richiesta del Prof. Stefano Milani responsabile scientifico del progetto, è chiamato a deliberare in merito al rinnovo della borsa di ricerca conferita alla Dott.ssa Silvia Chibbaro per il progetto "Progettazione ed implementazione di un database clinico per il follow-up di pazienti trapiantati di fegato". Il rinnovo della borsa, per altri 12 mesi, dal 01.06.2021 al 31.05.2022, per un importo pari a € 12.000,00 al lordo di ogni onere, graverà su fondi MILAOTTAOUC18 (3000 eu), MILAOTTAOUC20 (3000 eu) e Fondi Marra (6000 eu) dMSC.

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

7.2 Rinnovo borsa di ricerca

Il Consiglio, su richiesta del Prof. Mario Maggi, responsabile scientifico del progetto, è chiamato a deliberare in merito al rinnovo della borsa di ricerca conferita alla Dott.ssa Sara Marchiani per il progetto "Effetto del cambiamento dello stile di vita e della somministrazione di testosterone su un modello animale e in pazienti affetti da sindrome metabolica". Il rinnovo della borsa, per altri 6 mesi, dal 01.07.2021 al 31.12.2021, per un importo pari a € 9.683,50 al lordo di ogni onere, graverà su fondi VIGNESSM 19 (6.050,99 euro), VIGNCTLIPO19 (612,82 euro), VIGNCTLIPO20 (543,89 euro), 2009WLNXT_002 (2.019,82 euro), VIGNIBSA18 (455,98 euro).

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

7.3 Attivazione assegno di ricerca

Il Presidente chiede al Consiglio di esprimere il proprio parere in merito alla proposta di attivazione del seguente assegno di ricerca con decorrenza 01/07/2021:

Tipologia dell'assegno	A TOTALE CARICO
Decorrenza attività di ricerca	01/07/2021
Titolo dell'assegno	Diagnosi precoce di Retinopatia nel Diabete tipo 1 & OCTa: uno studio osservazionale trasversale sul possibile ruolo della variabilità glicemica in soggetti con diabete tipo 1 in controllo metabolico sub-ottimale (Studio RED OCTOBER)
Settore disciplinare	MED/46
Responsabile della ricerca e qualifica	Edoardo Mannucci, PA
Requisiti di ammissione	Titoli di studio: Laurea Magistrale in Medicina e Chirurgia Diploma di Specializzazione in Endocrinologia e Malattie del metabolismo



Durata	1 anno
Costo totale dell'assegno	23.786,76
Finanziamento Ateneo	0
Finanziamento Struttura	23.786,76
Provenienza fondi, numero COAN anticipata e capitolo di spesa	<i>progetto</i> "Diagnosi precoce di Retinopatia nel Diabete tipo 1 & OCTa: uno studio osservazionale trasversale sul possibile ruolo della variabilità glicemica in soggetti con diabete tipo 1 in controllo metabolico sub-ottimale (MANNCTMIMETECH21)"
data, ora e luogo del colloquio	15 giugno 2021 ore 14.30 Stanza 116b SODc Diabetologia e Malattie metaboliche Nuovo Ingresso Careggi, Padiglione 1, seminterrato

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 nuovo assegno di cui sopra.

7.4 Attivazione assegno di ricerca

Il Presidente chiede al Consiglio di esprimere il proprio parere in merito alla proposta di attivazione del seguente assegno di ricerca con decorrenza 01/07/2021:

Tipologia dell'assegno	COFINANZIATO
Decorrenza attività di ricerca	01/07/2021
Titolo dell'assegno	Valutazione della crescita tumorale e dell'effetto dell'antagonista V2 tolvaptan in un modello murino di iponatremia
Settore disciplinare	MED/13
Responsabile della ricerca e qualifica	Alessandro Peri, PA MED/13
Requisiti di ammissione	Laurea Magistrale in Biologia o in Biotecnologie Mediche e Farmaceutiche Titolo di Dottore di Ricerca
Durata	1 anno
Costo totale dell'assegno	23.786,76
Finanziamento Ateneo	3.800,00



Finanziamento Struttura	19.986,76
Provenienza fondi, numero COAN anticipata e capitolo di spesa	Peri Prin 2017
data, ora e luogo del colloquio	14 giugno 2021, h 9, online tramite piattaforma G meet

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 nuovo assegno di cui sopra.

7.5 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: "Identificazione di geni modificatori del fenotipo nella schwannomatosi *LZTR1*-associata."

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

La spesa graverà sul fondo Devyser

Assegnatario responsabile: Prof.ssa Laura Papi

Durata della Borsa di studio: 12 mesi

Inizio attività: 01.07.2020

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

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.

7.6 Disponibilità da parte del Dr. Cosimo Nardi a finanziare una borsa di ricerca del progetto dal titolo: "Combined data analysis to define clusters of clinical presentation, severity and prognosis of COVID-19"

Responsabile scientifico: Sara Tomassetti.

SSD: MED/45, Dipartimento Medicina Sperimentale e Clinica.

Durata borsa: dal 01.07.2021 al 31.12.2021

Importo borsa: 9.683,50 euro.

I fondi sui quali graverà la spesa sono quelli derivanti dai finanziamenti ricevuti dallo stesso progetto DRAGON.

Il Consiglio approva all'unanimità il finanziamento della suddetta borsa di ricerca e dà mandato al Direttore e al Delegato di attivare le necessarie procedure.

8) Laboratori congiunti



8.1 Attivazione del laboratorio congiunto "EIDOLAB"

Si informa che in data 21/04/2021 CsaVRI ha trasmesso la nota Prot. n. 123167 del 21/04/2021, unitamente alla delibera del Dipartimento di Ingegneria dell'Informazione del 13/04/2021, con la quale si approva l'istituzione del **Laboratorio Congiunto "EIDOLAB"** tra il Dipartimento di Ingegneria dell'Informazione (Dipartimento Referente) e la Società Imaginalis S.R.L a Socio Unico.

Il Responsabile Scientifico del laboratorio è il Prof. Leonardo Bocchi.

Il laboratorio si propone di realizzare i seguenti obiettivi e finalità:

- Migliorare il progresso tecnico-scientifico nell'ambito di sistemi di visualizzazione di immagini tridimensionali provenienti da apparecchiature di tomografia computerizzata.
- Fornire supporto clinico-chirurgico, in particolare durante le attività di programmazione di interventi e durante il planning intraoperatorio.
- Esplorare le potenzialità offerte dai sistemi di tecnologia immersiva per realtà estesa (XR), comprendenti quindi realtà aumentata (AR), virtuale (VR) e mista (MR).
- Diventare un punto di riferimento in termini di analisi della usabilità delle soluzioni proposte ai sensi del nuovo regolamento dispositivi medici (MDR 2017/745) che diventerà pienamente operativo a partire dal 26 Maggio 2021.

Nell'ambito della seguente tematica di ricerca:

- Studio dell'usabilità di sistemi di diagnostica medica
- Sviluppo di sistemi di supporto alla diagnostica per immagini
- Studio di procedure per la gestione del rischio clinico

Oltre alle attività di ricerca il laboratorio si propone come veicolo per favorire la partecipazione dei soggetti coinvolti a bandi di finanziamento competitivi a livello locale, regionale, nazionale ed internazionale.

Parteciperanno alle attività del laboratorio:

Per il Dipartimento di Ingegneria dell'Informazione:

- Leonardo Bocchi
- Francesco Grasso
- Antonio Lanata
- Monica Gherardelli
- Paolo Nesi
- Angelo Freni
- Ernesto Iadanza
- Eleonora Barcali

Per la Società Imaginalis S.R.L



- Cosimo Lorenzetto Bologna
- Sara Bulleri
- Elena Denisova
- Leonardo Manetti
- Diletta Pennati
- Agnese Simoni
- Eleonora Tiribilli
- Francesco Tortoli

Il Laboratorio svolgerà la propria attività presso i locali del partner esterno, siti in Via Rodolfo Morandi 13/15, Sesto Fiorentino (FI).

Ai fini della normativa sulla sicurezza, le figure di responsabilità sono individuate mediante l'organigramma aziendale della sicurezza allegato, da dove si evinca il datore del lavoro, il dirigente ai fini della sicurezza e l'eventuale preposto.

La gestione amministrativo-contabile sarà a carico del Dipartimento di Ingegneria dell'Informazione.

Il Laboratorio avrà a disposizione le seguenti attrezzature:

a) messe a disposizione dal Dipartimento di Ingegneria dell'Informazione

- Pc laptop in uso ai partecipanti
- Accesso condiviso al server presso il Dinfo

b) messe a disposizione dalla Società Imagonalis S.R.L

- N°3 Personal Computer con prestazioni adeguate all'elaborazione delle immagini CT
- License SW necessarie all'elaborazione delle immagini CT
- N°1 Server per l'esecuzione di test SW automatici

Si ricorda che eventuali osservazioni potranno essere comunicate al Presidente di CsaVRI e per conoscenza al Rettore ed al Dipartimento referente, entro 30 giorni dalla data di trasmissione della lettera.

Si ricorda inoltre che, secondo il Regolamento su Laboratori di ricerca Università – Soggetti esterni (D.R. n. 60231 dell'11/04/2018), *"Qualora entro i termini sopraindicati pervengano delle osservazioni, il Dipartimento/Centro referente sarà chiamato a deliberare con espressa motivazione in merito all'accoglimento o meno delle stesse, e ad inviare la delibera al Presidente di CsaVRI e per conoscenza al Rettore entro 90 giorni dalla data di ricezione delle osservazioni. Qualora siano formulate osservazioni la stipula degli atti di cui ai successivi commi 5 e 6 è soggetta all'approvazione del Senato Accademico"*.

Si richiede al Consiglio se ci sono osservazioni in merito all'attivazione del laboratorio congiunto "EIDOLAB".

Il Consiglio

- Visto il vigente Regolamento su Laboratori di ricerca Università – Soggetti esterni (D.R. n. 60231 dell'11/04/2018),



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

esprime il nulla osta in merito all'attivazione del laboratorio congiunto "EIDOLAB".

8.2 Attivazione del Laboratorio congiunto "ERTSH: Epidemiologic Research and Training in Services and Healthcare"

Il Presidente informa che in data 10/05/2021 CsaVRI ha trasmesso la nota Prot. n. 0138626 del 10/05/2021 unitamente alle delibere del Dipartimento di Scienze della Salute (Dipartimento referente) e del Dipartimento di Medicina Sperimentale e Clinica del 21 aprile 2021 con le quali si approva la richiesta di istituzione del Laboratorio Congiunto "ERTSH: Epidemiologic Research and Training in Services and Healthcare".

Il Laboratorio congiunto è costituito dal Dipartimento di Scienze della Salute (DSS), dal Dipartimento di Medicina Sperimentale e Clinica (DMSC) e dall'Agenzia Regionale di Sanità della Toscana (ARS). Il responsabile scientifico è Prof. Guglielmo Bonaccorsi.

Il laboratorio si propone di realizzare i seguenti obiettivi e finalità:

- a) progetti di ricerca e sviluppo di comune interesse;
- b) progetti di ricerca e sviluppo commissionati da soggetti terzi;
- c) attività formative specialistiche (tirocini di medici specialisti in formazione, stage, post-laurea, e simili) e di orientamento collegate ai progetti di ricerca e sviluppo di cui ai punti precedenti.

Nell'ambito della seguente tematica di ricerca:

Il laboratorio avrà come oggetto della sua attività la collaborazione a progetti di ricerca in ambito epidemiologico e organizzativo, con importanti ricadute in termini di sistema-salute per tutto il territorio della Regione Toscana, nonché in ambito nazionale e internazionale. Nell'ambito degli Osservatori di ARS nonché dei luoghi di ricerca del DSS e DMSC, il laboratorio affronterà ricerche intervento finalizzate alla promozione della salute, alla prevenzione primaria e secondaria, alla sperimentazione di soluzioni gestionali innovative in merito all'offerta dei servizi sanitari e alla valutazione delle ricadute in termini di outcome misurabili. Il laboratorio potrà partecipare a bandi competitivi per progetti di ricerca finanziati da enti pubblici o privati.

Parteciperanno alle attività del laboratorio:

Per il Dipartimento Referente (DSS):

- Prof. Guglielmo Bonaccorsi;
- Prof. Paolo Bonanni;
- Prof.ssa Angela Bechini;
- Prof.ssa Sara Boccacini;



- Dott.ssa Chiara Lorini

Per il Dipartimento di Medicina Sperimentale e Clinica (DMSC):

- Prof. Francesco Annunziato

- Prof. Stefano Fumagalli;

- Prof.ssa Roberta Squecco;

Prof. Mario Milco D'Elis;

- Prof. Francesca Cecchi;

- Dott.ssa Luisa Acanfora.

Per ARS:

- Dr Mario Braga;

- Dr Fabio Voller;

- Dr Fabrizio Gemmi

Il Laboratorio sarà istituito e svolgerà la propria attività presso i locali dell'Agenzia Regionale di Sanità, sita in Via Pietro Dazzi, 1, 50141 Firenze FI.

Il Dipartimento di Scienze della Salute si farà carico della gestione amministrativa e contabile del Laboratorio e ciascuna parte si farà carico delle spese generali di funzionamento e manutenzione ordinaria del laboratorio per la rispettiva parte di effettivo sostenimento.

Svolgendo il Laboratorio la propria attività presso ARS, ai fini della normativa sulla sicurezza, il Responsabile della sicurezza del Laboratorio sarà il Dr Mario Braga (di ARS). ARS si impegna a fornire ai lavoratori dipendenti del Dipartimenti o equiparati, ivi inclusi gli studenti, i dottorandi, gli assegnisti, i borsisti, ecc., gli eventuali dispositivi di protezione individuale (DPI) idonei ed adeguati alle lavorazioni ed esperienze da svolgere insieme ai mezzi ed alle attrezzature da utilizzare e per ogni altra incombenza connessa con l'igiene e la sicurezza sui luoghi di lavoro.

Ai fini della normativa sulla sicurezza, le figure di responsabilità sono individuate mediante l'organigramma espresso da ARS. Il Laboratorio avrà a disposizione le seguenti attrezzature messe a disposizione da ARS:

- n. 2 postazioni con scrivanie e sedie dedicate;

- n. 2 personal computer portatili Lenovo thinkpad X13 completi di monitor, tastiera e mouse, con accesso alla stampante di piano.

ARS si riserva di poter mettere a disposizione ulteriori attrezzature qualora le Parti dovessero concordarne la necessità, a seguito di richiesta ad ARS da parte dei Dipartimenti.



Si ricorda che eventuali osservazioni potranno essere comunicate al Presidente di CsaVRI e per conoscenza al Rettore ed al Dipartimento referente, entro 30 giorni dalla data di trasmissione della lettera.

Si ricorda inoltre che, secondo il Regolamento su Laboratori di ricerca Università – Soggetti esterni (D.R. n. 60231 dell'11/04/2018), "Qualora entro i termini sopraindicati pervengano delle osservazioni, il Dipartimento/Centro referente sarà chiamato a deliberare con espressa motivazione in merito all'accoglimento o meno delle stesse, e ad inviare la delibera al Presidente di CsaVRI e per conoscenza al Rettore entro 90 giorni dalla data di ricezione delle osservazioni. Qualora siano formulate osservazioni la stipula degli atti di cui ai successivi commi 5 e 6 è soggetta all'approvazione del Senato Accademico".

Si richiede al Consiglio se ci sono osservazioni in merito all'attivazione del laboratorio congiunto "ERTSH: Epidemiologic Research and Training in Services and Healthcare".

Il Consiglio

- Visto il vigente Regolamento su Laboratori di ricerca Università – Soggetti esterni (D.R. n. 60231 dell'11/04/2018),
- Considerato quanto esposto in istruttoria,
- Preso atto della documentazione adottata,

esprime il nulla osta in merito all'attivazione del laboratorio congiunto "ERTSH: Epidemiologic Research and Training in Services and Healthcare".

9) Scarichi inventariali

Il Presidente propone lo scarico inventariale dei seguenti beni in quanto non più funzionanti e non riparabili:

Descrizione	Numero inventario	Valore Caricato	Valore Residuo
FRIGORIFERO VERTICALE MOD VX570E CONG -85 JOUAN	22091-0	6.848,00	0,00
CONTATORE BETA AUTOMATICO DA SERIE TRI- CARD MODELLO B 4430 RICONDIZIONATO, COMPLETO DI CARRELLO - MATRICOLA 35482	21195-0	10.329,14	0,00
PHMETRO BASIC COMPLETO DI SONDA E ACCESSORI - MATR. 13047	21677-0	1.320,64	0,00
AGITATORE ELETTRICO ROTANTE PER PROVETTE SUPERMIXER DAS 08000 - MATR.172 200	21681-0	131,23	0,00
INCUBATORE SANYO A CO2 DA 164 òT - MOD. MCO-15AC MATR. 51115315	22533-0	3.870,00	0,00

Su proposta della Prof.ssa Pamela Pinzani si propone inoltre lo scarico inventariale del seguente bene in quanto non più funzionanti e non riparabile:



Descrizione	Numero inventario	Valore Caricato	Valore Residuo
CENTRIFUGA, VIBRATORE, SCUOTITORE E AGITATORE	23054	€ 4200,00	0,00

Il Consiglio, viste le motivazioni, approva all'unanimità lo scarico inventariale dei suddetti beni.

10) Aumento del prelievo per spese generali sui fondi esterni

Il Presidente considerata la necessità di sostenere le spese di manutenzione sulle attrezzature che compongono le facility del dipartimento, in particolare quelle acquistate sul progetto Dipartimento di Eccellenza, propone l'aumento del prelievo al 5% (dal 3% attuale) sui seguenti finanziamenti esterni:

- sui finanziamenti per attività c/terzi,
- su quote di iscrizione a master e corsi di perfezionamento e formazione professionale
- su finanziamenti per la ricerca che prevedano la possibilità in fase progettuale di mettere a budget spese generali nella misura del 5% o che prevedano il finanziamento del costo del personale strutturato già in servizio;
- sulle erogazioni liberali per attività di ricerca non finalizzate direttamente e per l'intero importo all'attivazione di assegni o borse di ricerca.

Il Consiglio all'unanimità approva.

11) Costituzione della commissione didattica e commissione sicurezza

Il Presidente propone i seguenti nominativi per la costituzione della Commissione didattica dipartimentale:

- Andrea Galli (Direttore e MED/12)
- Niccolò Taddei (vicedirettore)
- Elisa Giannoni (BIO/10)
- Elisabetta Meacci (BIO/11)
- Chiara Nediani (BIO/12),
- Alessandra Modesti (BIO/13)
- Cinzia Talamonti (FIS/07)
- Emanuela Barletta (MED/04)
- Giulia Rastrelli (MED/13)
- Paola Romagnani (SSD MED/14)
- Monica Mangoni (MED/36, MED/37)
- Flavia Sorbi (MED/40)
- Elisabetta Ceni (MED/46)
- Michaela Luconi (MED/50)

Il Presidente propone inoltre i seguenti nominativi proposti per la costituzione della Commissione Sicurezza:



- Franco Fusi
- Roberto Donato
- Francesco Ranaldi
- Barbara Orsini

Il Consiglio all'unanimità approva.

Alle ore 17.00 inizia la seduta ristretta ai Professori di I e II fascia, ai ricercatori a tempo indeterminato e determinato

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) Cozzolino Federico	X		
8) Galli Andrea	X		
9) Livi Lorenzo	X		
10) Luconi Michaela	X		
11) Maggi Mario	X		
12) Mascalchi Mario	X		
13) Milani Stefano	X		
14) Modesti Alessandra	X		
15) Petraglia Felice	X		
16) Raugei Giovanni	X		
17) Romagnani Paola	X		
18) Taddei Niccolò	X		
			TOTALE N. 18

Professori associati	Presente	Assente giustificato	Assente
1) Amunni Gianni			X
2) Barletta Emanuela	X		
3) Bemporad Francesco	X		
4) Berti Valentina	X		
5) Bucciantini Monica	X		
6) Calabrò Antonino Salvatore			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) Donati Chiara		X	
16) Fainardi Enrico	X		
17) Fambrini Massimiliano			X
18) Fiaschi Tania	X		
19) Fiorillo Claudia	X		
20) Fusi Franco	X		
21) Giannoni Elisa		X	
22) Krausz Csilla Gabriella	X		
23) La Marca Giancarlo			X
24) Lasagni Laura	X		
25) Lazzeri Elena	X		
26) Lolli Francesco		X	
27) Magherini Francesca		X	
28) Mangoni Monica	X		
29) Mannucci Edoardo	X		
30) Meacci Elisabetta	X		
31) Meattini Icro	X		
32) Mecacci Federico			X
33) Monti Daniela	X		
34) Nediani Chiara	X		
35) Pallotta Stefania	X		
36) Paoli Paolo	X		
37) Papi Laura	X		
38) Pazzagli Luigia	X		
39) Peri Alessandro	X		
40) Porfirio Berardino	X		
41) Pinzani Pamela	X		
42) Ramazzotti Matteo	X		
43) Rastrelli Giulia	X		
44) Romano Giovanni	X		
45) Sciagrà Roberto	X		
46) Talamonti Cinzia	X		
47) Tarocchi Mirko	X		
48) Vaglio Augusto	X		
49) Vignozzi Linda	X		
			TOTALE 49



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) Papucci Laura	X		
9) Passeri Alessandro	X		
10) Ranaldi Francesco	X		
11) Schiavone Nicola	X		
12) Sestini Roberta	X		
13) Stio Maria	X		
			TOTALE N. 13

Ricercatori a tempo determinato Cognome e Nome	Presente	Assente giustificato	Assente
1) Becatti Matteo	X		
2) Bernacchioni Caterina	X		
3) Bianchini Francesca	X		
4) Calistri Linda	X		
5) Calusi Silvia		X	
6) Cascella Roberta	X		
7) Desideri Isacco	X		
8) Dicembrini Ilaria	X		
9) Gamberi Tania	X		
10) Laurenzana Anna	X		
11) Lotti Francesco	X		
12) Marcucci Gemma	X		
13) Morandi Andrea	X		
14) Muratori Monica	X		
15) Nardi Cosimo	X		
16) Rovida Elisabetta	X		
17) Sorbi Flavia	X		
			TOTALE 17

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

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

12) Utilizzo della disponibilità residua dei PuOr del Piano Straordinario ricercatori a tempo determinato di tipologia b) di cui al Decreto Ministeriale 16 novembre 2020, n. 856 - Circolare 14/2021 e attivazione bandi



Il Presidente illustra il contenuto della circolare rettorale 14/2021, in conformità a quanto deliberato dal Senato Accademico e dal Consiglio di Amministrazione nelle sedute rispettivamente del 23 e 26 marzo 2021.

Il Consiglio del Dipartimento, nella composizione ristretta riservata ai Professori di ruolo e dei Ricercatori a tempo indeterminato e determinato, e con la maggioranza assoluta degli aventi diritto, ai sensi dell'articolo 6, comma 3, del "Regolamento in materia di ricercatori a tempo determinato ai sensi dell'articolo 24 della legge 30 dicembre 2010, n. 240",

- visto il DM 856/2020 Piano straordinario 2021 per il reclutamento ricercatori di cui all'articolo 24, comma 3, lettera b) della legge 240/2010;
- visto il Regolamento di Ateneo dei Dipartimenti;
- visto il "Regolamento in materia di ricercatori a tempo determinato ai sensi dell'articolo 24 della legge 30 dicembre 2010, n. 240";
- preso atto della delibera assunta dal Senato Accademico nella seduta del 23 marzo 2021;
- preso atto della delibera assunta dal Consiglio di Amministrazione nella seduta del 26 marzo 2021;
- preso atto delle indicazioni per la richiesta di attivazione dei bandi e per l'utilizzo dei Punti Organico deliberate dagli Organi nelle suddette sedute;
- preso atto della Circolare 14/2021 avente ad oggetto l'utilizzo della disponibilità residua dei PuOr del Piano Straordinario ricercatori a tempo determinato di tipologia b) di cui al Decreto Ministeriale 16 novembre 2020, n. 856;
- preso atto delle note del Rettore prot. n. 122687 del 20 aprile 2021 e n. 138801 del 10 maggio 2021 in risposta alle richieste di chiarimenti dei Dipartimenti di area Medica;
- preso atto della proposta della Commissione di Indirizzo e Autovalutazione del 22 aprile 2021 che indica un posto di Rtd a) nel SSD MED/50 e un posto di professore associato in attività assistenziale già concertato con l'Azienda Ospedaliera Meyer nel SSD MED/03 tra i posti prioritari da attivare a valere sulla disponibilità residua dei PuOr del piano Straordinario di cui sopra;
- considerato che tra l'altro nella programmazione triennale 2021-2023 dei ricercatori a tempo determinato di dipartimento il primo settore in ordine di priorità è attualmente il SSD MED/50;
- considerato che il settore SSD MED/03 è presente nella programmazione triennale 2021-2023 dei posti di professore associato di dipartimento come posto concertato con l'Azienda Ospedaliera Meyer;
- considerato che il settore SSD MED/03 Genetica Medica è in forte sofferenza poiché nel 2020 un professore associato del settore ha vinto una posizione di professore ordinario in altro Ateneo e conseguentemente ha dato le dimissioni e nel 2021 per un Rtd a) del settore è sopravvenuta la risoluzione del contratto;
- considerato altresì che non ci sono attualmente in organico posizioni di Ricercatore a tempo indeterminato o di Ricercatore a tempo determinato di tipo a) o b) nel SSD MED/03 in possesso



dei requisiti per la candidatura ad un posto di professore associato e che quindi tale posto nel SSD MED/03 sarebbe una nuova immissione in coerenza con l'indicazione di utilizzare i PuOr residui per un incremento di personale tramite reclutamento di esterni;

- considerato inoltre che l'esistenza della Scuola di Specializzazione in Genetica Medica ha come requisito per la sua attivazione ed esistenza la presenza di almeno tre professori ordinari o associati nel settore di riferimento e che a novembre 2022 il prof. Bernardino Porfirio sarà collocato in quiescenza e che la mancata attivazione di un posto di associato nel settore MED/03 renderebbe inevitabile la chiusura della Scuola;
- considerato che l'Azienda Ospedaliera Meyer cofinanzia la posizione suddetta nella misura del 50% del costo annuo;
- ritenuto opportuno imputare le suddette posizioni presenti nella programmazione triennale 2021-2023 sulle disponibilità residua dei PuOr del Piano Straordinario ricercatori a tempo determinato di tipologia b) invece che sulla dotazione di PuOr ordinaria;
- verificata la presenza della maggioranza assoluta dei membri del Consiglio,

DELIBERA

all'unanimità di approvare la proposta di utilizzo l'utilizzo della disponibilità residua dei PuOr del Piano Straordinario ricercatori a tempo determinato di tipologia b) di cui al Decreto Ministeriale 16 novembre 2020, n. 856 per i seguenti posti:

- Ricercatore Ricercatore a tempo determinato di tipologia a) SSD MED/50
- Professore Associato SSD MED/03

e di approvare l'attivazione del bando per il reclutamento di 1 Ricercatore di tipologia a), ai sensi dell'articolo 24, comma 3, della legge 30 dicembre 2010, n. 240, a valere su dette disponibilità residue di PuOr, da pubblicare come segue:



Settore Concorsuale: 06N1

SSD: MED/50

Il Ricercatore dovrà svolgere attività di ricerca, di didattica, di didattica integrativa e di servizio agli studenti per il settore concorsuale e scientifico disciplinare oggetto della selezione.

In particolare il Ricercatore dovrà svolgere:

attività di ricerca nell'ambito della biologia delle patologie metaboliche e dei tumori endocrini allo scopo di sviluppare nuove modellistiche in vitro e tecniche diagnostiche traslazionali, coerentemente con la declaratoria del Settore Concorsuale;

attività didattica, didattica integrativa e di servizio agli studenti nell'ambito degli insegnamenti pertinenti al SSD MED/50, attivati in corsi di studio, scuole di specializzazione, master e dottorati di ricerca e consisterà in attività di lezione frontale e in attività di didattica integrativa (esercitazioni);

Numero massimo di pubblicazioni: 12

È richiesta la conoscenza della lingua inglese.

12a) Richiesta attivazione bando per un posto di Ricercatore a tempo determinato tipologia a) per il settore concorsuale 02/D1 - Fisica Applicata, Settore scientifico disciplinare FIS/07 -Fisica applicata (a beni culturali, ambientali, biologia e medicina) sulla programmazione triennale del Dipartimento

Sul punto 12) a Richiesta di attivazione del bando per il reclutamento di un Ricercatore a tempo determinato di tipologia a), il Presidente richiama il contenuto della circolare rettorale 35/2020, in conformità a quanto deliberato dal Senato Accademico e dal Consiglio di Amministrazione nelle sedute rispettivamente del 20 e 30 novembre 2020 e del 22 e 23 dicembre 2020.

Il Consiglio del Dipartimento, nella composizione ristretta riservata ai Professori di ruolo e dei Ricercatori a tempo indeterminato e determinato, e con la maggioranza assoluta degli aventi diritto, ai sensi dell'articolo 6, comma 3, del "Regolamento in materia di ricercatori a tempo determinato ai sensi dell'articolo 24 della legge 30 dicembre 2010, n. 240",

- visto il Regolamento di Ateneo dei Dipartimenti;
- visto il vigente "Regolamento in materia di ricercatori a tempo determinato ai sensi dell'articolo 24 della legge 30 dicembre 2010, n. 240";
- preso atto delle delibere assunte dal Senato Accademico nelle sedute del 20 novembre 2020 e del 22 dicembre 2020;
- preso atto delle delibere assunte dal Consiglio di Amministrazione nelle sedute del 30 novembre 2020 e del 23 dicembre 2020;



- preso atto delle indicazioni per la richiesta di attivazione dei bandi e per l'utilizzo dei Punti Organico deliberate dagli Organi nelle suddette sedute;
- preso atto della Circolare 35/2020;
- richiamata la programmazione triennale di posti di ricercatore a tempo determinato per gli anni 2021-23 precedentemente approvata dal Consiglio di Dipartimento nella seduta del 21 gennaio 2021, che è stata approvata dagli Organi di Governo nelle sedute del 23 e 26 febbraio 2021;
- preso atto della proposta della Commissione di Indirizzo e Autovalutazione del 22 aprile 2021 che indica come prioritaria l'attivazione di un bando di Rtd a) nel SSD FIS/07;
- considerato che il settore concorsuale 02/D1 - Fisica Applicata, Settore scientifico disciplinare FIS/07 -Fisica applicata (a beni culturali, ambientali, biologia e medicina) è attualmente, a seguito della delibera di cui al punto 12) della presente seduta, il primo in ordine di priorità nella programmazione triennale per gli anni 2021-23 di cui sopra;
- preso atto della risoluzione anticipata del contratto di ricercatore a tempo determinato di tipo a) nel SSD Med/03 della Dott.ssa Aldesia Provenzano;
- considerato necessario recuperare la posizione di cui sopra con una nuova attivazione di un posto di rtd a);
- verificata la presenza della maggioranza assoluta dei membri del Consiglio,

DELIBERA

all'unanimità di approvare la proposta di attivazione del bando per il reclutamento di un Ricercatore di tipologia a), ai sensi dell'articolo 24, comma 3, della legge 30 dicembre 2010, n. 240, come recupero del posto di cui in premessa, da pubblicare come segue:

Settore Concorsuale: 02/D1 Fisica Applicata

SSD: FIS/07

Il Ricercatore dovrà svolgere attività di ricerca, di didattica, di didattica integrativa e di servizio agli studenti per il settore concorsuale e scientifico disciplinare oggetto della selezione.

In particolare, il Ricercatore dovrà svolgere:

attività di ricerca nell'ambito delle tematiche caratterizzanti il settore scientifico-disciplinare FIS/07, dovrà essere inerente agli argomenti della Fisica Medica, con particolare riguardo all'impiego delle radiazioni non ionizzanti di tipo ottico e allo sviluppo di metodologie fisiche utili a fini diagnostici e terapeutici;

attività didattica, didattica integrativa e di servizio agli studenti nell'ambito di discipline del settore scientifico disciplinare FIS/07 impartiti in corsi di studio triennali, magistrali ed a ciclo unico, nonché in corsi di scuole di specializzazione;

Numero massimo di pubblicazioni: 12

È richiesta la conoscenza della lingua Inglese



13) Proposta di nomina della Commissione per la procedura selettiva per un posto di ricercatore a tempo determinato tipologia b) DR 522/2021 per il settore concorsuale 06/A2 Patologia Generale e Patologia Clinica, Settore scientifico disciplinare MED/04 Patologia Generale

Il Consiglio è chiamato a proporre la nomina della commissione per la procedura selettiva DR 522/2021 per 1 posto di Ricercatore a tempo determinato di tipologia B), per il settore concorsuale **06/A2 Patologia Generale e Patologia Clinica, Settore scientifico disciplinare MED/04 Patologia Generale**. L'art. 9 del Regolamento in materia di Ricercatori a tempo determinato ai sensi dell'art. 24 della L. 240/2020, dispone che la commissione sia composta da 3 membri scelti tra PO e PA, di cui almeno due esterni all'Ateneo, appartenenti al SSD che determina il profilo.

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.

I docenti del SSD MED/04 hanno proposto i seguenti componenti:

- Dello Sbarba Persio, PA, SSD MED/04

Università degli Studi di Firenze, Dipartimento di Scienze Biomediche, Sperimentali e Cliniche "Mario Serio"

- Pompella Alfonso, PO, SSD MED/04

Università degli Studi di Pisa, Dipartimento di RICERCA TRASLAZIONALE E DELLE NUOVI TECNOLOGIE IN MEDICINA E CHIRURGIA

- Servillo Giuseppe, PA, SSD MED/04

Università degli Studi di Perugia, Dipartimento di Medicina e Chirurgia

Il Presidente ricorda che i curricula dei candidati sono stati inviati precedentemente a tutti i componenti la seduta ristretta e tutti i commissari proposti hanno sottoscritto le dichiarazioni da rendere ai sensi dell'art. 35 bis e il prof. Pompella anche quella in relazione al possesso dei requisiti per la partecipazione alle commissioni di concorso.

Il Prof. Persio Dello Sbarba, ai sensi del Regolamento sulla valutazione dei Professori e dei ricercatori dell'università di Firenze, è stato sottoposto a valutazione di cui all'art. 6, comma 7, della legge 240/2010 con esito positivo, mentre il Prof. Pompella ha dichiarato di aver conseguito valutazione positiva ai sensi dell'art. 6 comma 7 della L. 240/2010.

Riguardo al prof. Giuseppe Servillo non è stata acquisita dichiarazione in relazione al possesso dei requisiti per la partecipazione alle commissioni di concorso poiché per le vie brevi è stato comunicato che la valutazione per l'anno 2020 è in corso e i requisiti sono posseduti.



Il Presidente invita il consiglio ad esprimersi

Il Consiglio

- **Considerato** quanto in istruttoria
- **Esaminati** i curricula presentati dai candidati per la nomina della Commissione giudicatrice di cui in premessa;
- **Preso atto** che il Prof. Persio Dello Sbarba, ai sensi del Regolamento sulla valutazione dei Professori e dei ricercatori dell'Università di Firenze, è stato sottoposto a valutazione di cui all'art. 6, comma 7, della legge 240/2010 con esito positivo;
- **Preso atto** che il Prof. Pompella Alfonso ha dichiarato di aver conseguito valutazione positiva ai sensi dell'art. 6 comma 7
- **Considerato** che per il Prof. Servillo Giuseppe è in corso la valutazione ai sensi dell'art. 6 comma 7 ma che per le vie brevi è stato comunicato il possesso dei requisiti;
- **Considerato** che è stata richiesta al Dipartimento di appartenenza del Prof. Pompella Alfonso la conferma della dichiarazione rilasciata con esito positivo;
- **Preso atto**, altresì, che il prof. Alfonso Pompella ha dichiarato il possesso dei requisiti di cui alla Delibera ANVUR n.132/2016.
- **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 professori Pompella e Servillo il cui eventuale esito negativo sarà inviato agli uffici centrali non appena ricevuto;
- **Ritenuto necessario** deliberare comunque anche riguardo al prof. Servillo nelle more dell'acquisizione da parte del dipartimento della valutazione ai sensi dell'art 6 comma 7;

Approva

All'unanimità la seguente proposta di nomina della Commissione giudicatrice:

- Dello Sbarba Persio, PA, SSD MED/04
Università degli Studi di Firenze, Dipartimento di Scienze Biomediche, Sperimentali e Cliniche "Mario Serio"
- Pompella Alfonso, PO, SSD MED/04
Università degli Studi di Pisa, Dipartimento di Ricerca Traslationale E Delle Nuovericerca Traslationale e delle Nuove Tecnologie in Medicina e Chirurgia
- Servillo Giuseppe, Pa, Ssd Med/04
Università Degli Studi Di Perugia, Dipartimento di Medicina e Chirurgia

e dà mandato al Direttore di inviare agli uffici la conferma della positiva valutazione ai sensi dell'art 6 co. 7 del prof. Giuseppe Servillo non appena verrà inviata al dipartimento.

14) Proposta di nomina della Commissione per la procedura selettiva per un posto di ricercatore a tempo determinato tipologia b) DR 522/2021 per il settore concorsuale 06/N1 Scienze delle Professioni Sanitarie e delle Tecnologie Mediche



Applicate, Settore scientifico disciplinare MED/50 Scienze Tecniche Mediche Applicate

Il Consiglio è chiamato a proporre la nomina della commissione per la procedura selettiva DR 522/2021 per 1 posto di Ricercatore a tempo determinato di tipologia B), per il settore concorsuale **06/N1 Scienze delle Professioni Sanitarie e delle Tecnologie Mediche Applicate, Settore scientifico disciplinare MED/50 Scienze Tecniche Mediche Applicate**. L'art. 9 del Regolamento in materia di Ricercatori a tempo determinato ai sensi dell'art. 24 della L. 240/2020, dispone che la commissione sia composta da 3 membri scelti tra PO e PA, di cui almeno due esterni all'Ateneo, appartenenti al SSD che determina il profilo.

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.

I docenti del SSD MED/50 hanno proposto i seguenti componenti:

- Luconi Michaela, PO, SSD MED/50
Università degli Studi di Firenze, Dipartimento di Scienze Biomediche, Sperimentali e Cliniche "Mario Serio"
- Ginaldi Lia, PO, SSD MED/50
Università degli Studi dell'Aquila, Dipartimento di Medicina clinica, sanità pubblica, scienze della vita e dell'ambiente
- Lombardo Francesco, PA, SSD MED/50
Università degli Studi di Roma "La Sapienza", Dipartimento di Medicina Sperimentale

Il Presidente ricorda che i curricula dei candidati sono stati inviati precedentemente a tutti i componenti la seduta ristretta e tutti 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.

La Prof.ssa Michaela Luconi, ai sensi del Regolamento sulla valutazione dei Professori e dei ricercatori dell'università di Firenze, è stata sottoposta a valutazione di cui all'art. 6, comma 7, della legge 240/2010 con esito positivo, mentre la Prof. Ginaldi Lia e il Prof. Lombardo Francesco hanno dichiarato di aver conseguito valutazione positiva ai sensi dell'art. 6 comma 7 della L. 240/2010

Il Consiglio

- **Considerato** quanto in istruttoria
- **Esaminati** i curricula presentati dai candidati per la nomina della Commissione giudicatrice di cui in premessa;
- **Preso atto** che la Prof.ssa Michaela Luconi, ai sensi del Regolamento sulla valutazione dei Professori e dei ricercatori dell'Università di Firenze, è stata sottoposta a valutazione di cui all'art. 6, comma 7, della legge 240/2010 con esito positivo;
- **Preso atto** che la Prof. Ginaldi Lia e il Prof. Lombardo Francesco hanno dichiarato di aver conseguito valutazione positiva ai sensi dell'art. 6 comma 7 della L. 240/2010



- **Preso atto**, altresì, che I Prof. Ginaldi e Lombardo hanno dichiarato il possesso dei requisiti di cui alla Delibera ANVUR n.132/2016.
- **Considerato** che è stata richiesta al Dipartimento di appartenenza della Prof.ssa Ginaldi Lia la conferma della dichiarazione rilasciata con esito positivo;
- **Considerato** che è stata richiesta al Dipartimento di afferenza del Prof. Lombardo la conferma della dichiarazione rilasciata il cui eventuale esito negativo verrà comunicato agli Uffici centrali appena ricevuto;
- **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 professori Ginaldi e Lombardo per la commissione il cui esito sarà inviato agli uffici centrali non appena ricevuto;

Approva

All'unanimità la seguente proposta di nomina della Commissione giudicatrice:

- Luconi Michaela, PO, SSD MED/50
Università degli Studi di Firenze, Dipartimento di Scienze Biomediche, Sperimentali e Cliniche "Mario Serio"
- Ginaldi Lia, PO, SSD MED/50
Università degli Studi dell'Aquila, Dipartimento di Medicina clinica, sanità pubblica, scienze della vita e dell'ambiente
- Lombardo Francesco, PA, SSD MED/50
Università degli Studi di Roma "La Sapienza", Dipartimento di Medicina Sperimentale

Alle ore 17.10 inizia la seduta ristretta ai Professori di I e II fascia

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) Cozzolino Federico	X		
8) Galli Andrea	X		
9) Livi Lorenzo	X		
10) Luconi Michaela	X		
11) Maggi Mario	X		
12) Mascalchi Mario	X		



13) Milani Stefano	X		
14) Modesti Alessandra	X		
15) Petraglia Felice	X		
16) Raugei Giovanni	X		
17) Romagnani Paola	X		
18) Taddei Niccolò	X		
			TOTALE N. 18

Professori associati	Presente	Assente giustificato	Assente
1) Amunni Gianni			X
2) Barletta Emanuela	X		
3) Bemporad Francesco	X		
4) Berti Valentina	X		
5) Bucciattini Monica	X		
6) Calabrò Antonino Salvatore			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) Donati Chiara		X	
16) Fainardi Enrico	X		
17) Fambrini Massimiliano			X
18) Fiaschi Tania	X		
19) Fiorillo Claudia	X		
20) Fusi Franco	X		
21) Giannoni Elisa		X	
22) Krausz Csilla Gabriella	X		
23) La Marca Giancarlo			X
24) Lasagni Laura	X		
25) Lazzeri Elena	X		
26) Lolli Francesco		X	
27) Magherini Francesca		X	
28) Mangoni Monica	X		
29) Mannucci Edoardo	X		
30) Meacci Elisabetta	X		
31) Meattini Icro	X		
32) Mecacci Federico			X



33) Monti Daniela	X		
34) Nediani Chiara	X		
35) Pallotta Stefania	X		
36) Paoli Paolo	X		
37) Papi Laura	X		
38) Pazzagli Luigia	X		
39) Peri Alessandro	X		
40) Porfirio Berardino	X		
41) Pinzani Pamela	X		
42) Ramazzotti Matteo	X		
43) Rastrelli Giulia	X		
44) Romano Giovanni	X		
45) Sciagrà Roberto	X		
46) Talamonti Cinzia	X		
47) Tarocchi Mirko	X		
48) Vaglio Augusto	X		
49) Vignozzi Linda	X		
			TOTALE 49

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

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

15) Richiesta attivazione bando per un posto di professore associato per il settore concorsuale 06/A1 - Genetica Medica, Settore scientifico disciplinare MED/03 - Genetica Medica a valere sulla disponibilità residua dei PuOr del Piano Straordinario ricercatori a tempo determinato di tipologia b) di cui al Decreto Ministeriale 16 novembre 2020, n. 856

Il Presidente illustra il contenuto della circolare rettorale 14/2021, in conformità a quanto deliberato dal Senato Accademico e dal Consiglio di Amministrazione nelle sedute rispettivamente del 23 e 26 marzo 2021.

Il Consiglio del Dipartimento, nella composizione ristretta riservata ai Professori di ruolo e con la maggioranza assoluta degli aventi diritto, ai sensi del DR 466 del 16 aprile 2019 "Regolamento per la disciplina della chiamata dei professori Ordinari e Associati",

- visto il DM 856/2020 Piano straordinario 2021 per il reclutamento ricercatori di cui all'articolo 24, comma 3, lettera b) della legge 240/2010;
- visto il Regolamento di Ateneo dei Dipartimenti;
- visto il "Regolamento in materia di ricercatori a tempo determinato ai sensi dell'articolo 24 della legge 30 dicembre 2010, n. 240";
- preso atto della delibera assunta dal Senato Accademico nella seduta del 23 marzo 2021;
- preso atto della delibera assunta dal Consiglio di Amministrazione nella seduta del 26 marzo 2021;
- preso atto delle indicazioni per la richiesta di attivazione dei bandi e per l'utilizzo dei Punti Organico deliberate dagli Organi nelle suddette sedute;



- preso atto della Circolare 14/2021 avente ad oggetto l'utilizzo della disponibilità residua dei PuOr del Piano Straordinario ricercatori a tempo determinato di tipologia b) di cui al Decreto Ministeriale 16 novembre 2020, n. 856;
- preso atto delle note del Rettore prot. n. 122687 del 20 aprile 2021 e n. 138801 del 10 maggio 2021 in risposta alle richieste di chiarimenti dei Dipartimenti di area Medica;
- preso atto della proposta della Commissione di Indirizzo e Autovalutazione del 22 aprile 2021 che indica un posto di Rtd a) nel SSD MED/50 e un posto di professore associato in attività assistenziale già concertato con l'Azienda Ospedaliera Meyer nel SSD MED/03 tra i posti prioritari da attivare a valere sulla disponibilità residua dei PuOr del piano Straordinario di cui sopra;
- considerato che il settore SSD MED/03 è presente nella programmazione triennale 2021-2023 dei posti di professore associato di dipartimento come posto concertato con l'Azienda Ospedaliera Meyer e inserito nella programmazione congiunta;
- considerato che il settore SSD MED/03 Genetica Medica è in forte sofferenza poiché nel 2020 un professore associato del settore ha vinto una posizione di professore ordinario in altro Ateneo e conseguentemente ha dato le dimissioni e nel 2021 per un Rtd a) del settore è sopravvenuta la risoluzione del contratto;
- considerato altresì che non ci sono attualmente in organico posizioni di Ricercatore a tempo indeterminato o di Ricercatore a tempo determinato di tipo a) o b) nel SSD MED/03 in possesso dei requisiti per la candidatura ad un posto di professore associato e che quindi tale posto nel SSD MED/03 sarebbe una nuova immissione in coerenza con l'indicazione di utilizzare i PuOr residui per un incremento di personale tramite reclutamento di esterni;
- considerato inoltre che l'esistenza della Scuola di Specializzazione in Genetica Medica ha come requisito per la sua attivazione ed esistenza la presenza di almeno tre professori ordinari o associati nel settore di riferimento e che a novembre 2022 il prof. Bernardino Porfirio sarà collocato in quiescenza e che la mancata attivazione di un posto di associato nel settore MED/03 renderebbe inevitabile la chiusura della Scuola;
- considerato che l'Azienda Ospedaliera Meyer cofinanzia la posizione nella misura del 50% del costo annuo;
- vista la delibera di cui al punto 12 della presente seduta;
- verificata la presenza della maggioranza assoluta dei membri del Consiglio,

DELIBERA

all'unanimità di approvare la proposta di attivazione del bando per il reclutamento di 1 PA nel SSD MED/03 ai sensi del "Regolamento per la disciplina della chiamata dei professori Ordinari e Associati", a valere per il 50% del costo annuo sulla disponibilità residua dei PuOr del Piano Straordinario ricercatori a tempo determinato di tipologia b) di cui al Decreto Ministeriale 16 novembre 2020, n. 856 e cofinanziato al 50% dall'Azienda Ospedaliera Meyer, da pubblicare come segue:

Settore Concorsuale: 06/A1

SSD: MED03



Le specifiche funzioni che il professore sarà chiamato a svolgere sono declinate come segue:

Tipologia dell'impegno scientifico: il professore dovrà organizzare e coordinare le attività di ricerca sperimentale e clinica nell'ambito del settore scientifico disciplinare finalizzate alla definizione delle basi molecolari di malattie monogeniche e di patologie complesse anche attraverso l'implementazione delle tecniche di sequenziamento di ultima generazione all'analisi genomica, epigenomica e trascrittomica, allo sviluppo di modelli di studio di malattie genetiche costituzionali e acquisite, anche attraverso manipolazione genetica mirata, volti al disegno di nuovi potenziali approcci diagnostici, prognostici e terapeutici.

Tipologia dell'impegno didattico: il professore dovrà svolgere attività didattica, didattica integrativa e di servizio agli studenti secondo le esigenze di copertura dell'offerta formativa nei corsi di laurea triennali, magistrali, magistrali a ciclo unico e nei corsi di studio di terzo livello (specializzazione, dottorato, master) primariamente della Scuola di Scienze della Salute Umana e di altre Scuole che dovessero prevedere insegnamenti nell'ambito del settore scientifico disciplinare di pertinenza MED/03.

Tipologia dell'impegno assistenziale: il professore dovrà svolgere attività assistenziale nell'ambito della genetica clinica e della diagnostica clinica e di laboratorio delle malattie genetiche presso l'Area dei Servizi, SOC Genetica Medica, dell'Azienda Ospedaliero-Universitaria Meyer, in stretto raccordo con il costituendo centro universitario interaziendale di genetica medica,

Titolo di studio richiesto Specializzazione in Genetica Medica

Numero massimo di pubblicazioni: 20

È richiesta la conoscenza della lingua inglese

Alle ore 17 e 15 inizia la seduta ristretta ai Professori di I fascia

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) Cozzolino Federico	X		
8) Galli Andrea	X		
9) Livi Lorenzo	X		
10) Luconi Michaela	X		



11) Maggi Mario	X		
12) Mascalchi Mario	X		
13) Milani Stefano	X		
14) Modesti Alessandra	X		
15) Petraglia Felice	X		
16) Raugei Giovanni	X		
17) Romagnani Paola	X		
18) Taddei Niccolò	X		
TOTALE N. 18			

Tabella presenti e assenti Componenti seduta ristretta I fascia

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

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

16) Procedura selettiva per la copertura di un posto di Professore Ordinario SC 06/A1 - SSD MED/03 di cui al DR 1011/2020: approvazione atti e proposta di chiamata della prof.ssa Laura PAPI

Il Presidente informa che il Rettore ha approvato gli atti della selezione in oggetto, il cui avviso è stato pubblicato in G.U. - 4° Serie Speciale – Concorsi ed esami, n. 74 del 22 settembre 2020, per la copertura di 1 posto di Professore Ordinario per il settore concorsuale 06/A1 (Genetica Medica), settore scientifico disciplinare MED/03 (Genetica Medica). La Commissione per la selezione, nominata con Decreto rettorale n. 162 (prot. n. 43142) del 4 febbraio 2021 pubblicato sull'Albo Ufficiale di Ateneo n. 5082, ha concluso i propri lavori e, con Decreto n. 658 (Prot. n.131538) del 30 aprile 2021 pubblicato all'Albo Ufficiale di Ateneo n. 5082, il Rettore ha approvato gli atti della suddetta procedura selettiva dalla quale è risultata idonea la Prof.ssa Laura Papi. Invitato dal Direttore, interviene il prof. Berardino Porfirio che introduce il percorso formativo e accademico della prof.ssa Papi.

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;

Visto il Regolamento per la disciplina della chiamata dei professori ordinari e associati, ai sensi dell'art. 18, comma 1, della legge 240/2010, n. 240 emanato con D.R. n. 466 del 16 aprile 2019;

Visto il Decreto Rettorale n. 1011 del 22 settembre 2020, il cui avviso è pubblicato sulla Gazzetta Ufficiale – 4a Serie Speciale - Concorsi ed Esami, n. 74 del 22 settembre 2020, con il quale è indetta la selezione per la copertura di un posto di Professore Ordinario, per il settore concorsuale 06/A1 (Genetica Medica), settore scientifico disciplinare MED/03 (Genetica Medica) presso il Dipartimento di Scienze Biomediche, Sperimentali e Cliniche "Mario Serio";

Visto il Decreto rettorale n. 162 del 4 febbraio 2021, con il quale è stata nominata la Commissione giudicatrice;

Visto il Decreto rettorale n. 658 del 30 aprile 2021 con il quale il Rettore ha approvato gli atti della selezione settore concorsuale 06/A1 (Genetica Medica), settore scientifico disciplinare MED/03 (Genetica Medica) dalla quale è risultata idonea la Prof.ssa Laura Papi;

Visto il vigente "Regolamento per la disciplina della chiamata dei professori ordinari e associati, ai



sensi dell'art. 18, comma 1, della legge 240/2010, che all'art. 12 prevede che il Dipartimento che ha richiesto la selezione, formuli, entro 30 giorni dalla data di pubblicazione del decreto di approvazione degli atti sull'Albo Ufficiale di Ateneo, la proposta di chiamata con delibera adottata a maggioranza assoluta dei Professori di Prima fascia;

Considerato che la candidata idonea non ha rapporto di coniugio, 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 fascia;

Verificati i presupposti richiesti dal vigente "Regolamento per la disciplina della chiamata dei professori ordinari e associati, ai sensi dell'art. 18, comma 1, della legge 240/2010".

Delibera all'unanimità

- la Proposta di chiamata della Prof.ssa Laura Papi come Professore Ordinario, per il settore concorsuale 06/A1 (Genetica Medica), settore scientifico disciplinare MED/03 (Genetica Medica) risultata idonea alla procedura selettiva come risulta da Decreto rettorale n. 658 del 30 aprile 2021.
- di dare mandato al Presidente di trasmettere la presente delibera all'Unità di Processo "Amministrazione del Personale docente" per i successivi adempimenti e l'adozione dei conseguenti atti da parte degli organi di Ateneo.

Non essendoci altri argomenti all'ordine del giorno, la seduta è tolta alle ore 17 e20.

Letto, approvato e sottoscritto limitatamente alle delibere assunte.

IL SEGRETARIO VERBALIZZANTE
Barbara Napolitano

IL DIRETTORE DEL DIPARTIMENTO
Andrea Galli

IL SEGRETARIO VERBALIZZANTE SEDUTA RISTRETTA
Fabrizio Chiti