

Il giorno 29 marzo 2021 alle ore 15:00, in base al Regolamento Temporaneo per lo svolgimento delle Sedute Collegiali in modalità telematica - Emanato con D.R. n.437 dell'11 marzo 2020 e modificato con D.R. n.456 del 18 marzo 2020, attraverso la piattaforma MICROSOFT TEAMS di Ateneo, si è riunito il Consiglio Telematico del Dipartimento di Tecnologie Innovative in Medicina & Odontoiatria per discutere il seguente o.d.g.:

1. Approvazione verbali relativi ai Consigli del 16.12.2020 e 29.01.2021;
2. Comunicazioni del Direttore;
3. Attività C/T – art. 66 del D.P.R. 382/80;
4. Assegni di Ricerca – Provvedimenti;
5. Borse di Studio – Provvedimenti;
6. Scuole di Specializzazione – Provvedimenti;
7. Corsi di Laurea/ Corsi di Studio/ Programma Erasmus – Provvedimenti;
8. Protocolli di Studio. Provvedimenti;
9. Master / Corsi di Perfezionamento / Corsi di Aggiornamento – Provvedimenti;
10. Progetti di Ricerca – Provvedimenti;
11. Convenzioni – Provvedimenti;
12. Autorizzazioni Spese;
13. Personale Docente – Afferenze - Provvedimenti e Aggiornamenti;
14. Personale T.A. U d'A – Cineca - Cooperativa – Provvedimenti;
15. Commissioni – Nomina - Relazioni;
16. Donazioni.

	NOMINATIVO		PRESENTE	ASSENTE	GIUSTIFICATO
1	CALABRESE GIUSEPPE	P.O.	X		
2	CAPUTI SERGIO	P.O.		X	
3	CICHELLI ANGELO	P.O.	X		
4	CROCE ADELCHI	P.O.		X	
5	DE LAURENZI VINCENZO	P.O.	X		
6	FEDERICI LUCA	P.O.	X		
7	FESTA FELICE	P.O.	X		
8	MAGGIORE SALVATORE MAURIZIO	P.O.	X		
9	MALAGNINO VITO ANTONIO	P.O.		X	
10	MARIANI COSTANTINI RENATO	P.O.			X
11	MARTINOTTI STEFANO	P.O.	X		
12	MURARO RAFFAELLA	P.O.	X		
13	NATOLI CLARA	P.O.	X		
14	PAOLANTONIO MICHELE	P.O.		X	
15	PIATTELLI MAURIZIO	P.O.	X		
16	PORRECA ETTORE	P.O.	X		
17	SCARANO ANTONIO	P.O.	X		
18	TRUBIANI ORIANA	P.O.			X
19	ZULLI TANIA	P.O.	X		
20	ALLOCATI NERINO	P.A.	X		
21	ANGELUCCI STEFANIA	P.A.			X
22	BALLERINI PATRIZIA	P.A.			X
23	D'ATTILIO MICHELE	P.A.		X	
24	DE TURSI MICHELE	P.A.	X		
25	DI CARLO PIERO	P.A.	X		
26	DI GIAMPAOLO LUCA	P.A.	X		
27	DI SEBASTIANO PIERLUIGI	P.A.	X		
28	GRASSADONIA ANTONINO	P.A.	X		
29	GUANCIALI FRANCHI PAOLO	P.A.		X	
30	LATTANZIO ROSSANO	P.A.			X
31	MINCIONE GABRIELLA	P.A.			X

32	MURMURA GIOVANNA	P.A.	X		
33	PIERDOMENICO SANTE	P.A.	X		
34	REALE MARCELLA	P.A.			X
35	RIPARI PATRIZIO	P.A.	X		
36	TONIATO ELENA	P.A.		X	
37	TRAINI TONINO	P.A.	X		
38	D'AULERIO ALBERTO	R.		X	
39	ESPOSITO DIANA LIBERATA	R.	X		
40	MORETTI ANTONIO	R.		X	
41	MORIZIO ELISENA	R.	X		
42	ARUFFO ELEONORA	RTD			X
43	DIOMEDE FRANCESCA	RTD	X		
44	PIERAGOSTINO DAMIANA	RTD	X		
45	SALA GIANLUCA	RTD	X		
46	SALLESE MICHELE	RTD	X		
47	SINJARI BRUNA	RTD	X		
48	VARVARA GIUSEPPE	RTD	X		
49	DI MUZIO FABIANO	PTA	X		
50	ZUCCHELLI MIRCO	PTA	X		
			PRESENTI 33	ASSENTI 9	GIUSTIFICATI 8

Il Direttore, constatato il numero legale degli intervenuti per poter deliberare, dichiara aperta la seduta e passa alla discussione degli argomenti posti all'ordine del giorno.

Il verbale della seduta viene redatto dal Segretario Amministrativo Marino Di Paolo.

1. Approvazione verbali relativi ai Consigli del 16.12.2020 e 29.01.2021

Il Direttore chiede al Consiglio di Dipartimento di approvare i Verbali delle sedute del 16 dicembre 2020 e 29 gennaio 2021 trasmessi in visione,

Il Consiglio di Dipartimento

Visto i testi dei verbali indicati

delibera

di approvare i verbali nella loro integralità.

2. Comunicazioni del Direttore

2.1 Il Direttore comunica che il Prof. Camillo D'Arcangelo, con nota ns prot. n. 336 del 29.03.2021, ha chiesto alla Micerium spa con sede in Avegno (GE) di fornire gratuitamente, per scopi di ricerca di base e clinica e per scopi di formazione di studenti e giovani laureati in Odontoiatria e Protesi Dentaria, i materiali della linea compositi ed estetica alla Clinica Odontoiatrica dell'Università degli Studi "G. d'Annunzio". Il Direttore comunica, inoltre, che i suddetti materiali verranno recapitati presso il magazzino della Clinica Odontoiatrica e successivamente distribuiti per le opportune esigenze sotto la supervisione e la responsabilità del Prof. D'Arcangelo.

Il Consiglio prende atto

2.2 Il Direttore ricorda ai presenti la scadenza relativa all'Avviso riferito all'anno 2020, prot. 14361 del 25.02.2021, ns prot. n. 177 del 01.03.2021, per l'attribuzione degli scatti stipendiali ai Professori e ai Ricercatori, ai sensi dell'art. 6, comma 14, della L. 240/2010 e del Regolamento di Ateneo emanato con D.R. n. 134/2019 – Prot.n. 5289 del 30.01.2019.

Il Consiglio prende atto

2.3 Il Direttore comunica che il Direttore Generale, con nota n. 5879 del 28.01.2021, ha trasmesso la proroga del conferimento dell'incarico ad interim al Rag. Marino Di Paolo quale responsabile Amministrativo del Dipartimento di Tecnologie Innovative in Medicina & Odontoiatria fino alla data del 1° aprile 2021.

Il Consiglio prende atto.

3. Attività C/T – art. 66 del D.P.R. 382/80

3.1 Il Direttore comunica che, il Prof. Michele De Tursi, con sua nota del 05/03/2021 e in qualità di Coordinatore, chiede l'autorizzazione all'esecuzione di uno Studio Farmacologico, Multicentrico, PROFIT, dal titolo **“Studio clinico di Fase III, multicentrico, in doppio cieco, controllato con placebo, di confronto tra la chemio-immunoterapia (paclitaxel-carboplatino-oregovomab) rispetto alla chemioterapia (paclitaxel-carboplatino- placebo) in pazienti con carcinoma ovarico epiteliale avanzato, delle tube di Falloppio o peritoneale n. EudraCT 2020-002270-26” Acronimo QPT-ORE_005**” promosso da OncoQuest Pharmaceuticals Inc. e condotto presso l'U.O.C. della Clinica Oncologica del “P.O. SS. Annunziata” di Chieti. Per lo Studio è previsto un Grant di € 12.814,00 per ogni paziente inserito nella Coorte 1 ed € 9.100,00 per ogni paziente inserito nella Coorte 2.

Titolo studio	Studio clinico di Fase III, multicentrico, in doppio cieco, controllato con placebo, di confronto tra la chemio-immunoterapia (paclitaxel-carboplatino-oregovomab) rispetto alla chemioterapia (paclitaxel-carboplatino-placebo) in pazienti con carcinoma ovarico epiteliale avanzato, delle tube di Falloppio o peritoneale
Versione e data del protocollo di studio	QPT-ORE-005, Protocollo v2 del 24 Giugno 2020
Promotore	OncoQuest Pharmaceuticals Inc.
Sperimentatore Locale	Prof. Michele De Tursi
Sede di svolgimento	Clinica Oncologica di Chieti
Collaboratori	Dott.ssa Consiglia Carella; Sig.ra Cristina Salvatore
Scopo dello studio in breve	Determinare l'efficacia in termini di sopravvivenza libera da progressione (utilizzando la valutazione delle scansioni effettuata dallo sperimentatore secondo i criteri RECIST v1.1) di oregovomab rispetto al placebo quando somministrato con la chemioterapia (paclitaxel/carboplatino) a soggetti con nuova diagnosi di carcinoma ovarico (stadio FIGO III o IV) che sono stati sottoposti a intervento chirurgico di citoriduzione ottimale
Disegno dello studio	Trattasi di uno studio multicentrico di fase 3 in doppio cieco, controllato con placebo, volto a confrontare la sicurezza e l'efficacia di quattro dosi di oregovomab 2 mg EV rispetto al placebo, somministrate in combinazione con cicli specifici di un regime chemioterapico standard a sei cicli (paclitaxel-carboplatino), per il trattamento di soggetti con nuova diagnosi di carcinoma ovarico in stadio avanzato che si sono sottoposti a chirurgia citoriduttiva ottimale e sono in attesa di iniziare la chemioterapia (Coorte 1 - Chirurgia primaria) o riavviare altri 3 cicli di chemioterapia avendo completato 3 cicli di terapia neoadiuvante (Coorte 2 - chemioterapia neoadiuvante [NACT] + chirurgia di intervallo). Questo disegno multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, a gruppi paralleli è stato concepito per ridurre al minimo eventuali imparzialità di assegnazione bilanciando fattori prognostici sia noti che sconosciuti nell'assegnazione dei trattamenti.
Criteri di studio	soggetti con carcinoma ovarico di nuova diagnosi che sono stati sottoposti a chirurgia citoriduttiva ottimale e sono in attesa di avviare la chemioterapia (post-chirurgia citoriduttiva primaria) o riavviare la chemioterapia (a 6 settimane post-chirurgia citoriduttiva di intervallo).
Durata prevista dello studio	A causa della natura altamente variabile dei tumori maligni non ematologici e delle risposte dei soggetti alla terapia, non è possibile prevedere in modo accurato la durata precisa della partecipazione del soggetto allo studio. La fine dello studio (EOS) per un determinato soggetto è definita come il momento in cui il soggetto interrompe le valutazioni di follow-up specificate nel rispettivo Programma delle tempistiche e degli eventi. Si stima che il periodo di arruolamento avrà

	una durata di circa 18 mesi, mentre il periodo di trattamento dello studio potrà durare fino a 35 settimane e il periodo di follow-up dello studio fino a 156 settimane. La fine dello studio corrisponde complessivamente a cinque anni dopo la data dell'ultima visita di follow-up dell'ultimo soggetto arruolato nel periodo di follow-up o al momento in cui lo sponsor decide di interrompere lo studio.
--	--

Conformemente a quanto richiesto dal Comitato Etico, il Prof. Michele De Tursi si assume la responsabilità di garantire rispettivamente:

- la competenza e l'adeguatezza del personale prescelto;
- l'idoneità delle strutture, dei locali e delle attrezzature disponibili.

Il Prof. Michele De Tursi, in qualità di Principal Investigator, propone il seguente piano di riparto provvisorio:

Docente: Prof. Michele De Tursi	Corrispettivo	Voci di Piano	Subtotali
Corrispettivo (al netto di IVA)	12.814,00 €		
Quote accantonamenti			
15% Fondo comune		1.922,10 €	
5% Giovani ricercatori		640,70 €	
Totale quote di accantonamenti art. 14 c. 3(a-b)			2.562,80 €
Corrispettivo residuo	10.251,20 €		
COSTI art. 14 c. 2			
Esami Diagnostici ASL su pazienti oggetto della sperimentazione clinica	2.500,00 €		
Totale costi			2.500,00 €
Utile da destinare alla primialità	7.751,20 €		
Remunerazione del personale art.15			7.363,64 €
Compensi personale DOCENTE art.15 c. 4			
Prof. Michele De Tursi	7.363,64 €		
Compensi a personale T.A. art.15 c.5	387,56 €		
Marino Di Paolo	387,56 €		
Totale erogazioni al Personale			7.751,20 €
Totale			12.814,00 €
Utile da destinare a:			-

Il Consiglio di Dipartimento

VISTA	la richiesta del Prof. Michele De Tursi, di autorizzazione all'esecuzione di uno Studio Farmacologico, Multicentrico, PROFIT, dal titolo “Studio clinico di Fase III, multicentrico, in doppio cieco, controllato con placebo, di confronto tra la chemio-immunoterapia (paclitaxel-carboplatino-oregovomab) rispetto alla chemioterapia (paclitaxel-carboplatino- placebo) in pazienti con carcinoma ovarico epiteliale avanzato, delle tube di Falloppio o peritoneale n. EudraCT 2020-002270-26” Acronimo QPT-ORE_005 ”
VALUTATI	positivamente l'idoneità della struttura, degli sperimentatori in qualità di Responsabili dello Studio ed il piano finanziario nella sua analitica esposizione;

a voti unanimi,

delibera

1. di autorizzare all'esecuzione di uno Studio Farmacologico, Multicentrico, PROFIT, dal titolo **“Studio clinico di Fase III, multicentrico, in doppio cieco, controllato con placebo, di confronto tra la chemio-immunoterapia (paclitaxel-carboplatino-oregrovomab) rispetto alla chemioterapia (paclitaxel-carboplatino- placebo) in pazienti con carcinoma ovarico epiteliale avanzato, delle tube di Falloppio o peritoneale n. EudraCT 2020-002270-26” Acronimo QPT-ORE_005**” promosso da OncoQuest Pharmaceuticals Inc., previa acquisizione del parere favorevole del Comitato Etico;
2. di autorizzare la stipula del Contratto con la OncoQuest Pharmaceuticals Inc;
3. di imputare le eventuali spese relative allo Studio, sui fondi derivanti dal contratto con la OncoQuest Pharmaceuticals Inc.

3.1 Ripartizioni

3.1a Il Direttore comunica che, con nota 235 del 12.03.2021, il Prof. Luca Di Giampaolo con riferimento alla fattura n. 17 FE13 del 10.11.2020 di € 18.710,00 + marca da bollo, emessa nei confronti della ditta Promed Servizi di Martelli Marcello e relativa alla “Convenzione per consulenza scientifica in materia di prevenzione delle malattie professionali” Protocollo n. 5063/2018, propone la seguente ripartizione economica:

Docente: Prof. Luca Di Giampaolo	Corrispettivo	Voci di Piano	Subtotali
Ditta: Promed Servizi			
Corrispettivo (al netto di IVA)	18.710,00 €		
Quote accantonamenti			
15% Fondo comune		2.806,50 €	
5% Giovani ricercatori		935,50 €	
15% Costi indiretti		- €	
Totale quote di accantonamenti art. 14 c. 3(a-b)			€ 3.742,00
Corrispettivo residuo	14.968,00 €		
COSTI art. 14 c. 2			
	- €		
Totale costi			- €
Utile da destinare alla premialità	14.968,00 €		
Remunerazione del personale art.15			
Compensi personale DOCENTE art.15 c. 4			
Prof. Luca Di Giampaolo	13.471,04 €		
Compensi a personale T.A. art.15 c.5			
Di Paolo Marino	850,00 €		
DI Muzio Fabiano	646,96 €		
Totale erogazioni al Personale			€ 14.968,00
Totale			€ 18.710,00
Utile da destinare a:			- €
L'attività è stata svolta presso il committente			

Il Consiglio di Dipartimento

VISTA la richiesta del Prof. Luca Di Giampaolo;

ESAMINATA la documentazione riepilogata in premessa;

VISTO il Regolamento per la disciplina delle Attività di Conto Terzi e la ripartizione dei relativi proventi;

ESAMINATA la Convenzione per consulenza scientifica in materia di prevenzione delle malattie professionali con Promed Servizi di Martelli Marcello.

DELIBERA

- 1 – di approvare la proposta di ripartizione dei proventi, per le attività svolte dal Prof. Luca Di Giampaolo relative alla convenzione con Promed Servizi di Martelli Marcello;
- 2 - di trasmettere la presente delibera all'approvazione del Consiglio di Amministrazione.

3.1b Il Direttore sottopone al Consiglio la proposta del Prof. Patrizio Ripari riguardante la ripartizione dei proventi di Medicina dello Sport, relativa agli anni 2015-2016-2017-2018-2019. L'attività, come evidenziato nel prospetto seguente, ha conseguito un utile di **€ 480.132,00**.

Docente: Prof. Patrizio Ripari	Corrispettivo	Voci di Piano	Subtotali
Anni: 2015-2016-2017-2018-2019			
Corrispettivo (al netto di IVA)	480.132,00 €		
Quote accantonamenti			
15% Fondo comune		72.019,80 €	
5% Giovani ricercatori		24.006,60 €	
15% Costi indiretti		- €	
		€ -	
Totale quote di accantonamenti art. 14 c. 3(a-b)			€ 96.026,40
Corrispettivo residuo	384.105,60 €		
COSTI art. 14 c. 2			
	302.027,29 €		
	- €		
Totale costi			302.027,29 €
Utile da destinare alla premialità	82.078,31 €		
Remunerazione del personale art. 15			
Compensi personale DOCENTE art. 15 c. 4	- €		
Ripari Patrizio	48.578,31 €		
Compensi a personale T.A. art.15 c.5	- €		
Di Renzo Donatella	21.000,00 €		
Di Sante Gianluca	9.000,00 €		
Di Muzio Fabiano	2.000,00 €		
D'Annunzio Elvira	1.500,00 €		
Totale erogazioni al Personale			€ 82.078,31
Totale			€ 480.132,00
Utile da destinare a:			- €

Il Consiglio di Dipartimento

VISTA la richiesta del Prof. Patrizio Ripari;

ESAMINATA la documentazione riepilogata in premessa;

VISTO il Regolamento per la disciplina delle attività per conto terzi e la ripartizione dei relativi proventi;

a voti unanimi,

delibera

- 1 – di approvare la proposta di ripartizione dei proventi di Medicina dello Sport, relativa agli anni 2015-2016-2017-2018-2019;
- 2 - di trasmettere la presente delibera all'approvazione del Consiglio di Amministrazione.

3.1c Il Direttore sottopone al Consiglio la proposta del Prof. Patrizio Ripari riguardante la ripartizione dei proventi di Medicina dello Sport, relativa all'anno 2020. L'attività, come evidenziato nel prospetto seguente, ha conseguito un utile di **€ 19.033,00**.

Docente: Prof. PATRIZIO RIPARI	Corrispettivo	Voci di Piano	Subtotali
Corrispettivo (al netto di IVA)	19.033,00 €		
Quote accantonamenti			
15% Fondo comune		2.854,95 €	
5% Giovani ricercatori		951,65 €	
15% Costi indiretti		- €	
		€ -	
Totale quote di accantonamenti art. 14 c. 3(a-b)			€ 3.806,60
Corrispettivo residuo	15.226,40 €		
COSTI art. 14 c. 2			
	8.508,13 €		
	- €		
Totale costi			8.508,13 €
Utile da destinare alla premialità	6.718,27 €		
Remunerazione del personale art.15			
Compensi personale DOCENTE art.15 c. 4	4.018,27 €		
Prof. Patrizio Ripari	4.018,27 €		
Compensi a personale T.A. art.15 c.5	- €		
Gianluca Di Sante	2.500,00 €		
Fabiano Di Muzio	200,00 €		
Totale erogazioni al Personale			€ 6.718,27
Totale			€ 19.033,00
Utile da destinare a:			- €

Il Consiglio di Dipartimento

VISTA la richiesta del Prof. Patrizio Ripari;

ESAMINATA la documentazione riepilogata in premessa;

VISTO il Regolamento per la disciplina delle attività per conto terzi e la ripartizione dei relativi proventi;

a voti unanimi,

delibera

1 – di approvare la proposta di ripartizione dei proventi di Medicina dello Sport, relativa al periodo gennaio – dicembre 2020;

2 - di trasmettere la presente delibera all'approvazione del Consiglio di Amministrazione.

3.1 Emissione fattura / Ripartizioni

3.1d Il Direttore comunica che, con nota Prot. n. 326 del 26.03.2021, la Prof.ssa Natoli Clara, in qualità di Responsabile del Protocollo di Studio ARAMIS 3104007, chiede l'emissione della fattura di € 1.655,25 alla ditta Bayer AG C/O Icon Clinical Research Limited.

La Prof.ssa Natoli Clara, inoltre, propone la seguente ripartizione economica sulla base del Regolamento per la disciplina della Attività di Conto Terzi:

Protocollo di Studio ARAMIS 3104007- Bayer AG C/O Icon Clinical Research Limited			
Docente: Prof.ssa Natoli	Corrispettivo	Voci di Piano	Subtotali
Corrispettivo (al netto di IVA)	€ 1.655,25		
Quote accantonamenti			

15% Fondo comune		€ 248,29	
5% Giovani ricercatori		€ 82,76	
Totale quote di accantonamenti art. 14 c. 3(a-b)			€ 331,05
Corrispettivo residuo	€ 1324,20		
COSTI art. 14 c. 2			
Esami Diagnostici effettuati dalla ASL su pazienti oggetto della sperimentazione clinica	€ 300,00		
	€ -		
Totale costi			€ 300,00
Utile da destinare alla premialità	€ 1.024,20		
Remunerazione del personale art.15			
Compensi personale DOCENTE art.15 c. 4			
Prof.ssa Clara Natoli	€ 147,00		
Prof. Michele De Tursi	€ 825,00		
Compensi a personale T.A. art.15 c.5			
Fabiano di Muzio	€ 52,20		
Totale erogazioni al Personale			€ 1.024,00
Totale			€ 1.655,00
Utile da destinare a:			

Il Consiglio di Dipartimento

VISTA la richiesta della Prof.ssa Natoli Clara;

ESAMINATA la Convenzione con Bayer AG C/O Icon Clinical Research Limited, relativa al protocollo di studio ARAMIS 3104007;

VISTO il Regolamento per la disciplina delle Attività di Conto Terzi e la ripartizione dei relativi proventi;

RICHIAMATA la delibera di approvazione dello Studio nella seduta del C.d.D. del 22 aprile 2015;

a voti unanimi,

delibera

1 – di approvare la richiesta della Prof.ssa Natoli Clara, di emissione fattura nei confronti della Bayer AG C/O Icon Clinical Research Limited, secondo quanto esposto in narrativa;

2 – di approvare la proposta di ripartizione dei proventi per le attività svolte dalla Prof.ssa Natoli Clara, relativamente alla Convenzione con Bayer AG C/O Icon Clinical Research Limited;

3 – di trasmettere la presente delibera all'Area Finanziaria – Settore Stipendi per i relativi adempimenti.

3.1e - Il Direttore comunica che, con nota Prot. n. 328 del 26.03.2021, la Prof.ssa Natoli Clara, in qualità di Responsabile del Protocollo di Studio MO29983, chiede l'emissione della fattura di € 255,00 + Iva alla ditta Roche SpA.

La Prof.ssa Natoli Clara, inoltre, propone la seguente ripartizione economica sulla base del Regolamento per la disciplina della Attività di Conto Terzi:

Protocollo di Studio Saul MO29983 - Roche S.p.A.			
Docente: Prof.ssa Natoli	Corrispettivo	Voci di Piano	Subtotali
Corrispettivo (al netto di IVA)	255,00 €		
Quote accantonamenti			
15% Fondo comune		38,25 €	
5% Giovani ricercatori		12,75 €	
15% Costi indiretti		38,25 €	
Totale quote di accantonamenti art. 14 c. 3(a-b)			€ 89,25

Corrispettivo residuo	165,75 €		
COSTI art. 14 c. 2	-		
Totale costi			-
Utile da destinare alla premialità	165,75 €		
Remunerazione del personale art.15			
Compensi personale DOCENTE art.15 c. 4			
Prof.ssa Clara Natoli	25,00 €		
Prof. Michele De Tursi	130,00 €		
Compensi a personale T.A. art.15 c.5			
Marino Di Paolo	10,75 €		
Totale erogazioni al Personale			€ 165,75
Totale			€ 255,00
Utile da destinare a:			- €

Il Consiglio di Dipartimento

VISTA la richiesta della Prof.ssa Natoli;

ESAMINATA la documentazione riepilogata in premessa;

VISTO il Regolamento per la disciplina delle Attività di conto terzi e la ripartizione dei relativi proventi;

ESAMINATA la Convenzione con Roche SpA, relativa allo Studio Clinico MO29983.

delibera

1 – di approvare la richiesta della Prof.ssa Natoli Clara, di emissione fattura nei confronti della Roche SpA, secondo quanto esposto in narrativa;

2 – di approvare la proposta di ripartizione dei proventi per le attività svolte dalla Prof.ssa Natoli Clara, relativamente alla Convenzione con Roche SpA;

3 – di trasmettere la presente delibera all'Area Finanziaria – Settore Stipendi per i relativi adempimenti.

3.1f - Il Direttore comunica che, con nota Prot. n. 327 del 26.03.2021, la Prof.ssa Natoli Clara, in qualità di Responsabile dello Studio Clinico A-Brave Trial (EudraCT 2016-000189-45), chiede l'emissione della fattura di € 4.197,50 + Iva nei confronti del Dipartimento di Scienze Chirurgiche, Oncologiche e Gastroenterologiche – DiSCOG dell'Università degli Studi di Padova. La Prof.ssa Natoli Clara, inoltre, propone la seguente ripartizione economica sulla base del Regolamento per la disciplina della Attività di Conto Terzi:

Ripartizione A-Brave Trial (EudraCT 2016-000189-45) - Dipartimento di Scienze Chirurgiche, Oncologiche e Gastroenterologiche – DiSCOG dell'Università degli Studi di Padova			
Docente: Prof.ssa Natoli	Corrispettivo	Voci di Piano	Subtotali
Corrispettivo (al netto di IVA)	4.197,50 €		
Quote accantonamenti			
15% Fondo comune		629,62 €	
5% Giovani ricercatori		209,88 €	
15% Costi indiretti		-	
Totale quote di accantonamenti art. 14 c. 3(a-b)			€ 839,50
Corrispettivo residuo	3.358,00 €		
COSTI art. 14 c. 2			

Esami Diagnostici effettuati dalla ASL su pazienti oggetto della sperimentazione clinica	1.400,00 €		
Totale costi			€ 1.400,00
Utile da destinare alla premialità	1.958,00 €		
Remunerazione del personale art.15			
Compensi personale DOCENTE art.15 c. 4			
Prof.ssa Clara Natoli	300,00 €		
Prof. Michele De Tursi	950,00 €		
Prof. Nicola Tinari	600,00 €		
Compensi a personale T.A. art.15 c.5			
Fabiano Di Muzio	108,00 €		
Totale erogazioni al Personale			€ 1.958,00
Totale			€ 4.197,50
Utile da destinare a:			- €

Il Consiglio di Dipartimento

VISTA la richiesta della Prof.ssa Natoli;

ESAMINATA la documentazione riepilogata in premessa;

VISTO il Regolamento per la disciplina delle Attività di conto terzi e la ripartizione dei relativi proventi;

ESAMINATA la Convenzione con il Dipartimento di Scienze Chirurgiche, Oncologiche e Gastroenterologiche – DiSCOG dell'Università degli Studi di Padova, relativa allo Studio Clinico A-Brave Trial (EudraCT 2016-000189-45).

delibera

1 – di approvare la richiesta della Prof.ssa Natoli Clara, di emissione fattura nei confronti del Dipartimento di Scienze Chirurgiche, Oncologiche e Gastroenterologiche – DiSCOG dell'Università degli Studi di Padova, secondo quanto esposto in narrativa;

2 – di approvare la proposta di ripartizione dei proventi per le attività svolte dalla Prof.ssa Natoli Clara, relativamente alla Convenzione con il Dipartimento di Scienze Chirurgiche, Oncologiche e Gastroenterologiche – DiSCOG dell'Università degli Studi di Padova;

3 – di trasmettere la presente delibera all'Area Finanziaria – Settore Stipendi per i relativi adempimenti.

3.1g - Il Direttore comunica che, con nota Prot. n.156 del 25.02.2021, il Prof. Luca Di Giampaolo, con riferimento alla Convenzione Prot.3307/23.07.2018 sottoscritta con la Ditta Galeno Sas, in persona del Legale Rappresentante Dott. D'Alessandro Francesco, con Sede legale in Ortona (CH), Via Costantinopoli 144, Partita Iva 00331250696, a seguito della recente variazione della Ragione Sociale della Ditta in LABORATORIO ANALISI GALENO SRL Via Costantinopoli 144, Ortona (CH), Partita Iva 14996171006, richiede l'emissione fattura di € 3.675,00, verso il nuovo soggetto giuridico, per le attività svolte a chiusura della Convenzione per consulenza scientifica in materia di prevenzione delle malattie professionali.

Il Consiglio di Dipartimento

VISTA la richiesta del Prof. Luca Di Giampaolo;

ESAMINATA la documentazione riepilogata in premessa;

VISTO il Regolamento per la disciplina delle Attività di conto terzi e la ripartizione dei relativi proventi;

ESAMINATA la Convenzione la Ditta Galeno Sas Prot.3307/23.07.2018 e la successiva variazione della ragione Sociale.

delibera

1 – di approvare la richiesta di fatturazione del Prof. Luca Di Giampaolo di € 3.675,00, verso il nuovo soggetto giuridico, Laboratorio Analisi Galeno Srl, per le attività svolte a chiusura della Convenzione per consulenza scientifica in materia di prevenzione delle malattie professionali Prot.3307/23.07.2018.

4 Assegni di Ricerca

4.1 Nomina Commissione

4.1a Il Direttore sottopone all'esame del Consiglio la ratifica del Provvedimento d'Urgenza n. 07/2021, Prot. N. 280/2021 del 18/03/202 e di seguito riportato, relativo alla nomina della Commissione Esaminatrice per il Conferimento di n. 1 Assegno di Collaborazione all'Attività di Ricerca (D.R. Nr. 1658/2020 Prot. N. 80230 del 09/12/2020) dal titolo ***“Gestione e coordinamento di clinical trials nella prevenzione e trattamento della malattia tromboembolica”***, SSD MED/09 – AREA 06 S.C. 06/B1 Medicina Interna, del Prof. Ettore PORRECA che, in qualità di Responsabile Scientifico, informa della scadenza dei termini per la presentazione delle domande di partecipazione al concorso dal 14/01/2021:



Università degli Studi "G. D'Annunzio" – Chieti - Pescara
Dipartimento di Tecnologie Innovative in Medicina & Odontoiatria – DTIM&O
Via Dei Vestini, 31 - 66100 - Chieti
Il Direttore Prof. Maurizio Piattelli

Prot. n. 280 /2021
Tit. _____ Class. _____

Chieti, 18 Marzo 2021

Al Magnifico Rettore
Università "G. d'Annunzio" CH-PE
SEDE

PROVVEDIMENTO D'URGENZA N. 07

Oggetto: D.R. n. 1658/2020 Prot. n. 80230 del 09/12/2020 per il conferimento di n. 01 ASSEGNO per Attività di Ricerca presso il Dipartimento di Tecnologie Innovative in Medicina & Odontoiatria –DTIM&O

IL DIRETTORE

RICHIAMATO il Bando di cui all'oggetto, per l'attivazione di n.1 Assegno per Attività di Ricerca dal titolo "Gestione e coordinamento di clinical trials nella prevenzione e trattamento della malattia tromboembolica", SSD MED/09 - AREA 06 S.C. 06/B1 Medicina Interna.

VISTA la scadenza dei termini di presentazione delle domande, alla data del 14 gennaio 2021;

RAVVISATA l'urgenza rappresentata dal Responsabile Scientifico della Ricerca, Prof. Ettore Porreca, di iniziare le attività di Ricerca legate all'Assegno in oggetto;

PROPONE

la nomina della Commissione Esaminatrice nelle persone sottoelencate:

Prof. Ettore PORRECA

Presidente

Prof. Matteo NERI

Componente

Prof. Marcello DI NISIO

Componente con funzione di Segretario.

Tale provvedimento sarà sottoposto a ratifica del prossimo Consiglio di Dipartimento.

Cordiali saluti.



Il Direttore
Prof. Maurizio Piattelli

Il Consiglio di Dipartimento

ESAMINATA la richiesta del Prof. Ettore Porreca;
VISTO il Provvedimento d'Urgenza nr. 07 del 18/03/2021, Prot. n. 280/2021;
VISTA la legge n. 449/97;
VISTO l'art. 22 della Legge n. 240/2010 che ha regolamentato la normativa degli Assegni di Ricerca;
VISTO il vigente regolamento di Ateneo per il conferimento di Assegni per la collaborazione ad attività di Ricerca;
RICHIAMATO il D.R. n. 2040/2019;
a voti unanimi,

delibera

1. di ratificare il Provvedimento d'Urgenza n. 07/2021, Prot. Nr. 280/2021 del 18/03/2021 per la nomina della Commissione Esaminatrice per il Conferimento di un Assegno di Ricerca, dal titolo **“Gestione e coordinamento di clinical trials nella prevenzione e trattamento della malattia tromboembolica”**, CUP: **D52F20001070001**, richiesto dal Prof. Ettore PORRECA;
2. di autorizzare la nomina dei componenti della commissione esaminatrice, così come riportata in narrativa;
3. di trasmettere la presente delibera al Settore Reclutamento Personale Docente e Ricercatori per i successivi adempimenti di competenza.

4.2 Cofinanziamento rinnovo Assegno di Ricerca attivato dal Dipartimento di Ingegneria e Geologia ((IGEO)).

4.2a Il Direttore sottopone all'esame del Consiglio la nota ns. Prot. nr. 50 del 04/02/2020, trasmessa dal Prof. Angelo Cichelli inerente la richiesta di cofinanziare il Rinnovo di un Assegno di Collaborazione all'Attività di Ricerca, attivato nel 2019 dal Dipartimento di Ingegneria e Geologia, su richiesta Prof. Nicola D'Alessandro (Area 3 Settore Concorsuale B1 SSD CHIM 03, bandito con D.R. n. 1386 del 16/07/2019) e vinto dal Dr. Andrea Mascitti, per un importo di Euro 8.000,00 da imputare sui Fondi di seguito indicati:

- Euro 6.700,00 Fondo QUOTARICERCACICHELLI (ex Vincam);
- Euro 1.300,00 Fondo AT2018CICHELLI.

Il Consiglio di Dipartimento

ESAMINATA la richiesta del Prof. Angelo Cichelli;
VISTA la legge n. 449/97;
VISTO l'art. 22 della Legge n. 240/2010 che ha regolamentato la normativa degli Assegni di Ricerca;
VISTO il vigente regolamento di Ateneo per il conferimento di Assegni per la collaborazione ad attività di Ricerca;
RICHIAMATO il D.R. n. 2040/2019;
ACCERTATA la disponibilità dei fondi;
a voti unanimi,

delibera

1. di approvare il cofinanziamento, per il Rinnovo di un Assegno di Collaborazione all'Attività di Ricerca, richiesto dal Prof. Nicola D'Alessandro del Dipartimento di Ingegneria e Geologia;
2. di trasmettere la presente delibera al Settore Reclutamento Personale Docente e Ricercatori, al Dipartimento di Ingegneria e Geologia per i successivi adempimenti di competenza.

5. Borse di Studio – Provvedimenti

5.1 Rinnovi

5.1a- Il Direttore comunica che, con Decreto d'Urgenza n.5 del 09 febbraio 2021

RICHIAMATO il Bando prot. 5249/2019 per l'attivazione di n.1 borsa di studio per attività di ricerca;

VISTA la richiesta del Prof. Michele Paolantonio pervenuta con prot. n. 67/2021;

VERIFICATA l'impossibilità di convocare, in tempi brevi, un ulteriore Consiglio di Dipartimento, successivamente alla seduta tenutasi il 29 gennaio 2021;

RAVVISATA l'urgenza rappresentata dal Responsabile Scientifico della ricerca Prof. Michele Paolantonio di proseguire le attività di ricerca legate alla Borsa di Studio in oggetto;

ha deliberato l'autorizzazione al rinnovo per mesi dodici della Borsa di Studio per Attività di Ricerca, al Dott. Matteo Serroni dando mandato alla Segreteria Amministrativa di provvedere agli adempimenti del caso.

Il Consiglio di Dipartimento

a voti unanimi,

DELIBERA

1 - di ratificare il Decreto d'Urgenza n.5 del 09 febbraio 2021 meglio esposto in narrativa.

5.1b- Il Direttore comunica che, con Decreto d'Urgenza n.6 del 09 febbraio 2021

RICHIAMATO il Bando prot. 5251/2019 per l'attivazione di n.1 borsa di studio per attività di ricerca;

VISTA la richiesta del Prof. Michele Paolantonio pervenuta con prot. n. 68/2021;

VERIFICATA l'impossibilità di convocare, in tempi brevi, un ulteriore Consiglio di Dipartimento, successivamente alla seduta tenutasi il 29 gennaio 2021;

RAVVISATA l'urgenza rappresentata dal Responsabile Scientifico della ricerca Prof. Michele Paolantonio di proseguire le attività di ricerca legate alla Borsa di Studio in oggetto;

ha deliberato l'autorizzazione al rinnovo per mesi dodici della Borsa di Studio per Attività di Ricerca, al Dott. Pasquale Santamaria dando mandato alla Segreteria Amministrativa di provvedere agli adempimenti del caso.

Il Consiglio di Dipartimento

a voti unanimi,

DELIBERA

1 - di ratificare il Decreto d'Urgenza n.6 del 09 febbraio 2021 meglio esposto in narrativa.

5.1c- Il Direttore comunica che, con Decreto d'Urgenza n.7 del 09 febbraio 2021

RICHIAMATO il Bando prot. 5253/2019 per l'attivazione di n.1 borsa di studio per attività di ricerca;

VISTA la richiesta della Prof.ssa Giovanna Murmura pervenuta con prot. n. 69/2021;

VERIFICATA l'impossibilità di convocare, in tempi brevi, un ulteriore Consiglio di Dipartimento, successivamente alla seduta tenutasi il 29 gennaio 2021;

RAVVISATA l'urgenza rappresentata dal Responsabile Scientifico della ricerca Prof.ssa Giovanna Murmura di proseguire le attività di ricerca legate alla Borsa di Studio in oggetto;

ha deliberato l'autorizzazione al rinnovo per mesi dodici della Borsa di Studio per Attività di Ricerca, alla Dott.ssa Femminella Beatrice dando mandato alla Segreteria Amministrativa di provvedere agli adempimenti del caso.

Il Consiglio di Dipartimento

a voti unanimi,

DELIBERA

1 - di ratificare il Decreto d'Urgenza n.7 del 09 febbraio 2021 meglio esposto in narrativa.

8. Protocolli di Studio – Provvedimenti

8.1 Il Direttore comunica che il Prof. Luca Di Giampaolo, in qualità di Sperimentatore, con nota ns. Prot. n. 345 del 29.03.2021, chiede la presa in carico presso il DTIM&O dello Studio Sperimentale, non farmacologico, NO profit, dal titolo "Burnout e carico di lavoro nel Medici in formazione specialistica", già approvato nel Consiglio del Dipartimento di Scienze Mediche, Orali e Biotecnologiche del 24 giugno 2020.

Il Consiglio prende atto

8.2 Il Direttore comunica che il Prof. Michel De Tursi, in qualità di Sperimentatore, con nota ns. Prot. n. 344 del 29.03.2021, chiede l'autorizzazione a svolgere uno Studio Sperimentale, non farmacologico, NO profit, dal titolo "Studio di fase III con Atezolizumab verso placebo in pazienti con mesotelioma pleurico maligno dopo pleurectomia/decorticazione", Acronimo AtezoMeso, e di seguito descritto:

Titolo studio	Studio di fase III con atezolizumab verso placebo in pazienti con mesotelioma pleurico maligno dopo pleurectomia/decorticazione
Versione e data del protocollo di studio	AtezoMeso Ver. 1 del 01/10/2020
Promotore	GOIRC Gruppo Oncologico Italiano di Ricerca Clinica – PARMA
Sperimentatore Locale	Prof. Michele De Tursi
Sede di svolgimento	Clinica Oncologica di Chieti
Collaboratori	Dott.ssa Consiglia Carella; Sig.ra Cristina Salvatore
Scopo dello studio in breve	Valutare il Disease Free Survival (DFS) definito come il tempo tra la data di inizio del farmaco in studio e la prima data di recidiva documentata, sulla base della valutazione dello sperimentatore secondo i criteri RECIST 1.1, o morte per qualsiasi causa, a seconda di quale si verifica per prima.
Disegno dello studio	Questo è uno studio multicentrico in doppio cieco, controllato con placebo, di fase III. In questo studio, i pazienti sottoposti a resezione chirurgica del Sinossi AtezoMeso, Versione 1 del 01.10.2020 mesotelioma pleurico e senza segni di malattia residua macroscopica saranno randomizzati 2: 1 per ricevere atezolizumab o placebo. I pazienti saranno trattati per 12 mesi o fino a recidiva, tossicità inaccettabile o decisione del paziente / medico, a seconda di quale evento si verifichi per primo. La randomizzazione sarà effettuata tramite un sistema centralizzato e i pazienti saranno stratificati istologia (epitelioidi vs non epitelioidi) e stadio (I vs >I). I pazienti saranno valutati radiologicamente dopo la procedura chirurgica prima di iniziare la terapia e poi ogni 12 settimane per 24 mesi o fino alla progressione della malattia. Allo screening i pazienti dovrebbero essere senza malattia residua macroscopica. Il questionario sulla qualità della vita sarà somministrato al paziente al basale e ogni 12 settimane. Durante lo studio verranno analizzati centralmente i blocchetti tumorali di base per determinare le caratteristiche biologiche e l'espressione genica
Criteri di studio	Età $\geq$ 18 anni alla firma del consenso informato. I pazienti devono avere conferma istologica di mesotelioma pleurico maligno. Resezione chirurgica (P / D), senza residuo macroscopico. Nei pazienti in stadio I senza coinvolgimento viscerale è consentita una pleurectomia totale. I pazienti devono aver ricevuto almeno 4 cicli di chemioterapia perioperatoria con platino / pemetrexed secondo la pratica locale. Sono consentiti meno di 4 cicli di chemioterapia per le decisioni cliniche. • Nei pazienti precedentemente trattati con chemioterapia neoadiuvante, la randomizzazione deve avvenire entro 50 giorni dalla resezione chirurgica. • Nei pazienti trattati con chemioterapia adiuvante, la randomizzazione deve avvenire entro 30 ± 7 giorni dall'ultima dose di trattamento adiuvante. Stato delle prestazioni di 0-1 sulla scala delle prestazioni ECOG. Adeguata funzionalità degli organi, tutti i laboratori di screening devono essere eseguiti entro 14 giorni dall'inizio del trattamento. Disponibilità di 1 blocco tumorale al basale
Durata prevista dello studio	Arruolamento: 24 mesi Follow-up: 48 mesi dalla prima somministrazione di atezolizumab/placebo del primo paziente

Conformemente a quanto richiesto dal Comitato Etico, il Prof. Michele De Tursi si assume la Responsabilità di garantire rispettivamente:

- la competenza e l'adeguatezza del Personale prescelto;
- l'idoneità delle strutture, dei locali e delle attrezzature disponibili.

Il Consiglio di Dipartimento

VISTA la richiesta del Prof. Michele De Tursi corredata dalla Sinossi dello Studio esposto in narrativa;

VALUTATI positivamente l'idoneità della struttura, la competenza e l'adeguatezza dello sperimentatore e del personale prescelto;

a voti unanimi legalmente espressi,

delibera

- di autorizzare il Prof. Michele De Tursi ad effettuare il Protocollo di Studio, come meglio esposto in narrativa, previa acquisizione del parere favorevole del Comitato Etico;
- di imputare le eventuali spese necessarie allo svolgimento dello Studio, sui fondi messi a disposizione del Prof. Michele De Tursi.

8.3 Il Direttore comunica che il Prof. Antonino Grassadonia, in qualità di Sperimentatore, con nota ns. Prot. n. 341 del 29.03.2021, chiede l'autorizzazione a svolgere uno Studio Sperimentale, non farmacologico, NO profit, dal titolo "Tollerabilità ed efficacia di T-DM1 adiuvante in pazienti affette da carcinoma mammario HER2 positivo dopo incompleta risposta patologica a chemioterapia neoadiuvante includente agenti anti-HER2. Studio retrospettivo-prospettico multicentrico di real-world", Acronimo ATD Study, e di seguito descritto:

Titolo studio	Tollerabilità ed efficacia di T-DM1 adiuvante in pazienti affette da carcinoma mammario HER2 positivo dopo incompleta risposta patologica a chemioterapia neoadiuvante includente agenti anti-HER2. Studio retrospettivo-prospettico multicentrico di real world
Versione e data del protocollo di studio	ATD Study Ver.1 del 11/01/2021
Promotore	I.F.O. – I.R.E. Istituto Nazionale Tumori Regina Elena Roma
Sperimentatore Locale	Prof. Antonino Grassadonia
Sede di svolgimento	Clinica Oncologica di Chieti-Ortona
Collaboratori	Dott.ssa Marinella Zilli; Sig.ra Cristina Salvatore
Scopo dello studio in breve	Valutare la tollerabilità del trattamento in termini di eventi avversi, definiti secondo Common Terminology Criteria for Adverse Events (CTCAE, version 4), in una popolazione di pazienti trattate con T-DM1 adiuvante in "real-life".
Disegno dello studio	Si tratta di uno studio osservazionale retrospettivo-prospettico, multicentrico, di real-world. Verranno incluse nello studio e analizzate tutte le pazienti che rispettino i criteri di inclusione ed affette da carcinoma mammario HER2 positivo e con residuo invasivo di malattia dopo chemioterapia neoadiuvante, trattate consecutivamente con T-DM1 adiuvante presso i vari centri oncologici italiani a partire dal gennaio 2019.
Criteri di studio	- Diagnosi istologica di carcinoma mammario HER2 positivo - Presenza di malattia residua invasiva su T o N dopo chemioterapia neoadiuvante includente agenti antiHER2 - Trattamento con T-DM1 nel setting adiuvante post-neoadiuvante, in caso di recettori ormonali positivi in combinazione a terapia ormonale adiuvante. Sarà consentita radioterapia complementare come da linee guida - Disponibilità di informazioni adeguate relativamente al trattamento con T-DM1 adiuvante in accordo agli obiettivi dello studio - Consenso informato scritto per la parte prospettica e, qualora possibile, per le pazienti reclutate retrospettivamente
Durata prevista dello studio	Periodo di reclutamento-arruolamento: gennaio 2019–gennaio 2023 Durata totale dello studio: 2 anni

Conformemente a quanto richiesto dal Comitato Etico, il Prof. Antonino Grassadonia si assume la responsabilità di garantire rispettivamente:

- la competenza e l'adeguatezza del personale prescelto;
- l'idoneità delle strutture, dei locali e delle attrezzature disponibili.

Il Consiglio di Dipartimento

VISTA la richiesta del Prof. Antonino Grassadonia corredata dalla Sinossi dello Studio esposto in narrativa;

VALUTATI positivamente l'idoneità della struttura, la competenza e l'adeguatezza dello sperimentatore e del personale prescelto;

a voti unanimi legalmente espressi,

delibera

- di autorizzare il Prof. Antonino Grassadonia ad effettuare il Protocollo di Studio, come meglio esposto in narrativa, previa acquisizione del parere favorevole del Comitato Etico;
- di imputare le eventuali spese necessarie allo svolgimento dello Studio, sui fondi messi a disposizione del Prof. Antonino Grassadonia

8.4 Il Direttore comunica che il Prof. Antonino Grassadonia, in qualità di Sperimentatore, con nota ns. Prot. n. 343 del 29.03.2021, chiede l'autorizzazione a svolgere uno Studio Sperimentale, non farmacologico, NO profit, dal titolo "Tollerabilità ed efficacia di capecitabina come trattamento adiuvante in pazienti affette da carcinoma mammario triplo negativo trattate dopo incompleta risposta patologica a chemioterapia neoadiuvante, Studio retrospettivo multicentrico di real-world", acronimo CaRe, di seguito descritto:

Titolo studio	Tollerabilità ed efficacia di capecitabina come trattamento adiuvante in pazienti affette da carcinoma mammario triplo negativo trattate dopo incompleta risposta patologica a chemioterapia neoadiuvante, Studio retrospettivo multicentrico di real-world
Versione e data del protocollo di studio	CaRe Study Ver.1 del 27/11/2020
Promotore	I.F.O. – I.R.E. Istituto Nazionale Tumori Regina Elena Roma
Sperimentatore Locale	Prof. Antonino Grassadonia
Sede di svolgimento	Clinica Oncologica di Chieti-Ortona
Collaboratori	Dott.ssa Marinella Zilli; Sig.ra Cristina Salvatore
Scopo dello studio in breve	Valutare la tollerabilità del trattamento in termini di eventi avversi, definiti secondo Common Terminology Criteria for Adverse Events (CTCAE, version 4).
Disegno dello studio	Si tratta di uno studio osservazionale retrospettivo multicentrico di real-world. Verranno incluse nello studio e analizzate retrospettivamente tutte le pazienti affette da carcinoma mammario triplo negativo e con residuo di malattia dopo chemioterapia neoadiuvante, trattate con capecitabina adiuvante presso i vari centri oncologici italiani nel periodo che va da gennaio 2017 a giugno 2020.
Criteri di studio	- Diagnosi istologica di carcinoma mammario triplo negativo - Trattamento con capecitabina nel setting adiuvante post-neoadiuvante
Durata prevista dello studio	Periodo di riferimento: gennaio 2017 – giugno 2020 Durata totale dello studio: 1 anno

Conformemente a quanto richiesto dal Comitato Etico, il Prof. Antonino Grassadonia si assume la responsabilità di garantire rispettivamente:

- la competenza e l'adeguatezza del personale prescelto;
- l'idoneità delle strutture, dei locali e delle attrezzature disponibili.

Il Consiglio di Dipartimento

VISTA la richiesta del Prof. Antonino Grassadonia, corredata dalla Sinossi dello Studio esposto in narrativa;

VALUTATI positivamente l'idoneità della struttura, la competenza e l'adeguatezza dello sperimentatore e del personale prescelto;

a voti unanimi legalmente espressi,

delibera

- di autorizzare il Prof. Antonino Grassadonia ad effettuare il Protocollo di Studio, come meglio esposto in narrativa, previa acquisizione del parere favorevole del Comitato Etico;
- di imputare le eventuali spese necessarie allo svolgimento dello Studio, sui fondi messi a disposizione del Prof. Antonino Grassadonia.

8.5 Il Direttore comunica che, la Dott.ssa Bruna Sinjari, con nota ns. Prot. n. 338 del 29.03.2021, in qualità di Sperimentatore Principale, chiede l'autorizzazione a svolgere uno Studio Osservazionale, non farmacologico, NO profit, dal titolo "Valutazione delle vescicole extracellulari nella saliva di pazienti con diagnosi di malattia parodontale e in pazienti implantari", come di seguito descritto:

Titolo studio	Studio Osservazionale, non farmacologico, NO profit "Valutazione delle vescicole extracellulari nella saliva di pazienti con diagnosi di malattia parodontale e in pazienti implantari"
Versione e data del protocollo di studio	Versione 1 del 25.02.2021
Promotore	DTIM&O
Sperimentatore Locale	Bruna Sinjari
Sede di svolgimento	Clinica Odontoiatrica, CAST
Collaboratori	Prof.ssa Paola Lanuti, Dott.ssa Damiana Pieragostino, Davide Vincenzo Buca, Damiano D'Ardes, Laura Pierdomenico, Giuseppina Bologna, Giulia Catitti, Simone Vespa, Pasquale Simeone, Manlio Santilli, Gianmaria D'Addazio, Imena Rexhepi, Eugenio Manciocchi, Alessio Frisone, Giulio Argentieri
Scopo dello studio in breve	La parte dello studio che comprende il prelievo della saliva e lo screening parodontale verrà effettuato presso il reparto di Prime Visite e Protesi Dentaria della Clinica Odontoiatrica del Dipartimento TIMO dell'università "G.d'Annunzio" Chieti-Pescara, mentre le indagini di laboratorio verranno svolte presso il laboratorio di citometria a flusso, dotata di strumentazione di ultima generazione con marcatura CE/IVD (FACSCanto II, presente al CAST, https://www.cast.unich.it/en/facilities/flow-cytometry). A tutti i partecipanti verrà spiegato lo scopo dello studio, chiesta la disponibilità a partecipare spontaneamente ad esso, e consegnato il modulo di consenso informato. Inoltre, per testare e confermare l'attendibilità dei dati ottenuti e per ottenere uno "standard" normale di riferimento, la quantificazione dei livelli di EV salivari potrà essere effettuato su un limitato campione di soggetti volontari sani. (15 pz)
Criteri di studio	CRITERI DI INCLUSIONE DEI PAZIENTI 1. Età maggiore di 18 anni, di entrambi i sessi, in grado di intendere e di volere; 2. Pazienti con una diagnosi di malattia parodontale 3. Pazienti in necessità di rigenerazione ossea/implantare 4. Pazienti che hanno dato il loro Consenso informato scritto. CRITERI DI ESCLUSIONE DEI PAZIENTI 1. Età non in grado di intendere e di volere;
Durata prevista dello studio	24 mesi

Conformemente a quanto richiesto dal Comitato Etico, la Dott.ssa Bruna Sinjari si assume la responsabilità di garantire rispettivamente:

- la competenza e l'adeguatezza del personale prescelto;
- l'idoneità delle strutture, dei locali e delle attrezzature disponibili.

Il Consiglio di Dipartimento

VISTA a richiesta della Dott.ssa Bruna Sinjari, corredata dalla Sinossi dello Studio così come esposto in narrativa;

VALUTATI positivamente l'idoneità della struttura, la competenza e l'adeguatezza dello sperimentatore e del personale prescelto;

a voti unanimi legalmente espressi,

delibera

- di autorizzare la Dott.ssa Bruna Sinjari ad effettuare il Protocollo di Studio, come meglio esposto in narrativa, previa acquisizione del parere favorevole del Comitato Etico;
- di imputare le eventuali spese necessarie allo svolgimento dello Studio, sui fondi messi a disposizione dalla Dott.ssa Bruna Sinjari.

8.6 Il Direttore comunica che, la Dott.ssa Bruna Sinjari, in qualità di Sperimentatore Principale, con nota ns. Prot. n. 109 del 16.02.2021, chiede l'autorizzazione a svolgere uno Studio Osservazionale, non farmacologico, NO profit, dal titolo "Relazione tra IL17 salivare e la conta linfocitaria nei pazienti COVID-19" e, verificata l'urgenza manifestata dalla Dott.ssa Bruna Sinjari di sottoporlo al Comitato Etico, provvede ad autorizzare il suddetto Studio con il Provvedimento d'urgenza n. 05/2021 del 16.02.2021.

Titolo studio	Studio Osservazionale, non farmacologico, NO profit, dal titolo "Relazione tra IL17 salivare e la conta linfocitaria nei pazienti COVID-19"
Versione e data del protocollo di studio	Versione 1 del 04.02.2021
Promotore	DTIM&O
Sperimentatore Locale	Bruna Sinjari
Sede di svolgimento	Clinica Odontoiatrica, Reparto di Medicina Interna del P.O. SS Annunziata di Chieti, CAST
Collaboratori	Prof. Francesco Cipollone, Prof.ssa Paola Lanuti, Prof. Marco Marchisio, Davide Vincenzo Buca, Damiano D'Ardes, Laura Pierdomenico, Giuseppina Bologna, Giulia Catitti, Simone Vespa, Pasquale Simeone, Manlio Santilli, Gianmaria D'Addazio, Imena Rexhepi, Eugenio Manciocchi
Disegno dello Studio	La parte dello studio che comprende il prelievo della saliva e quello del sangue verrà effettuato presso il reparto di Medicina Interna del P.O. SS Annunziata di Chieti, mentre le indagini di laboratorio verranno svolte presso i laboratori di Genetica Molecolare una volta che avrà ottenuto l'autorizzazione BioSAfe 3 del Centro di Studi e Tecnologie Avanzate (CAST) dell'università "G.d'Annunzio" Chieti-Pescara, e il laboratorio di facility di citometria a flusso, dotata di strumentazione di ultima generazione con marcatura CE/IVD (FACSCanto II, presente al CAST, https://www.cast.unich.it/en/facilities/flow-cytometry). Momentaneamente i campioni verranno conservati presso il laboratorio di Genetica Molecolare BioSafe 2 presso il CAST, responsabile il Prof. Liborio Stuppia. Lo screening parodontale verrà effettuato presso la Clinica Odontoiatrica del Dipartimento di Tecnologie Innovative in Medicina & Odontoiatria, Università "G. d'Annunzio" Chieti-Pescara; a tutti i partecipanti verrà spiegato lo scopo dello studio, chiesta la disponibilità a partecipare spontaneamente ad esso, e

	consegnato il modulo di consenso informato. Inoltre per testare e confermare l'attendibilità dei dati ottenuti e per ottenere uno "standard" normale di riferimento, la quantificazione dei livelli citochinici e della conta linfocitaria potrà essere effettuato su un limitato campione di soggetti volontari sani (35 pz per gruppo)
Criteri di studio	CRITERI DI INCLUSIONE DEI PAZIENTI Verranno reclutati tutti i pazienti ricoverati con diagnosi di COVID-19 presso il reparto di Medicina Interna dell'ospedale SS Annunziata di Chieti, di entrambi i sessi e di qualsiasi età in grado di dare il proprio consenso alla partecipazione nello studio. CRITERI DI ESCLUSIONE DEI PAZIENTI Verranno esclusi tutti i pazienti ricoverati con diagnosi di COVID-19 presso il reparto di Medicina Interna dell'ospedale SS Annunziata di Chieti che necessitino di terapia intensiva e/o che non siano in grado di dare il loro consenso alla partecipazione nello studio o incapaci di intendere o di volere.
Durata prevista dello studio	24 mesi

Il Consiglio di Dipartimento

VISTA la richiesta della Dott.ssa Bruna Sinjari di autorizzazione dello Studio Osservazionale, non farmacologico, NO profit, dal titolo "Relazione tra IL17 salivare e la conta linfocitaria nei pazienti COVID-19";

ACCERTATA la disponibilità della Dott.ssa Bruna Sinjari in qualità di Principal Investigator;

VERIFICATA l'urgenza manifestata dalla Dott.ssa Bruna Sinjari di sottoporre al Comitato Etico la documentazione in merito e autorizzata con Provvedimento d'Urgenza 05/2021 del 16.02.2021;

delibera

1. di ratificare il Provvedimento d'Urgenza 05/2021 del 16.02.2021, così come esposto in narrativa;

8.7 Il Direttore comunica che la Dott.ssa Damiana Pieragostino, in qualità di Sperimentatore Principale, con sua nota del 18.03.2021, chiede l'autorizzazione a svolgere uno Studio Sperimentale, non farmacologico, NO profit, dal titolo "Studio comparativo dell'immunità da SARS-CoV-2 indotta dall'infezione e dai vaccini" e di seguito descritto:

Titolo studio	Studio comparativo dell'immunità da SARS-CoV-2 indotta dall'infezione e dai vaccini
Versione e data del protocollo di studio	
Promotore	Prof. Maurizio Piattelli
Sperimentatore Locale	Dott.ssa Damiana Pieragostino
Sede di svolgimento	Centro tecnologie Avanzate (CAST)
Collaboratori	Prof. Vincenzo De Laurenzi Prof. Rino Stuppia Prof. Piero Del Boccio Prof. Marco Marchisio Prof. Ivana Antonucci Prof. Paola Lanuti Dott.ssa Claudia Rossi
Scopo dello studio in breve	Il presente studio si propone di studiare la risposta immunitaria ai vaccini anti SARS-CoV-2 attraverso test di screening di primo livello mediante immunofluorimetrica e di secondo livello mediante

	citometria a flusso, per monitorare la presenza di <u>anticorpi anti Spike S1 e la risposta delle cellule T al vaccino</u>
Disegno dello studio	Come riportato in un recente lavoro di classificazione dei vaccini per combattere l'infezione da SARS-CoV2 (PMID: 33340022), l'utilizzo della proteina S come antigene rappresenta la principale strategia vaccinale di stimolazione della risposta immunitaria. Tale scelta è dovuta al fatto che tale proteina è responsabile della interazione del virus con il suo recettore cellulare, l'enzima 2 di conversione dell'angiotensina umana (hACE2), oltre che della fusione di membrana. La proteina S è costituita da una subunità membrana-distale (S1) e una subunità prossimale della membrana (S2) ed esiste nell'involucro del virus come omotrimerico. È stato dimostrato che, nel pannello di possibili test da utilizzare nello studio della risposta immune, quelli diretti alla rivelazione della subunità S1 della proteina spike anticorpale risultano in una massimizzazione della sensibilità e della specificità (PMID: 33133635). Inoltre, lo studio dell'assetto dei linfociti T nella caratterizzazione dell'efficacia dei vaccini è, in generale, di fondamentale importanza (PMID: 30065162). È inoltre noto che l'immunità adattativa, nel caso della risposta al COVID-19, coinvolge sia le cellule T (CD4+ e CD8+) sia i linfociti B e una carenza di coordinamento tra questi comparti è associata a prognosi peggiore (PMID: 33010815). Per questo motivo, la misura dei soli anticorpi circolanti potrebbe non essere sufficiente per il <i>monitoring</i> delle strategie di vaccinazione. È stato dimostrato che la stimolazione <i>in vitro</i> delle "memory T cells" mediante peptidi SARS-COV-2 specifici determina l'attivazione di CD4+ e CD8+ con produzione di alcune citochine (IL2, IFNg, TNFa) (PMID: 33010815). Sulla base di tali evidenze ci proponiamo di effettuare "Saggi Sierologici" automatizzati di anticorpi della serie IgG anti-SARS-CoV-2 da spot di sangue secco su una goccia di sangue capillare prelevata dal dito ed imbibita su una carta da filtro assorbente di soggetti sottoposti a diverse strategie vaccinali (Pfizer, AstraZeneca, Moderna ed eventuali altri vaccini approvati sul nostro territorio) al fine di ottenere un titolo semi-quantitativo di anticorpi anti-SARS-CoV-2 di tipo IgG. Tali misurazioni verranno ripetute a diversi timepoint e per un periodo di almeno un anno. I soggetti che mostreranno un'anomala risposta anticorpale verranno sottoposti ad analisi di secondo livello, al fine di monitorare i livelli di linfociti SARS-CoV2 specifici. Come analisi di secondo livello sarà pertanto utilizzata un'analisi in citometria a flusso, basata su ICS e AIM, che analizza contemporaneamente 10 parametri (CD3 / CD8 / CD45RA / CCR7 / CD69 / CD134 / CD137 / IFNg / TNFa / IL-2) per la caratterizzazione dei fenotipi e della frequenza di cellule T della memoria peptide-specifiche, che rappresentano potenti biomarcatori in grado di monitorare l'efficacia dei vaccini. Il test di secondo livello verrà effettuato su campioni di sangue periferico (7 ml prelevati in EDTA quale anticoagulante). Tali studi permetteranno di ottenere la percentuale di linfociti T (CD4+ o CD8+) che rispondono ad uno stimolo antigenico specifico (peptidi specifici di SARS-CoV-2), dopo somministrazione vaccinale.
Criteri di studio	Saranno arruolati tutti i soggetti volontari che si sottoporranno al vaccino SARS-CoV-2 (di diverse aziende farmaceutiche), che saranno monitorati per 2 anni, a time point definiti. I soggetti saranno sottoposti ad analisi di secondo livello qualora i titoli anticorpali risulteranno al di sotto dei range di riferimento. Soggetti con patologie concomitanti seguiranno protocolli ad hoc.
Durata prevista dello studio	2 anni

Il Direttore verificata l'urgenza manifestata dalla Dott.ssa Damiana Pieragostino di sottoporre al Comitato Etico, provvede ad autorizzare il suddetto Studio con Provvedimento d'Urgenza n. 08 del 24.03.2021 e ne chiede al Consiglio la ratifica.

Il Consiglio di Dipartimento

VISTA la richiesta della Dott.ssa Damiana Pieragostino all'autorizzazione dello Studio Sperimentale, non farmacologico, NO profit, dal titolo "Studio comparativo dell'immunità da SARS-CoV-2 indotta dall'infezione e dai vaccini";

ACCERTATA la disponibilità della Dott.ssa Damiana Pieragostino in qualità di Sperimentatore Principale;

VERIFICATA l'urgenza manifestata dalla Dott.ssa Damiana Pieragostino di sottoporre al Comitato Etico la documentazione in merito;

delibera

1. di ratificare il provvedimento d'urgenza n. 08 del 24.03.2021 così come esposto in narrativa.

8.8 Il Direttore comunica che il Dott. Giuseppe Varvara, con nota ns. Prot. n. 342 del 29.03.2021, in qualità di Sperimentatore Principale, chiede l'autorizzazione a svolgere uno Studio Sperimentale, non farmacologico, NO profit, dal titolo "Studio osservazionale non-interventistico di natura morfologico-descrittiva sulle variazioni anatomiche riscontrabili nelle ossa mascellari tramite le tecniche radiodiagnostiche volumetriche", di seguito descritto:

Titolo studio	Studio osservazionale non-interventistico di natura morfologico-descrittiva sulle variazioni anatomiche riscontrabili nelle ossa mascellari tramite le tecniche radiodiagnostiche volumetriche
Versione e data del protocollo di studio	Versione 1 del 01.03.2021
Promotore	Dipartimento di Tecnologie Innovative in Medicina & Odontoiatria
Sperimentatore Locale	Giuseppe Varvara, RTDb
Sede di svolgimento	Dipartimento di Tecnologie Innovative in Medicina & Odontoiatria
Collaboratori	Maurizio Piattelli, PO; Beatrice Feragalli, RTDb; Bruna Sinjari, RTDb; Sara Bernardi, Specializzanda.
Scopo dello studio in breve	Parte delle strutture anatomiche afferenti allo splancocranio sono territorio di competenza dell'azione del medico odontoiatra che, per formulare diagnosi, piano di trattamento e pianificazione chirurgica, si avvale della radiodiagnostica a 3 dimensioni come la TC multistrato e la TC a fascio conico (CBCT). Più prettamente nella ricerca clinica, grazie agli strumenti di radiodiagnostica è possibile lo studio di una nuova anatomia normale e patologica dell'apparato stomatognatico: l'anatomia del vivente. In questo contesto, scopo del presente progetto è quello di esaminare tramite lo studio delle CBCT presenti all'interno della Clinica Odontoiatrica dell'Università degli Studi "G. d'Annunzio" di Chieti-Pescara le variazioni anatomiche fisiologiche delle strutture anatomiche territorio di azione diagnostica e terapeutica del medico odontoiatra. Obiettivo del presente progetto di ricerca è di valutare tramite i radiogrammi già presenti all'interno della predetta Clinica Odontoiatrica: i) le variazioni anatomiche riguardo l'anastomosi tra l'arteria alveolare superiore posteriore e l'arteria alveolare superiore anteriore, dato il ruolo fondamentale che riveste la vascolarizzazione negli innesti ossei usati negli interventi di grande rialzo di seno mascellare; ii) le variazioni anatomiche riguardo i forami mentonieri e la zona inter-foraminale per determinare la zona di sicurezza nella mandibola anteriore, da sempre considerata zona "sicura" per l'esecuzione per l'osteotomia a fini implantari o qualsiasi altro intervento chirurgico che possa coinvolgere il NAI alla sua emergenza o il loop che compie anteriormente ad essa; iii) le variazioni anatomiche riguardo la conformazione del canale mandibolare e dei canali mandibolari ossei.

Disegno dello studio	Lo studio disegnato è del tipo osservazionale, monocentrico, della durata di sei mesi, il cui inizio è prefissato al momento dell'approvazione da parte del Comitato Etico per la Ricerca Biomedica delle province di Chieti e di Pescara. Il protocollo prevederà: a) Identificazione della popolazione di pazienti, e reclutamento degli stessi; b) Raccolta dei dati anamnestici riguardante età e genere dei pazienti presenti nelle cartelle cliniche in archivio; c) Valutazione statistica delle variabili parametriche e non parametriche oggetto dello studio. Le valutazioni statistiche includeranno test non parametrici per le variabili categoriche (Chi-quadrato e test esatto di Fisher), e test parametrici per le variabili continue (T-student a due campioni e a campioni appaiati) per valutare non solo il dato morfometrico ma anche eventuali associazioni con sesso ed età.
Durata prevista dello studio	Sei Mesi

Conformemente a quanto richiesto dal Comitato Etico, il Dott. Giuseppe Varvara si assume la responsabilità di garantire rispettivamente:

- la competenza e l'adeguatezza del personale prescelto;
- l'idoneità delle strutture, dei locali e delle attrezzature disponibili.

Il Consiglio di Dipartimento

VISTA la richiesta del Dott. Giuseppe Varvara corredata dalla Sinossi dello Studio esposto in narrativa;

VALUTATI positivamente l'idoneità della struttura, la competenza e l'adeguatezza dello sperimentatore e del personale prescelto;

a voti unanimi legalmente espressi,

delibera

- di autorizzare il Dott. Giuseppe Varvara ad effettuare il Protocollo di Studio, come meglio esposto in narrativa, previa acquisizione del parere favorevole del Comitato Etico;
- di imputare le eventuali spese necessarie allo svolgimento dello Studio, sui fondi messi a disposizione del Dott. Giuseppe Varvara.

8.9 Il Direttore comunica che, il Prof. Vincenzo De Laurenzi, con sua nota del 18.03.2021, in qualità di Sperimentatore, chiede l'autorizzazione a svolgere uno Studio Sperimentale, non farmacologico, NO profit, dal titolo "Studio del Linfocitoma nell'infezione da SARS-CoV-2", di seguito descritto:

Titolo studio	Studio del "Linfocitoma" nell'infezione da SARS-CoV-2
Versione e data del protocollo di studio	
Promotore	Prof. Maurizio Piattelli
Sperimentatore Locale	Prof. Vincenzo De Laurenzi
Sede di svolgimento	Centro tecnologie Avanzate (CAST)
Collaboratori	Prof. Rino Stuppia Prof. Piero Del Boccio Prof. Marco Marchisio Prof.ssa Ivana Antonucci Prof.ssa Paola Lanuti Dott.ssa Damiana Pieragostino Dott.ssa Claudia Rossi Prof. Francesco Cipollone Prof. Jacopo Vecchiet Prof.ssa Katia Falasca

Scopo dello studio in breve	Il presente studio si propone di caratterizzare il profilo genotipico e fenotipico di sottopopolazioni linfocitarie isolate tramite citometria a flusso da sangue di pazienti affetti da COVID-19.
Disegno dello studio	Una nuova polmonite causata da un patogeno precedentemente sconosciuto è comparsa a Wuhan, in Cina, nel dicembre 2019. Tale agente patogeno è stato immediatamente identificato come nuovo coronavirus (SARS-CoV-2, Severe Acute Respiratory Syndrome CoronaVirus 2) e collegato alla sindrome acuta grave della malattia da coronavirus, definita COVID-19 (COroNaVirus Disease-19). L'attuale situazione di emergenza sanitaria, l'elevata trasmissibilità e diffusione del virus a livello mondiale, nonché la sua differente patogenesi rendono necessaria una migliore comprensione dell'immunomodulazione e dell'immunopatogenesi legata al COVID-19. Dopo una qualsiasi infezione virale, a una prima risposta aspecifica del Sistema Immunitario (SI) ne segue una specifica a carico dei linfociti (cellule T CD8+, cellule T CD4+, cellule B e natural killer), i quali svolgono un ruolo chiave nel mantenimento delle funzioni legate al SI. Si assiste, quindi, a un'alterazione del numero totale di linfociti e una disregolazione delle loro singole sottopopolazioni. Nel caso particolare del SARS-CoV-2, è stato visto come la prima risposta da parte dei linfociti T CD4+ e CD8+ sia una reazione prettamente protettiva e come questa risposta precoce sia molto difficile da instaurare a causa dei così efficienti meccanismi di evasione immunitaria innata dell'uomo. È stato possibile osservare come in molti pazienti affetti da COVID-19 si abbia un severo quadro clinico di linfocitopenia, che si aggiunge ad un profilo infiammatorio esplosivo autoalimentato dal virus e da condizioni patogenetiche concomitanti di ipossia e di alterazione della normale funzione vascolare. Le evidenze, secondo cui gli attori del SI costituiscono parte integrante sia nella risposta acuta all'infezione che nella fase di risoluzione dei processi infiammatori, impongono un'attenzione dedicata allo studio dei linfociti nei pazienti affetti. La caratterizzazione dei network cellulari attivati nei linfociti e nei citotipi ad essi correlati, come le cellule dell'epitelio polmonare e quelle endoteliali dei vasi, potrebbe facilitare la comprensione dei meccanismi patogenetici mediati dal virus nel tentativo di sfruttare l'organismo ospite ai fini replicativi. Inoltre, lo studio delle alterazioni genotipiche e fenotipiche dei linfociti coinvolti nelle risposte acute e croniche al COVID-19 mette luce sulla possibile individuazione di biomarcatori molecolari che consentano di prevedere l'outcome della patologia. I linfociti rappresentano un'inesprimibile fonte di informazioni che potrebbe agevolare la gestione della malattia e giustificare le manifestazioni variabili attraverso l'identificazione di specifici meccanismi virali di tropismo tissutale; un grande vantaggio dei linfociti risiede nel fatto che sono isolabili da un fluido biologico facilmente accessibile, qual è il sangue. A tal proposito, nei nostri laboratori sono stati sviluppati ed ottimizzati dei metodi di caratterizzazione molecolare attraverso approcci "omici" di popolazioni cellulo-specifiche isolate in citometria a flusso: la combinazione di metodi di isolamento con tecniche analitiche altamente performanti, come il sequenziamento del genoma o la spettrometria di massa per la definizione del cargo proteico, rappresenta una strategia innovativa per lo studio del COVID-19. Tra gli obiettivi del presente studio vi è la caratterizzazione del profilo genotipico e fenotipico di sottopopolazioni linfocitarie isolate tramite citometria a flusso da sangue di pazienti affetti da COVID-19, comparando i profili di espressione con quelli di linfociti B e T purificati da individui sani e/o soggetti guariti dalla malattia. L'utilizzo di diversi approcci "omici" consentirà la definizione di biomarcatori capaci di prevedere l'andamento della malattia e la clusterizzazione dei soggetti affetti in categorie con diverso rischio di gravità, rendendo peraltro possibile l'individuazione di nuovi possibili target terapeutici. Tali strategie verranno applicate sia nell'ambito della malattia conclamata che del SARS-CoV-2, con l'obiettivo ultimo di fornire nuovi strumenti utili all'identificazione del virus da molteplici matrici biologiche, come le urine e le lacrime.
Criteri di studio	Saranno arruolati soggetti volontari ricoverati presso i reparti di "Malattie Infettive" e "Clinica medica (Medicina generale 1)" dell'Ospedale "SS Annunziata". Il sangue ottenuto dai prelievi venosi dei soggetti arruolati sarà analizzato mediante citometria a flusso e i pazienti saranno stratificati per abbondanza linfocitaria e i linfociti sortati saranno analizzati mediante tecniche omiche. Soggetti con patologie concomitanti seguiranno protocolli ad hoc. Se necessario tamponi ad-hoc saranno effettuati ai pazienti stessi.
Durata prevista dello studio	3 anni

Conformemente a quanto richiesto dal Comitato Etico, il Prof. Vincenzo De Laurenzi si assume la responsabilità di garantire rispettivamente:

- la competenza e l'adeguatezza del personale prescelto;
- l'idoneità delle strutture, dei locali e delle attrezzature disponibili.

Il Consiglio di Dipartimento

VISTA la richiesta del Prof. Vincenzo De Laurenzi corredata dalla Sinossi dello Studio esposto in narrativa;

VALUTATI positivamente l'idoneità della struttura, la competenza e l'adeguatezza dello sperimentatore e del personale prescelto;

a voti unanimi legalmente espressi,

delibera

- di autorizzare il Prof. Vincenzo De Laurenzi ad effettuare il Protocollo di Studio, come meglio esposto in narrativa, previa acquisizione del parere favorevole del Comitato Etico;
- di imputare le eventuali spese necessarie allo svolgimento dello Studio, sui fondi messi a disposizione del Prof. Vincenzo De Laurenzi.

9. Master / Corsi di Perfezionamento / Corsi di Aggiornamento – Provvedimenti

9.1 Il Direttore comunica che la Prof.ssa Patrizia Ballerini con lettera del 17.2.2021, Ns. Prot. 349 del 29.3.2021 ha chiesto, come da art.3 comma 5 del “Regolamento sui Corsi Master Universitari”, l'attivazione in deroga al numero minimo del Master di I livello in “Management per le funzioni di Coordinamento per le Professioni Sanitarie”. In data 23.2.2021 ha ottenuto il Nulla Osta del Rettore che autorizza l'attivazione in deroga al numero minimo. La direzione del Corso avrà sede presso il Dipartimento di Tecnologie Innovative in Medicina & Odontoiatria.

La Prof.ssa Patrizia Ballerini allega alla richiesta di attivazione del Master il Piano Finanziario – Rimodulato.

**PIANO FINANZIARIO-RIMODULATO
MASTER DI I LIVELLO IN**

“MANAGEMENT PER FUNZIONI DI COORDINAMENTO DELLE PROFESSIONI SANITARIE”

DIPARTIMENTO DI TECNOLOGIE INNOVATIVE IN MEDICINA ED ODONTOIATRIA

PROVENTI PREVISTI	Importo totale	
	N. ISCRITTI	
Quota di iscrizione per iscritto	Numero immatricolati: 12	Numero massimo 25.
€ 2.500,00	€ 30.000,00	€ 62.500,00.
TOTALE PROVENTI (in base al numero minimo)	€ 30.000,00	

COSTI PREVISTI		Importo Totale
Costi di funzionamento generale del corso	Acquisti di strumentazione e attrezzature	€ 6.300,00
Costi per docenza, comprensiva di oneri Compenso orario € 100.00 lordo ente	N. 1 Docenza di altri Atenei (per 16 ore di didattica frontale)	€ 1.600,00
	N. 16. esperti esterni (per complessive 176 ore di didattica frontale)	€ 17.600,00
Trattenuta sul totale delle entrate del Master da destinarsi alle spese generali e agli oneri indiretti di Ateneo (10%)		€ 3.000,00
Trattenuta sul totale delle entrate del Master da destinarsi alle esigenze della struttura di gestione del corso (non inferiore al 5%)		€ 1.500,00
TOTALE COSTI		€ 30.000,00
SALDO		€ 0

Il Consiglio di Dipartimento

delibera

1. di autorizzare l'attivazione in deroga al numero minimo del Master di I livello in "Management per le funzioni di Coordinamento per le Professioni Sanitarie".
2. di inviare la presente delibera alla Scuola di Medicina e Scienze della Salute e al settore Corsi Post-Lauream (TFA-PAS-Master-Corsi di Perfezionamento-Aggiornamento-Formazione) per i successivi adempimenti di competenza.

9.2 Il Direttore comunica che con ns. Prot. n. 145 del 23.2.2021, la Prof.ssa Giovanna Murmura, in qualità di responsabile scientifico del "Corso di qualifica di Assistente di Studio Odontoiatrica (A.S.O.) ex D.P.C.M. 9 febbraio 2018 – di durata pari a 700 ore", ai fini della comunicazione alla Regione Abruzzo dell'avvio delle attività del Corso, informa che il Prof. Sergio Caputi verrà sostituito dalla Prof.ssa Oriana Trubiani nella titolarità dell'insegnamento di Anatomia e Fisiologia dell'ATM (ore 6), compreso nell'Unità di Risultato di Apprendimento Anatomia e Fisiologia Generale e dell'apparato Stomatognatico, di cui alla tabella delle attività formative del Corso stesso.

Il Consiglio di Dipartimento

Delibera

- Di approvare la sostituzione del Prof. Sergio Caputi con la Prof.ssa Oriana Trubiani nella titolarità dell'insegnamento di Anatomia e Fisiologia dell'ATM (ore 6), compreso nell'Unità di Risultato di Apprendimento Anatomia e Fisiologia Generale e dell'apparato Stomatognatico.
- Di inviare la presente delibera al Settore Corsi Post-Lauream TFA-PAS-Master-Corsi di Perfezionamento-Aggiornamento-Formazione per i successivi adempimenti di competenza.

10. Progetti di Ricerca – Provvedimenti

10.1 Il Direttore informa che in data 18/02/2021, è pervenuta comunicazione da parte del Prof. Piero Di Carlo, relativa alla sua partecipazione, in qualità di Responsabile Scientifico di Unità Operativa, al Bando "FEAP 2014-2020" finanziato dal Ministero dell'Ambiente, con un Progetto dal titolo "Sostenibilità della pesca nell'area protetta *Torre Cerrano*: raccolta, censimento e ricerca delle platichie in mare".

Il Consiglio prende atto.

10.2 Il Direttore informa che in data 29/03/2021, acquisita con ns. Prot. n. 357 del 29/03/2021, è pervenuta comunicazione da parte del Prof. Piero Di Carlo, relativa alla rimodulazione delle voci di spesa del Progetto di Ricerca dal titolo "Flussi radiativi alla superficie e caratteristiche delle nubi da misure a terra nella Penisola Antartica e nella regione del Mare di Weddell

(RADICA)” e richiesta di sottoscrizione da parte del Direttore di Dipartimento dell’accordo di partenariato con l’Istituto di Scienze Polari (ISP) del CNR, di cui di seguito si allega bozza.

ACCORDO DI PARTENARIATO

Progetto di Ricerca “Flussi radiativi alla superficie e caratteristiche delle nubi da misure a terra nella Penisola Antartica e nella regione del Mare di Weddell (RADICA)”

PNRA18_00026 - linea C - Misure, modelli ed interventi specifici nell'ambito del programma YOPP (Year of Polar Prediction)

Finanziato nell’ambito del Programma Nazionale di Ricerche in Antartide (PNRA)

TRA

Unità di ricerca

Ud’A DTIM&O CHIETI - Università G. d’Annunzio di Chieti-Pescara, Dipartimento di Tecnologie Innovative in Medicina & Odontoiatria, Via dei Vestini, 31, 66100 Chieti (CH), rappresentato dal Direttore Prof.ssa Oriana Trubiani

E

Unità di ricerca

CNR-ISP – Istituto di Scienze Polari, Sede di Bologna, Via P. Gobetti 101, 40129 Bologna (BO), rappresentato dal Direttore, Prof. Carlo Barbante

di seguito denominate le Parti

PREMESSO CHE

L’Università di Chieti-Pescara ha partecipato al Bando “PNRA 2018 - Disciplina delle procedure per la presentazione di proposte di progetti di ricerca rivolte ad approfondire le conoscenze in Antartide” - MUR Decreto del 25/05/2018 n. 1314;

con Decreto Direttoriale n. 2498 del 28/09/2018, il MUR ha approvato la graduatoria per la linea C del bando e ammesso al finanziamento il progetto di ricerca PNRA18_00026 per un importo pari a € 114.950,00;

in data 21/06/2019 il CNR-DTA e L’Università di Chieti Pescara hanno completato l’iter di sottoscrizione di una Convenzione per Attività di Ricerca e Sviluppo Tecnologico per la gestione del progetto su indicato;

il Coordinatore scientifico del progetto, Prof. Piero di Carlo ha reso nota la suddivisione del finanziamento, che è così articolata:

- Università di Chieti Pescara, Dipartimento di Tecnologie Innovative in Medicina & Odontoiatria - euro 73.950,00;
- CNR-ISP - euro 41.000,00;
- Dirección Nacional del Antártico/ Instituto Antártico Argentino (IAA)- euro 0,00;

SI CONVIENE E SI STIPULA QUANTO SEGUE:

ART. 1

Le Parti, ciascuna per le attività di propria competenza, si impegnano a sviluppare le attività previste nel progetto “Flussi radiativi alla superficie e caratteristiche delle nubi da misure a terra nella Penisola Antartica e nella regione del Mare di Weddell (RADICA)” PNRA18_00026 e dettagliate nella Convenzione tra CNR-DTA e Università di Chieti Pescara sottoscritta il 21/06/2019.

ART. 2

L’Università di Chieti Pescara si impegna a:

informare CNR-ISP relativamente a: riunioni di progetto, richieste pervenute da MIUR, CNR o da eventuali altri organi, accettazione dei rendiconti, progressione dei pagamenti;

predisporre e assemblare la documentazione per la rendicontazione scientifica, gestionale e amministrativa;

presentare al CNR-DTA la rendicontazione programmata alla fine del progetto, integrando i propri costi con quelli dichiarati da CNR-ISP;

trasferire i pagamenti ricevuti dal CNR-DTA, sulla base del *budget* approvato, all’Unità di Ricerca CNR-ISP. In particolare, i pagamenti saranno effettuati sul seguente conto corrente di tesoreria:

n_____ intestato a Consiglio Nazionale di ricerca (CNR).

ART. 3

CNR-ISP si impegna a:

sviluppare le attività scientifiche previste nel progetto “Flussi radiativi alla superficie e caratteristiche delle nubi da misure a terra nella Penisola Antartica e nella regione del Mare di Weddell (RADICA)” PNRA18_00026;

gestire le quote economiche di competenza, secondo quanto previsto dall’Accordo e dalla Giuda Finanziaria divulgata dal MIUR in riferimento al Bando PNRA – Decreto Direttoriale MUR del 25/05/2018 n. 1314;

inviare all'Università di Chieti Pescara, Dipartimento di Tecnologie Innovative in Medicina & Odontoiatria la documentazione relativa agli obiettivi, ai rapporti e alle eventuali richieste di MIUR, CNR-DTA o eventuali altri organi;

- fornire all'Università di Chieti Pescara, Dipartimento di Tecnologie Innovative in Medicina & Odontoiatria Sede di Bologna le relazioni scientifiche delle attività svolte e le rendicontazioni economico-finanziarie analitiche delle spese sostenute, nonché la copia della documentazione amministrativa/contabile a supporto dei costi sostenuti, secondo tempistiche compatibili con quelle previste per la rendicontazione finale del Progetto.

ART. 4

L'Università di Chieti Pescara, Dipartimento di Tecnologie Innovative in Medicina & Odontoiatria verserà a CNR-ISP la somma di € 41.000,00, con le seguenti modalità:

- 25.000 euro alla firma del presente Accordo;
- 16.000 euro subordinato alla presentazione del rapporto finale e alle sue successive approvazione da parte del CNR.

Resta inteso che i versamenti di cui sopra sono subordinati alla ricezione da parte dell’Università di Chieti Pescara, Dipartimento di Tecnologie Innovative in Medicina & Odontoiatria del contributo previsto in entrata dal CNR-DTA.

ART. 5

Il budget di progetto, dopo la rimodulazione approvata dal CNR-DTA in data 01/04/2021 (Prot n. 24617 del è suddiviso come segue:

Voce di costo	Totale *	UNI-CHIETI	CNR-ISP
strumentazione	55.000,00	15.000,00	40.000,00
missioni	0,00	0,00	0,00
laboratorio	0,00	0,00	0,00
analisi dati	0,00	0,00	0,00
consumo	10.500,00	9.500,00	1.000,00
spese generali	10.450,00	10.450,00	0,00
personale	39.000,00	39.000,00	0,00
	114.950,00	73.950,00	41.000,00

* dopo rimodulazione

Il CNR-ISP si impegna a rendicontare le spese come indicato nella tabella sovrastante. Sono ammesse alla rendicontazione spese sostenute dalla data di pubblicazione del Decreto Ministeriale di finanziamento del progetto, ovvero dal 28/09/2018.

Il CNR-ISP si impegna a rendere disponibile l’originale della documentazione amministrativa/contabile a supporto dei costi sostenuti e dichiarati in sede di rendicontazione, nel caso di controlli da parte del MIUR, CNR-DTA o altri organi competenti.

ART. 6

CNR-ISP prende atto di quanto disposto dai seguenti documenti:

- Convenzione per Attività di Ricerca e Sviluppo Tecnologico sottoscritta in data 21/06/2019 tra il CNR-DTA e l’Università di Chieti Pescara per la gestione del progetto su indicato;
- Giuda Finanziaria divulgata dal MIUR in riferimento al Bando PNRA 2018 (DD 1314 del 25/05/2018).

Il presente accordo non contiene disciplina aggiuntiva rispetto a quanto indicato nei suddetti accordi e CNR-ISP si impegna a rispettare tutte le clausole in essi contenute.

Per quanto non indicato nel presente atto si rimanda ai due documenti di cui s

ART. 7

L’Università di Chieti Pescara indica quale Responsabile Scientifico dell’accordo il Prof. Piero di Carlo, il CNR-ISP indica

quale Responsabile Scientifico dell'accordo il Dr. Vito Vitale

ART. 8

Il presente accordo entrerà in vigore a partire dalla data di sottoscrizione del medesimo da parte di entrambi i contraenti e avrà la medesima durata della Convenzione per Attività di Ricerca e Sviluppo Tecnologico sottoscritta in data 21/06/2019 tra il CNR-DTA e il CNR-ISAC (dal 21/06/2019 al 26/06/2022, includendo la proroga COVID-19 concessa ai progetti del bando PNRA 2018).

Il presente accordo si intende comunque eseguito quando i diritti e gli obblighi di tutte le parti contraenti siano stati adempiuti.

ART. 9

Il CUP che dovrà essere utilizzato da tutte le Unità di Ricerca e riportato in ogni atto amministrativo relativo al progetto è il seguente: D76C18001140001

ART. 10

In caso di controversie tra l'Università di Chieti Pescara e CNR-ISP, il foro competente è, in via esclusiva, quello di Chieti.

ART. 11

La presente Convenzione, avendo ad oggetto un trasferimento a titolo di contributo destinato alla attività istituzionale del Coordinatore e delle UUOO, è fuori campo Iva per l'art. 2, comma 3, lett. A) del DPR n. 633/72 e per l'art.4, comma 4 dello stesso decreto. Il presente atto non è soggetto a imposta di registro e verrà registrato gratuitamente ai sensi dell'art. 3 comma 1 e dell'art. 55 del D.Lgs. 346/1990.

Il Consiglio di Dipartimento

VISTA la premessa del Direttore;

ESAMINATA la richiesta di modulazione presentata dal Prof. Piero Di Carlo e la bozza di Accordo di Partenariato tra il Dipartimento di Tecnologie Innovative in Medicina & Odontoiatria e l'Istituto di Scienze Polari (ISP) del CNR;

a voti unanimi

delibera

1. di prendere atto quanto esposto in narrativa;
2. di autorizzare il Direttore alla stipula dell'Accordo di Partenariato tra il Dipartimento di Tecnologie Innovative in Medicina & Odontoiatria e l'Istituto di Scienze Polari (ISP) del CNR;

Il Consiglio prende atto.

12. Autorizzazioni Spese

12.1 Comodato d'uso

12.1 Il Direttore comunica che il Prof. Felice Festa richiede di procedere alla stipula del contratto di comodato d'uso gratuito relativo allo strumento **iTero Element 5D Plus Cart Scanner**. Questo strumento permetterà la formazione degli specializzandi della clinica all'utilizzo delle tecniche innovative introdotte da questa tipologia di strumentazione, a completamento dei programmi didattici della clinica odontoiatrica, da utilizzare sui pazienti della clinica stessa. Il Direttore sottopone all'esame del Consiglio la bozza del contratto di comodato d'uso con la società **Align Technology Switzerland GmbH** trasmesso dal Prof. Felice Festa. Si riporta di seguito il testo integrale del contratto:

iTero Intraoral Scanner Loan Addendum

to

Align Academic Programme Agreement

THIS ADDENDUM to the Align Academic Programme Agreement is made **BETWEEN:**

- (1) **ALIGN TECHNOLOGY SWITZERLAND GMBH** a company incorporated under the laws of Switzerland and whose registered office is at Suurstoffi 22, 6343 Rotkreuz, Switzerland (otherwise referred to as "**Align**") duly represented the Vice President of Align acting in accordance with the relevant power of attorney; and

- (2) **UNIVERSITY “G. d’ANNUNZIO” CHIETI-PESCARA, Department of Innovative Technologies in Medicine & Dentistry**, a University registered in CHIETI-ITALY (registration no. 01335970693) whose registered address is at Via dei Vestini, 31 66100 Chieti duly represented by Prof. Maurizio Piattelli in its capacity as Department Director (the “**University**”),

each a “**Party**” and together the “**Parties**” to this addendum (“**Addendum**”), with an effective date being the date of the last Party to sign as indicated below their signature (“**Addendum Effective Date**”).

BACKGROUND:

Align and University have entered into an Align Academic Programme Agreement with an effective date of [March 29, 2021] under which Align has agreed to provide certain educational items, services and support in order to provide to students of University’s Orthodontic Programme specific theoretical and practical training in the Invisalign system.

Align has developed an iTero branded intraoral digital scanner for use by dental professionals in a variety of dental, restorative and orthodontic treatment applications.

University now desires and Align has offered to loan to University one or more iTero intraoral scanners to support University’s aim of encouraging its orthodontic students to adopt digital dentistry as a standard of care as orthodontic professionals, and to provide certain training to University’s staff and students in the use of iTero intraoral scanners.

IT IS AGREED:

iTero Intraoral Scanner Academic Loan

This Addendum shall be a part of the Agreement and all terms not defined in this Addendum shall be as defined in the Agreement.

Align agrees to loan [1] [iTero Element 5D Plus Cart Scanner] (each, an “**iTero System**”) to University solely for academic, educational, non-commercial use as part of the Align Academic Program under the Agreement and as further detailed in this Addendum. University also agrees that the iTero System will not be removed from the University premise without Align’s consent. Any use of the iTero System by University beyond the scope of the Align Academic Programme is expressly prohibited.

With respect to each iTero System, University further agrees to the terms of the iTero system loan agreement set forth in Schedule 1 of this Addendum.

Training for University Staff and Programme Students

Align will provide to both relevant University staff and Programme Students training on the use of the iTero System via separate training modules: online training foundations; in-person on-boarding training; online starter e-connect essentials; and online learning recap.

Use of iTero System

In furtherance of University’s aim to incorporate digital dentistry methods into the Align Academic Programme, University will encourage Programme Students enrolled in the Align Academic Programme to perform the following practical scans and Invisalign cases under the Align Academic Program (“**Practical Learning Objectives**”):

Year	iTero Scans
1 st Year Programme Students	• 2 Invisalign patient scans per Programme Student using the iTero System

2 nd Year Programme Students	• 2 Invisalign patient scans per Programme Student using the iTero System • 2 Invisalign treatment monitoring scans per Programme Student using the iTero System
---	---

Align will communicate the Practical Learning Objectives and University's progress towards such Practical Learning Objectives once per year.

Align reserves the right at its sole discretion to reclaim the iTero system if it is not used to take at least one (1) intraoral scan within the Align Academic Programme for a period of six (6) months or more.

Disposable Sleeves and Support Services

Disposable sleeves required for use of the iTero System may be purchased by University from Align at the then applicable price. During the Align Academic Programme, support and maintenance services with respect to each iTero System will be provided by Align to University at no charge.

Use of Data and Feedback

University consents to Align collecting data relating to the use of the iTero System, and feedback from University staff, students and patients, for (i) internal research, education and development, data analytics, management, improvement and provision of Align products and services; and (ii) marketing Align academic programmes to other universities. For the avoidance of doubt, Align will not process or disclose personal data as part of the Align Academic Programme except as set forth in the Agreement.

Conclusion of Align Academic Programme

At least ninety (90) days before the Agreement End Date, Align will notify University and provide the University with one or more of the following options with respect to the iTero System: (i) University may continue to use the iTero System under another Align Academic Programme upon execution of all required terms and conditions; or (ii) Align will reclaim the iTero System.

Align Technology Switzerland GmbH

University "G. d'Annunzio" Chieti-Pescara, Department of Innovative Technologies in Medicine & Dentistry

Signature:

Print Name:

Address:

Title:

Signature:

Print Name:

Prof. Maurizio Piattelli

Address:

Via dei Vestini 31, 66100 Chieti, Italy

Title:

Department Director

Date:

Date:

March 30, 2021

Schedule 1

ITERO SYSTEM LOAN AGREEMENT

This iTero System Loan Agreement ("Loan Agreement") is made and entered into as of the Addendum Effective Date by and between Align and University. Align and University hereinafter individually referred to as the "Party" and collectively as the "Parties". Terms not defined in this Loan Agreement are as defined in the Addendum or the Agreement.

1. DESCRIPTION OF THE LOAN

1.1. Loan of iTero System. Align will loan the iTero System to University solely for educational purposes within the scope of the Align Academic Programme as specified in the Addendum (the "Loaner Purpose"). University agrees that the iTero System will not be used to scan patients or for any treatment purposes outside of the Loaner Purpose. University will be subject to the terms of the end user license agreement for the use of the Align software included with the iTero System, the acceptance of which end user license agreement forms part of the activation process of the scanner ("End User License Agreement").

1.2. Shipment. Align will pay for shipment of the iTero System to University. Align bears all risk of loss until delivery of the iTero System to University. Any damage must be reported by University within 24 hours of receipt. Delivery date for the iTero System as notified by Align, is an estimate. Time for delivery is not of the essence.

1.3. Return of iTero System. If upon conclusion of the Align Academic Programme, Align elects to reclaim the iTero System, University will immediately return the iTero System. The iTero System will be shipped in its original shipping container (or a container otherwise supplied by Align) for collection from the premises by Align or its carrier at Align's cost. Align or its carrier will inform University of collection date.

1.4. Warranty and Maintenance. University will be eligible for the manufacturer's warranty relating to the iTero System. Align has no obligation to provide updates, modifications, enhancements or error corrections to the hardware or software. Align or a third party on Align's behalf is the only party who may service or repair the iTero System.

1.5. Insurance. University shall maintain insurance for the iTero System to its replacement value while the iTero System is on loan to University. University will take reasonable care to prevent damage, loss or destruction to the iTero System. University assumes full responsibility for any loss, theft or damage to the iTero System.

2. TERM, TERMINATION AND PAYMENT

2.1 Term. This Loan Agreement shall commence on the Addendum Effective Date and shall remain in effect until the conclusion of the Align Academic Programme unless terminated as set forth below.

2.2 Termination. This Loan Agreement may be terminated immediately upon written notice by either party. Upon termination, all licenses granted under this Loan Agreement and the End User License Agreement shall be immediately terminated, and the iTero System and any software or equipment, materials, instructions, training guides and specifications (collectively the "Materials") shall be, no later than 2 business days from the termination date, made available for collection by Align as provided in 1.3, in the same condition as loaned to University, ordinary wear and tear excepted. In addition, each Party shall return the other Party's Confidential Information to the other Party, including all copies thereof, except for one copy for archival purposes only.

2.3 Payment. If University does not make available the iTero System and the Materials for collection as set forth in Section 2.2, upon termination, University shall be liable for the fair market replacement value of the iTero System and any and all costs and/or damages associated with not returning the iTero System.

3. OWNERSHIP AND RIGHT TO USE

3.1 Ownership. This license to use is not a sale and does not transfer to University any title or ownership interest in or to the iTero System or Materials or any patent, copyright, trade secret, trade name, trademark or other proprietary or intellectual property rights related to the iTero System or Materials ("Intellectual Property"). Except for the limited rights expressly granted herein, Align retains all of its right, title, ownership and interest in and to the iTero System and Materials and University agrees that Align will solely own all rights to any feedback, testing results, ideas, modifications, improvements, reports, designs, inventions, specifications or other materials developed or communicated by University or in connection with or arising out of University's exposure to or use of the iTero System or Materials including any intellectual property rights therein.

3.2 Right to Use. The iTero System, Align Confidential Information (terms defined below), Intellectual Property and Materials are hereby provided solely for use, and University agrees not to, or to allow any third party to (or make the Materials available to any third party so that such party is able to) make copies, reverse engineer, disassemble, or decompile any prototypes, software or other tangible objects, or to make copies of software or documents.

4. CONFIDENTIALITY

4.1. Confidential Information. For the purposes of this Loan Agreement, "Confidential Information" shall mean all tangible and intangible information, or material, evaluation results disclosed by Align or otherwise made available or accessible to University whether intentionally or inadvertently regardless of the manner or medium of disclosure or access (e.g. visual, oral, writing, electronic form) that is described as proprietary or confidential or considered as proprietary or confidential by Align and shall include without limitation any feedback provided by University as to the iTero System, the Materials, Align Intellectual Property, or any other Align product or software utilized by University under this Loan Agreement. The terms of this Loan Agreement are considered Align Confidential Information.

Without derogating from the foregoing, Section 6 (Confidential Information) of the Align Academic Programme Agreement are fully incorporated herein by reference, provided that, in the event of any conflict between Section 6 and this Loan Agreement, the terms of this Loan Agreement shall control with respect to the treatment of and obligations with respect to Confidential Information arising from or relating to this Loan Agreement.

4.2. Obligation to Protect. University shall maintain all Align Confidential Information and shall not disclose it to any third party or make copies or allow copies to be made other than on a need to know basis for the Loaner Purpose, and only if such third parties are bound by confidentiality obligations with respect to such Confidential Information no less stringent than those set forth herein. University's obligations under this Section 4.2 of this Loan Agreement shall cease to apply to the extent that University can document to Align's reasonable satisfaction that the Confidential Information:

- (a) is now or subsequently becomes publicly known through no act or fault on the part of University;
- (b) was rightfully in the possession of University prior to receipt or access from Align;
- (c) is hereafter rightfully furnished to University by a third party without breach of any direct or indirect obligation of confidence to Align or a party in privity to Align;
- (d) was developed by University independently and without reference to the Confidential Information; or
- (e) is required to be disclosed by court order.

5. REMEDIES

The Parties agree that the covenants and obligations contained in this Loan Agreement relate to special, unique and extraordinary matters and that a violation of any of such covenants or obligations may cause the other party irreparable injury for which adequate remedy at law will not be available; and therefore, that upon any such breach of any such covenant or obligation, or any threat thereof, the non-breaching Party shall be entitled to the immediate remedy of a temporary restraining order or preliminary injunction or specific performance or other such form of injunctive or equitable relief in addition to whatever remedies it might have at law.

6. INDEMNIFICATION

University agrees to indemnify, defend and hold harmless Align and its officers, directors, employees, and consultants against, and shall reimburse Align for, any and all claims, demands, losses, costs, expenses, obligations, liabilities, damages, remedies and penalties, including interest, penalties and reasonable attorneys' fees and expenses which arise from, or are attributable to allegations of negligence or default of University or its employees, contractors or agents leading to: (i) injury to any person or (ii) personal property damage, resulting from illegal, improper, unauthorized, or misuse of the iTero System which shall include use of the iTero System in combination with another product or software not authorized by Align.

7. WARRANTY

THE ITERO SYSTEM AND MATERIALS PROVIDED HEREUNDER IS PROVIDED "AS IS" AND TO THE EXTENT PERMITTED BY LAW, ALIGN MAKES NO WARRANTIES OF ANY KIND, WHETHER EXPRESS, IMPLIED, STATUTORY OR OTHERWISE WITH RESPECT TO THE ITERO SYSTEM, MATERIALS OR INFORMATION OR THE USE OR OPERATION THEREOF, AND SPECIFICALLY DISCLAIMS THE IMPLIED WARRANTIES OF MERCHANTABILITY, SUITABILITY FOR A PARTICULAR PURPOSE.

8. LIABILITY

8.1. SUBJECT TO TERM 8.2, NEITHER PARTY SHALL BE RESPONSIBLE TO THE OTHER PARTY FOR THE FOLLOWING LOSSES, WHETHER IN CONTRACT, TORT (INCLUDING NEGLIGENCE), BREACH OF STATUTORY DUTY OR OTHERWISE: INDIRECT LOSSES, CONSEQUENTIAL LOSSES, LOSS OF INCOME OR REVENUE, LOSS OF PROFIT, THIRD PARTY CLAIMS, LOSS OF BUSINESS, LOSS OF DATA (INCLUDING PATIENT DATA – ALIGN EXPECTS THAT UNIVERSITY WILL HAVE BACK-UP COPIES OR ORIGINALS OF ANY PATIENT DATA UNIVERSITY PROVIDES TO ALIGN), LOSS OF ANTICIPATED SAVINGS, OR LOSS OF ANY OPPORTUNITY, arising from any claim for innocent or negligent misrepresentation or negligent misstatement based on any statement in this Loan Agreement.

8.2. Align's total liability hereunder shall be limited to EUR 50,000 which is the amount which we consider reasonable given the nature of the iTero System.

Il Consiglio di Dipartimento

SENTITA la premessa del Direttore;

VISTO il testo della bozza del contratto di comodato d'uso gratuito per l'utilizzo dello strumento **Itero Element 5D Plus Cart Scanner** da parte del Prof. Felice Festa;

A voti unanimi

Delibera

1. Di autorizzare il Direttore alla stipula del contratto di comodato d'uso gratuito con la società **Align Technology Switzerland Gmbh**;
2. Di autorizzare il Prof. Felice Festa all'utilizzo dello strumento **Itero Element 5D Plus Cart Scanner** da installare presso la clinica odontoiatrica.

12.2 Pagamento professionisti Manufatti Ortodontici

12.2.a – Il Direttore sottopone all'esame del Consiglio, la ratifica dell'ordine n. 82, Prot. n. 0000268 del 17/03/2021, effettuato in urgenza con Trattativa Diretta su MEPA 1633761, alla Ditta Alessio De Luca, per la fornitura di materiale Ortodontico per servizi di Protesi destinati alla Clinica Odontoiatrica, per un totale di Euro 9.960,00 (IVA esente per prestazioni sanitarie). Il Direttore precisa che, si tratta di materiale non facilmente reperibile sul mercato e che tali forniture, altamente specializzate, vengono qualificate in fase successiva alla visita del paziente, il quale riceverà il relativo materiale Ortodontico personalizzato.

Il Consiglio di Dipartimento

VISTO il carattere di urgenza dell'ordine;

VISTA la difficoltà nel reperire i suddetti materiali altamente specialistici sul mercato;

VISTO il D.Lgs. 57/2017 relativo al Codice dei appalti, trattandosi di una fornitura di importo inferiore a € 40.000,00;

VISTO il vigente Regolamento per l'acquisizione in economia di beni e servizi;

VISTA la legge n.136/2010 in materia di tracciabilità dei flussi finanziari;

a voti unanimi,

delibera

1. di autorizzare il Direttore ad attivare le procedure necessarie per la Ratifica dell'ordine n. 82, Prot. n. 0000268 del 17/03/2021, trattativa Diretta su MEPA 1633761, alla Ditta Alessio De Luca per la fornitura di materiale Ortodontico per servizi di protesi destinati alla Clinica Odontoiatrica per un totale di Euro 9.960,00 (IVA esente per prestazioni sanitarie).

2. di imputare i relativi costi alla voce COAN 08.31.07.41 Analisi, misure e servizi di laboratorio Progetto CLINICA ODONTOIATRICA 2021 CLINICA ODONTOIATRICA ES.2021 PROF.SSA GIOVANNA MURMURA, che presenta la necessaria disponibilità.

12.2.b. – Il Direttore sottopone all'esame del Consiglio, l'offerta trasmessa dalla Ditta Dental Bridges3 Snc per la fornitura di materiale Ortodontico per servizi di protesi destinati alla Clinica Odontoiatrica per un totale di 10.300,00 € (iva esente per prestazioni sanitarie). Il Direttore precisa che, si tratta di materiale non facilmente reperibile sul mercato e che tali forniture, altamente specializzate, verranno qualificate in fase successiva alla visita del paziente che riceverà il relativo materiale Ortodontico personalizzato. Il Segretario Amministrativo, vista l'entità della spesa, comunica che, in base alla normativa vigente in materia di Contratti Pubblici, di cui al D.Lgs 56/2017 e alle disposizioni dell'ANAC, sarà necessario procedere all'acquisto tramite Trattativa Diretta su MEPA.

Il Consiglio di Dipartimento

ESAMINATA l'offerta trasmessa dalla Ditta Dental Bridges 3 Snc;

VISTA la difficoltà di reperire i suddetti materiali, altamente specialistici, sul mercato;

PRESO ATTO della necessità di affidare i suddetti servizi tramite Trattativa Diretta da esperire sul sito del MEPA;

VISTO il D.Lgs. 57/2017 relativo al Codice dei appalti, trattandosi di una fornitura di importo inferiore a € 40.000,00;

VISTO il vigente Regolamento per l'acquisizione in economia di beni e servizi;

VISTA la legge n.136/2010 in materia di tracciabilità dei flussi finanziari;

a voti unanimi,

delibera

1. di autorizzare il Direttore ad attivare le procedure necessarie per la Trattativa Diretta tramite MEPA, con la Ditta Dental Bridges 3 Snc per la somma complessiva di Euro 10.300,00 (Iva esente per Prestazioni Sanitarie)

2. di imputare i relativi costi alla voce COAN 08.31.07.41 Analisi, misure e servizi di laboratorio Progetto CLINICA ODONTOIATRICA 2021 CLINICA ODONTOIATRICA ES.2021, PROF.SSA GIOVANNA MURMURA che presenta la necessaria disponibilità.

12.3 Richiesta Acquisti

12.3.a. – Il Direttore sottopone all'esame del Consiglio la ratifica dell'Ordine n° 100 del 25/03/2021, effettuato in urgenza con Trattativa Diretta su MEPA 1643848, alla ditta Orion Sr.l., per l'acquisto di n. 2 strumenti per la fornitura di un sistema di monitoraggio della qualità dell'aria e dei composti odorigeni, modello Orion Opera, dotato di sensori SENS-IT e software, installati in 2 postazioni a Sambuceto (Ch) in seguito ad una Convezione con il Comune di San Giovanni Teatino, per un totale di Euro 25.010,00 (IVA INCLUSA).

Il Consiglio di Dipartimento

VISTO il carattere di urgenza dell'ordine;

VISTO il D.Lgs. 57/2017 relativo al Codice dei appalti, trattandosi di una fornitura di importo inferiore a € 40.000,00;

VISTO il vigente Regolamento per l'acquisizione in economia di beni e servizi;

VISTA la legge n.136/2010 in materia di tracciabilità dei flussi finanziari;

a voti unanimi,

delibera

1. di autorizzare il Direttore ad attivare le procedure necessarie per la ratifica dell'ordine n° 100 del 25/03/2021, effettuato in urgenza con Trattativa Diretta su MEPA 1643848, alla ditta Orion Sr.l.per l'acquisto di suddetta attrezzatura.
2. di imputare i relativi costi alla voce COAN 01.11.03.01 Attrezzature Tecnico Scientifiche del Progetto CT_Comune_SGT Accordo Comune San Giovanni Teatino, che presenta la necessaria disponibilità.

12.3.b. –Avvio procedure per Acquisto Tac Cone Beam 3D Clinica Odontoiatrica

Il Direttore sottopone all'esame del Consiglio la necessità di acquistare l'attrezzatura CBCT multimodale 3D con flat panel di dimensioni reali (senza stitching) non inferiori a 20 mm con tecnologia multiFOV e modulazione della dose (alta, media e bassa risoluzione) ed emissione radiante pulsata (possibilmente sia in durata di emissione, sia in frequenza) dotata delle seguenti caratteristiche di fornitura:

- Generatore ad alta frequenza;
- Pannello di controllo LCD;
- Sensore ad alta risoluzione;
- Software per la visualizzazione delle immagini DICOM;
- Seconda Workstation per la visualizzazione e refertazione delle immagini;
- Garanzia minima 24 mesi;
- Proposta di contratto di manutenzione.

- Migrazione del nostro database sulla nuova apparecchiatura.

La richiesta di tale acquisto, che si aggira su una cifra di circa 95.000,00 euro, è motivata dal fatto che tale attrezzatura, pur essendo presente presso il Reparto di Radiologia della Clinica Odontoiatrica è rotta, la ripartizione è molto onerosa, e non può essere utilizzata per predisporre i numerosi lavori richiesti per i pazienti del Reparto di Ortodonzia.

Il Consiglio di Dipartimento

VISTO l'importo notevole per l'acquisto di una nuova attrezzatura idonea a sostituire quella esistente;
a voti unanimi,

delibera

1. che il Segretario Amministrativo si impegni ad acquisire diversi preventivi ed infine, se questi non risultassero soddisfacenti, ad indire un Avviso Pubblico di Manifestazione di interesse per l'espletamento di una procedura negoziata senza previa pubblicazione di un bando di gara di importo inferiore alla soglia comunitaria per l'affidamento della fornitura attraverso la Piattaforma di Acquisti in Rete PA (MEPA). Inoltre, ai fini della trasparenza del procedimento, tale Avviso Pubblico dovrà essere reso noto attraverso la pubblicazione sulla bacheca di Albo Pretorio e sulla bacheca U-Buy.

12.4 Richiesta Noleggio Fotocopiatrice Multifunzione

12.4.a - Il Direttore comunica che la Prof.ssa Gabriella Mincione, chiede l'autorizzazione al noleggio, Full Inclusive, di una Fotocopiatrice Multifunzione, a colori, modello UTAX 2507ci/3207ci (Copia, Stampa, Scansione, Fax, A3), alla Ditta Verobit Sistemi di Dalena Giuseppe, della durata di mesi 12, al costo mensile di 80,00 Euro + IVA 22%. Precisa che la fotocopiatrice verrà utilizzata presso la sede del Corso di Laurea in Infermieristica del quale, la Prof.ssa Gabriella Mincione, è Presidente. I Fondi da utilizzare sono quelli di Ricerca "ex 60%", assegnati alla Prof.ssa Gabriella Mincione.

Il Consiglio a voti unanimi,

delibera

1. di prendere atto di quanto esposto in narrativa;
2. di autorizzare la Prof.ssa Gabriella Mincione, al noleggio Full Inclusive di una Fotocopiatrice Multifunzione a colori, modello UTAX 2507ci/3207ci (Copia, Stampa, Scansione, Fax, A3) alla Ditta Verobit Sistemi di Dalena Giuseppe, per la durata di 12 mesi, al costo mensile di 80,00 Euro + IVA 22%, utilizzando i Fondi di Ricerca "ex 60%", assegnati alla Prof.ssa Gabriella Mincione.

12.5 Rimborsi

Il Direttore comunica che il Sig. Cordiglieri Remo, con nota n.279 del 18.03.2021, chiede il rimborso di € 152,00 in riferimento al pagamento in contanti effettuato presso la Cassa della Clinica Odontoiatrica del Dipartimento di Tecnologie Innovative in Medicina & Odontoiatria, per le seguenti prestazioni ricevute:

- 1) Prima visita odontoiatrica per l'importo di 30,00 € (Ricevuta provvisoria n. 462 del 05.02.2021, regolarizzata con fattura n.1346 del 29.03.2021)
- 2) Ricostruzione MOD del 15 per l'importo di 122,00 € (Fattura n.296 del 18.02.2021)

Il Consiglio a voti unanimi,

delibera

1. di prendere atto di quanto esposto in narrativa;
2. di incaricare la Segreteria Amministrativa al rimborso di € 152,00 sulle coordinate bancarie indicate dal Sig. Cordiglieri Remo utilizzando i fondi Clinica 2021.

12.6 Il Presidente comunica che con note del 1° dicembre 2020 e 22 gennaio 2021 il Prof. Angelo Cichelli, Presidente del Corso di Studio in Scienze dell’Alimentazione e Salute, ha richiesto, sui FONDI DIDATTICA CORSO LM 61, il pagamento di complessivi Euro 900.00 lordo ente per la Dott.ssa Erica Costantini e per la Dott.ssa Elisabetta Camajani, a seguito dello svolgimento di 9 ore di lezione ciascuna presso il Webinar Corso LM 61, Scienze dell’Alimentazione e Salute, a.a. 2020-21.

Il Consiglio di Dipartimento

VISTA la richiesta del Prof. Cichelli;
a voti unanimi

delibera

1. di autorizzare il pagamento di Euro 450.00 lordo ente alla Dott.ssa Erica Costantini per lo svolgimento di 9 ore di lezione presso il Webinar Corso LM 61, Scienze dell’Alimentazione e Salute, a.a. 2020-21;
2. di autorizzare il pagamento di Euro 450.00 lordo ente alla Dott.ssa Elisabetta Camajani per lo svolgimento di 9 ore di lezione presso il Webinar Corso LM 61, Scienze dell’Alimentazione e Salute, a.a. 2020-21;
3. di incaricare la Segreteria Amministrativa ai pagamenti summenzionati sulle coordinate bancarie indicate dalla Dott.ssa Erica Costantini e dalla Dott.ssa Elisabetta Camajani utilizzando i FONDI DIDATTICA CORSO LM 61.

13. Personale Docente – Afferenze - Provvedimenti e Aggiornamenti

13.1 Opzioni tempo definito

13.1a Il Direttore comunica che con nota ns. Prot. n. 335 del 29.3.2021, la Dott.ssa Bruna Sinjari, Ricercatore Senior con rapporto di lavoro a tempo pieno ai sensi dell’art. 24 co. 3 lett. b) della Legge n. 240/2010 SSD: MED/28 – MALATTIE ODONTOSTOMATOLOGICHE S.C.: 06/F1 – MALATTIE ODONTOSTOMATOLOGICHE, chiede, il parere per il passaggio al regime di impegno a tempo definito con decorrenza dal 1 Aprile 2021, ai sensi dell’art. 3-bis del “Regolamento sui doveri accademici dei professori e dei ricercatori, sulle modalità di autocertificazione, verifica e valutazione dei compiti didattici e di servizio agli studenti, nonché di verifica dell’attività di ricerca in attuazione dell’art. 6, commi 2,3,7,e 8 della legge n. 240/2010” emanato con D.R. n. 597 del 15.2.2017 e ss.mm.ii.

Con la presente istanza si specifica che, il passaggio richiesto da tempo pieno a tempo definito non precluderà in alcun modo il perseguimento degli obiettivi del Progetto di Ricerca di cui al contratto stipulato dallo Scrivente all’atto della presa di servizio, né genererà alcun documento agli impegni annuali già assunti relativi allo svolgimento di attività didattica, di didattica integrativa e di servizio agli studenti.

Il Consiglio di Dipartimento

- VISTO l’art. 3bis del “Regolamento sui doveri accademici dei professori e dei ricercatori, sulle modalità di autocertificazione, verifica e valutazione dei compiti didattici e di servizio agli studenti, nonché di verifica dell’attività di ricerca in attuazione dell’art. 6, commi 2,3,7 e 8 della legge n. 240/2010” emanato con D.R. n. 597 del 15.2.2017 e ss.mm.ii.;
- VISTA la richiesta ns Prot. 335 del 29/3/2021 presentata dalla Dott.ssa Bruna Sinjari;

Delibera

- Di esprimere parere positivo alla richiesta della Dott.ssa Bruna Sinjari, per il passaggio al regime di impegno a tempo definito con decorrenza dal 1° Aprile 2021;
- Di inviare la presente delibera al Settore Gestione Carriere Docenti, Ricercatori RTD e personale in convenzione ASL e alla Scuola di Medicina e Scienze della Salute per i successivi adempimenti di competenza

13.1b Il Direttore comunica che con ns. Prot. n. 334 del 29.3.2021, il Dott. Giuseppe Varvara, Ricercatore Senior con rapporto di lavoro a tempo pieno ai sensi dell’art. 24 co. 3 lett. b) della Legge n. 240/2010 SSD: MED/28 – MALATTIE ODONTOSTOMATOLOGICHE S.C.: 06/F1 – MALATTIE ODONTOSTOMATOLOGICHE, chiede, il parere per il passaggio al regime di impegno a tempo definito con decorrenza dal 1 Aprile 2021, ai sensi dell’art. 3-bis del “Regolamento sui doveri accademici dei professori e dei ricercatori, sulle modalità di autocertificazione, verifica e valutazione dei compiti didattici e di servizio agli studenti, nonché di verifica dell’attività di ricerca in attuazione dell’art. 6, commi 2,3,7,e 8 della legge n. 240/2010” emanato con D.R. n. 597 del 15.2.2017 e ss.mm.ii.

Con la presente istanza si specifica che, il passaggio richiesto da tempo pieno a tempo definito non precluderà in alcun modo il perseguimento degli obiettivi del progetto di ricerca di cui al contratto stipulato dallo Scrivente all’atto della presa di servizio, né genererà alcun documento agli impegni annuali già assunti relativi allo svolgimento di attività didattica, di didattica integrativa e di servizio agli studenti.

Il Consiglio di Dipartimento

- VISTO l’art. 3bis del “Regolamento sui doveri accademici dei professori e dei ricercatori, sulle modalità di autocertificazione, verifica e valutazione dei compiti didattici e di servizio agli studenti, nonché di verifica dell’attività

di ricerca in attuazione dell'art. 6, commi 2,3,7,e 8 della legge n. 240/2010 emanato con D.R. n. 597 del 15.2.2017 e ss.mm.ii.;

- VISTA la richiesta ns Prot. 334 del 29/3/2021 presentata dal Dott. Giuseppe Varvara;

Delibera

- Di esprimere parere positivo alla richiesta del Dott. Giuseppe Varvara, per il passaggio al regime di impegno a tempo definito con decorrenza dal 1 Aprile 2021;
- Di inviare la presente delibera al Settore Gestione Carriere Docenti, Ricercatori RTD e personale in convenzione ASL e alla Scuola di Medicina e Scienze della Salute per i successivi adempimenti di competenza.

13. Personale Docente –Provvedimenti

13.2 Concorsi: P.O. SSD FIS/06 – FISICA PER IL SISTEMA TERRA E PER IL MEZZO CIRCUMTERRESTRE – S.C. – 02/C1 – ASTRONOMIA, ASTROFISICA, FISICA DELLA TERRA E DEI PIANETI

13.2a -n.1 posto di Professore di I fascia S.S.D. FIS/06

Procedura selettiva per n.1 posto di Professore di I fascia, legge 240, art. 18, comma 1, SSD FIS/06 – FISICA PER IL SISTEMA TERRA E PER IL MEZZO CIRCUMTERRESTRE – SC 02/C1 – ASTRONOMIA, ASTROFISICA, FISICA DELLA TERRA E DEI PIANETI -: designazione commissione.

Il Direttore fa presente che il Consiglio può procedere alla designazione della Commissione giudicatrice della procedura concorsuale per il reclutamento di n. 01 posto di Professore di I fascia, bandita ai sensi L. 30 dicembre 2010 art. 18. comma 1, S.C. 02/C1, presso il Dipartimento di Scienze Mediche, Orali e Biotecnologiche (Bando emanato con D.R. 156/2021 prot.n. 9031 del 08/02/2021 ed Avviso pubblicato su G.U. n. 15 del 23/02/2021 – IV – Serie Speciale – Concorsi ed Esami).

Il Direttore comunica i nomi dei componenti della commissione:

- Elena PETTINELLI - Docente di I fascia del SSD FIS/06 – FISICA PER IL SISTEMA TERRA E PER IL MEZZO CIRCUMTERRESTRE – SC 02/C1 – ASTRONOMIA, ASTROFISICA, FISICA DELLA TERRA E DEI PIANETI dell'università degli Studi di Roma3: Membro Intraneo.

Membri della commissione sorteggiabili:

- CARBONE Vincenzo – Docente di I fascia del SSD FIS/06 – FISICA PER IL SISTEMA TERRA E PER IL MEZZO CIRCUMTERRESTRE – SC 02/C1 – ASTRONOMIA, ASTROFISICA, FISICA DELLA TERRA E DEI PIANETI — dell'Università degli Studi della “Calabria”;
- MAUGERI Maurizio - Docente di I fascia del SSD FIS/06 – FISICA PER IL SISTEMA TERRA E PER IL MEZZO CIRCUMTERRESTRE – SC 02/C1 – ASTRONOMIA, ASTROFISICA, FISICA DELLA TERRA E DEI PIANETI - dell'Università degli Studi di Milano;
- SHORE Neil – Docente di I fascia del SSD FIS/06 – FISICA PER IL SISTEMA TERRA E PER IL MEZZO CIRCUMTERRESTRE – SC 02/C1 – ASTRONOMIA, ASTROFISICA, FISICA DELLA TERRA E DEI PIANETI dell'Università degli Studi di Pisa;
- BERRILLI Francesco - Docente di I fascia del SSD FIS/06 – FISICA PER IL SISTEMA TERRA E PER IL MEZZO CIRCUMTERRESTRE – SC 02/C1 – ASTRONOMIA, ASTROFISICA, FISICA DELLA TERRA E DEI PIANETI dell'Università degli Studi di Roma “Tor Vergata”;

Il Consiglio, accertata la presenza della maggioranza assoluta dei Professori di I e II fascia

VISTO quanto prescritto dagli artt. 35 e 35 bis del D.Lgs 165/2001;

RICHIAMATO il Regolamento Didattico di Ateneo, adottato con D.R. n. 863 del 16.12.2013;

VISTO il Bando emanato con D.R. 156/2021 prot. n. 9031 del 08/02/2021 ed Avviso pubblicato sulla G.U. n. 15 del 23/02/2021 – IV Serie Speciale – Concorsi ed Esami)

DELIBERA

Art. 1 - di designare, come COMPONENTE INTRANEO, per la Commissione giudicatrice della Procedura Concorsuale per il Reclutamento di n. 1 posto di Professore di I Fascia ex L.240/2010, art. 18, c.1, - SSD FIS/06 – FISICA PER IL SISTEMA TERRA E PER IL MEZZO CIRCUMTERRESTRE – SC 02/C1 – ASTRONOMIA, ASTROFISICA, FISICA DELLA TERRA E DEI PIANETI

- Elena PETTINELLI - Docente di I fascia del SSD FIS/06 – FISICA PER IL SISTEMA TERRA E PER IL MEZZO CIRCUMTERRESTRE – SC 02/C1 – ASTRONOMIA, ASTROFISICA, FISICA DELLA TERRA E DEI PIANETI dell'Università degli Studi di Roma3: Membro Intraneo.

Si ritiene che il candidato, alla data di pubblicazione del bando, sia in possesso, fatta salva la verifica del Nucleo di Valutazione, dei requisiti relativi agli indicatori per essere ammessi all' ASN ai ruoli di Commissario.

Art. 2 - di designare, come componenti esterni, per la suddetta Commissione Giudicatrice, i seguenti candidati sorteggiati come da verbale n.2 in data 29/03/2021:

- CARBONE Vincenzo – Docente di I fascia del SSD FIS/06 – FISICA PER IL SISTEMA TERRA E PER IL MEZZO CIRCUMTERRESTRE – SC 02/C1 – ASTRONOMIA, ASTROFISICA, FISICA DELLA TERRA E DEI PIANETI — dell'Università degli Studi della “Calabria”;
- SHORE Neil – Docente di I fascia del SSD FIS/06 – FISICA PER IL SISTEMA TERRA E PER IL MEZZO CIRCUMTERRESTRE– SC 02/C1 – ASTRONOMIA, ASTROFISICA, FISICA DELLA TERRA E DEI PIANETI dell'Università degli Studi di Pisa;

La delibera è assunta con il voto favorevole della maggioranza assoluta dei professori di I fascia.

13.2 Concorsi: P.O. SSD BIO/14 – FARMACOLOGIA – S.C. – 05/G1 – FARMACOLOGIA, FARMACOLOGIA CLINICA E FARMACOGNOSIA.

13.2b- n.1 posto di Professore di I fascia S.S.D. BIO/14

Procedura selettiva per n.1 posto di Professore di I fascia, legge 240, art. 24, comma 6, SSD BIO/14 –FARMACOLOGIA– SC 05/G1 – FARMACOLOGIA, FARMACOLOGIA CLINICA E FARMACOGNOSIA: designazione Commissione.

Il Direttore fa presente che il Consiglio può procedere alla designazione della Commissione giudicatrice della procedura concorsuale per il Reclutamento di n. 01 posto di Professore di I fascia, bandita ai sensi L. 30 dicembre 2010 art. 24, comma 6, S.C. 05/G1, presso il Dipartimento di Scienze Mediche, Orali e Biotecnologiche (Bando emanato con D.R. 229/2021 prot.n. 11501 del 16/02/2021).

Il Direttore comunica i nomi dei componenti della Commissione:

- Luigi BRUNETTI - Docente di I fascia del SSD BIO/14 –FARMACOLOGIA– SC 05/G1 – FARMACOLOGIA, FARMACOLOGIA CLINICA E FARMACOGNOSIA dell'Università degli Studi di Chieti-Pescara G. d'Annunzio- Membro interno.

Membri della commissione sorteggiabili:

- TAGLIALATELA Maurizio - Docente di I fascia del SSD BIO/14 –FARMACOLOGIA– SC 05/G1 – FARMACOLOGIA, FARMACOLOGIA CLINICA E FARMACOGNOSIA - dell'Università degli Studi di Napoli “Federico II”;
- MINOTTI Giorgio – Docente di I fascia del SSD BIO/14 –FARMACOLOGIA– SC 05/G1 – FARMACOLOGIA, FARMACOLOGIA CLINICA E FARMACOGNOSIA dell'Università degli Studi di Roma “Campus Bio-Medico”;
- GHELARDINI Carla - Docente di I fascia del SSD SSD BIO/14 –FARMACOLOGIA– SC 05/G1 – FARMACOLOGIA, FARMACOLOGIA CLINICA E FARMACOGNOSIA dell'Università degli Studi di Firenze;
- BERRINO Liberato - Docente di I fascia del SSD SSD BIO/14 –FARMACOLOGIA– SC 05/G1 – FARMACOLOGIA, FARMACOLOGIA CLINICA E FARMACOGNOSIA dell'Università degli Studi della Campania;

Il Consiglio, accertata la presenza della maggioranza assoluta dei Professori di I e II fascia

VISTO quanto prescritto dagli artt. 35 e 35 bis del D.Lgs 165/2001;

RICHIAMATO il Regolamento Didattico di Ateneo, adottato con D.R. n. 863 del 16.12.2013;

VISTO il Bando emanato con D.R. 229/2021 prot. 11501 del 16/02/2021;

DELIBERA

Art. 1- di designare, come COMPONENTE INTERNO, per la Commissione giudicatrice della procedura concorsuale per il reclutamento di n. 1 posto di Professore di I Fascia ex L.240/2010, art. 24, c.6, - SSD BIO/14 –FARMACOLOGIA– SC 05/G1 – FARMACOLOGIA, FARMACOLOGIA CLINICA E FARMACOGNOSIA

- Luigi BRUNETTI - Docente di I fascia del SSD BIO/14 –FARMACOLOGIA– SC 05/G1 – FARMACOLOGIA, FARMACOLOGIA CLINICA E FARMACOGNOSIA dell'università degli Studi di Chieti-Pescara G. d'Annunzio- Membro interno.

Si ritiene che il candidato, alla data di pubblicazione del bando, sia in possesso, fatta salva la verifica del Nucleo di Valutazione, dei requisiti relativi agli indicatori per essere ammessi all' ASN ai ruoli di Commissario.

Art. 2 - di designare, come componenti esterni, per la suddetta Commissione giudicatrice, i seguenti candidati sorteggiati come da verbale n.1 in data 29/03/2021:

- MINOTTI Giorgio – Docente di I fascia del SSD BIO/14 –FARMACOLOGIA– SC 05/G1 – FARMACOLOGIA, FARMACOLOGIA CLINICA E FARMACOGNOSIA dell'Università degli Studi di Roma “Campus Bio-Medico”;
- BERRINO Liberato - Docente di I fascia del SSD SSD BIO/14 –FARMACOLOGIA– SC 05/G1 – FARMACOLOGIA, FARMACOLOGIA CLINICA E FARMACOGNOSIA dell'Università degli Studi della Campania;

La delibera è assunta con il voto favorevole della maggioranza assoluta dei professori di I fascia.

13.2c Procedura di valutazione (TENURE TRACK) – S.S.D. BIO/12 – BIOCHIMICA CLINICA E BIOLOGIA MOLECOLARE CLINICA – S.C. – 05/E3 – BIOCHIMICA CLINICA E BIOLOGIA MOLECOLARE CLINICA.

13.2c- PROCEDURA DI VALUTAZIONE (TENURE TRACK) per la Dott.ssa Damiana Pieragostino.

Procedura di valutazione (TENURE TRAK) per la Dott.ssa Damiana Pieragostino, Ricercatore con rapporto di lavoro a tempo determinato – Tipologia B - SSD BIO/12 – BIOCHIMICA CLINICA E BIOLOGIA MOLECOLARE CLINICA– SC 05/E3 – BIOCHIMICA CLINICA E BIOLOGIA MOLECOLARE CLINICA : Designazione Commissione.

Il Direttore fa presente che il Consiglio può procedere alla designazione della Commissione giudicatrice della procedura di valutazione (TENURE TRAK) per la Dott.ssa Damiana Pieragostino, Ricercatore con rapporto di lavoro a tempo determinato – tipologia B - SSD BIO/12 - BIOCHIMICA CLINICA E BIOLOGIA MOLECOLARE CLINICA– SC 05/E3 – BIOCHIMICA CLINICA E BIOLOGIA MOLECOLARE CLINICA

Il Direttore comunica i nomi dei componenti della commissione:

- Maria Grazia PERILLI - Docente di I fascia del SSD BIO/12 – BIOCHIMICA CLINICA E BIOLOGIA MOLECOLARE CLINICA– SC 05/E3 – BIOCHIMICA CLINICA E BIOLOGIA MOLECOLARE CLINICA dell'Università degli Studi dell' Aquila - Membro Intraneo.

Membri della commissione sorteggiabili:

- CALABRESE Vittorio – Docente di I fascia del SSD BIO/12 – BIOCHIMICA CLINICA E BIOLOGIA MOLECOLARE CLINICA– SC 05/E3 – BIOCHIMICA CLINICA E BIOLOGIA MOLECOLARE CLINICA dell'Università degli Studi di Catania;
- BANFI Giuseppe - Docente di I fascia del SSD BIO/12 – BIOCHIMICA CLINICA E BIOLOGIA MOLECOLARE CLINICA– SC 05/E3 – BIOCHIMICA CLINICA E BIOLOGIA MOLECOLARE CLINICA dell'Università degli Studi san Raffaele di Milano;
- PASTORE Lucio - Docente di I fascia del SSD BIO/12 – BIOCHIMICA CLINICA E BIOLOGIA MOLECOLARE CLINICA– SC 05/E3 – BIOCHIMICA CLINICA E BIOLOGIA MOLECOLARE CLINICA dell'Università degli Studi di Napoli “Federico II”;
- IENTILE Riccardo - Docente di I fascia del SSD BIO/12 – BIOCHIMICA CLINICA E BIOLOGIA MOLECOLARE CLINICA– SC 05/E3 – BIOCHIMICA CLINICA E BIOLOGIA MOLECOLARE CLINICA dell'Università degli Studi di Messina.

Il Consiglio, accertata la presenza della maggioranza assoluta dei Professori di I e II fascia

VISTO quanto prescritto dagli artt. 35 e 35 bis del D. Lgs 165/2001;

RICHIAMATO il Regolamento Didattico di Ateneo, adottato con D.R. n. 863 del 16.12.2013;

DELIBERA

Art. 1 - di designare, come COMPONENTE INTRANEO, per la Commissione giudicatrice della Procedura di Valutazione (TENURE TRAK) per la Dott.ssa Damiana Pieragostino, Ricercatore con rapporto di lavoro a tempo determinato – tipologia B – S.S.D. - BIO/12 – BIOCHIMICA CLINICA E BIOLOGIA MOLECOLARE CLINICA– SC 05/E3 – BIOCHIMICA CLINICA E BIOLOGIA MOLECOLARE CLINICA

- Maria Grazia PERILLI - Docente di I fascia del SSD BIO/12 – BIOCHIMICA CLINICA E BIOLOGIA MOLECOLARE CLINICA– SC 05/E3 – BIOCHIMICA CLINICA E BIOLOGIA MOLECOLARE CLINICA dell'Università degli Studi dell' Aquila- Membro Intraneo.

Si ritiene che il candidato, alla data di pubblicazione del Bando, sia in possesso, fatta salva la verifica del Nucleo di Valutazione, dei requisiti relativi agli indicatori per essere ammessi all' ASN ai ruoli di Commissario.

Art. 2 - di designare, come componenti esterni, per la suddetta Commissione giudicatrice, i seguenti candidati sorteggiati come da verbale n.4 in data 29/03/2021:

- BANFI Giuseppe - Docente di I fascia del SSD BIO/12 – BIOCHIMICA CLINICA E BIOLOGIA MOLECOLARE CLINICA– SC 05/E3 – BIOCHIMICA CLINICA E BIOLOGIA MOLECOLARE CLINICA dell'Università degli Studi san Raffaele di Milano;
- PASTORE Lucio - Docente di I fascia del SSD BIO/12 – BIOCHIMICA CLINICA E BIOLOGIA MOLECOLARE CLINICA– SC 05/E3 – BIOCHIMICA CLINICA E BIOLOGIA MOLECOLARE CLINICA dell'Università degli Studi di Napoli “Federico II”;

La delibera è assunta con il voto favorevole della maggioranza assoluta dei professori di I e II fascia.

13.2d -Procedura di valutazione (TENURE TRACK) – S.S.D. MED/28 –MALATTIE ODONTOSTOMATOLOGICHE – S.C. – 06/F1 – MALATTIE ODONTOSTOMATOLOGICHE.

13.2d- PROCEDURA DI VALUTAZIONE (TENURE TRACK) per il Dott. Giuseppe Varvara.

Procedura di valutazione (TENURE TRAK) per il Dott. Giuseppe Varvara, Ricercatore con rapporto di lavoro a tempo determinato – tipologia B - SSD MED/28 – MALATTIE ODONTOSTOMATOLOGICHE – SC 06/F1 – MALATTIE ODONTOSTOMATOLOGICHE: designazione commissione.

Il Direttore fa presente che il Consiglio può procedere alla designazione della Commissione Giudicatrice della Procedura di Valutazione (TENURE TRAK) per il Dott. Giuseppe Varvara, Ricercatore con rapporto di lavoro a tempo determinato – tipologia B - SSD MED/28 – MALATTIE ODONTOSTOMATOLOGICHE – SC 06/F1 – MALATTIE ODONTOSTOMATOLOGICHE.

Il Direttore comunica i nomi dei componenti della commissione:

- Antonio SCARANO - Docente di I fascia del SSD MED/28 – MALATTIE ODONTOSTOMATOLOGICHE – SC 06/F1 – MALATTIE ODONTOSTOMATOLOGICHE dell'Università degli Studi di Chieti-Pescara G. d'Annunzio- Membro interno.

Membri della commissione sorteggiabili:

- LO MUZIO Lorenzo – Docente di I fascia del SSD MED/28 – MALATTIE ODONTOSTOMATOLOGICHE – SC 06/F1 – MALATTIE ODONTOSTOMATOLOGICHE dell'Università degli Studi di Foggia;
- MACALUSO Guido Maria - Docente di I fascia del SSD MED/28 – MALATTIE ODONTOSTOMATOLOGICHE – SC 06/F1 – MALATTIE ODONTOSTOMATOLOGICHE dell'Università degli Studi di Parma;
- MARZO Giuseppe - Docente di I fascia del SSD MED/28 – MALATTIE ODONTOSTOMATOLOGICHE – SC 06/F1 – MALATTIE ODONTOSTOMATOLOGICHE dell'Università degli Studi dell'Aquila;
- MIGNOGNA Michele Davide - Docente di I fascia del SSD MED/28 – MALATTIE ODONTOSTOMATOLOGICHE – SC 06/F1 – MALATTIE ODONTOSTOMATOLOGICHE dell'Università degli Studi di Napoli “Federico II”.

Il Consiglio, accertata la presenza della maggioranza assoluta dei Professori di I e II fascia

VISTO quanto prescritto dagli artt. 35 e 35 bis del D. Lgs 165/2001;

RICHIAMATO il Regolamento Didattico di Ateneo, adottato con D.R. n. 863 del 16.12.2013;

DELIBERA

Art. 1- di designare, come COMPONENTE INTERNO, per la Commissione giudicatrice della procedura di valutazione (TENURE TRAK) per il Dott. Francesco De Angelis, Ricercatore con rapporto di lavoro a tempo determinato – tipologia B - SSD MED/28 – MALATTIE ODONTOSTOMATOLOGICHE – SC 06/F1 – MALATTIE ODONTOSTOMATOLOGICHE.

- Antonio SCARANO - Docente di I fascia del SSD MED/28 – MALATTIE ODONTOSTOMATOLOGICHE – SC 06/F1 – MALATTIE ODONTOSTOMATOLOGICHE dell'Università degli Studi di Chieti-Pescara G. d'Annunzio- Membro interno.

Si ritiene che il candidato, alla data di pubblicazione del bando, sia in possesso, fatta salva la verifica del Nucleo di Valutazione, dei requisiti relativi agli indicatori per essere ammessi all' ASN ai ruoli di Commissario.

Art. 2 - di designare, come componenti esterni, per la suddetta Commissione giudicatrice, i seguenti candidati sorteggiati come da verbale n.3 in data 29/03/2021:

- MACALUSO Guido Maria - Docente di I fascia del SSD MED/28 – MALATTIE ODONTOSTOMATOLOGICHE – SC 06/F1 – MALATTIE ODONTOSTOMATOLOGICHE dell'Università degli Studi di Parma;
- MIGNOGNA Michele Davide - Docente di I fascia del SSD MED/28 – MALATTIE ODONTOSTOMATOLOGICHE – SC 06/F1 – MALATTIE ODONTOSTOMATOLOGICHE dell'Università degli Studi di Napoli “Federico II”.

La delibera è assunta con il voto favorevole della maggioranza assoluta dei professori di I e II fascia.

13.3 Tenure Track, art.24, comma 6 lett. B

13.3 Il Direttore invita il Dipartimento a proporre l'avvio della procedura di valutazione per il Dott. Gianluca Sala, RTD di tipo B ex art.24, co 3 lett. b) L240/2010, giunto al Terzo anno di contratto.

Vista la Relazione, prodotta dal Dott. Gianluca Sala, attualmente Ricercatore a Tempo Determinato di tipo B, ex Art. 24, co. 3 lett. b) L. 240/2010, nel corso del terzo anno di Contratto presso il Dipartimento di Tecnologie Innovative in Medicina & Odontoiatria e sottoposta ad approvazione del Consiglio nel corso del CdD odierno, il Direttore propone che:

1) il Candidato da sottoporre alla Procedura di valutazione per la Chiamata di n°1 Posto di Professore di Seconda Fascia presso il Dipartimento di Tecnologie Innovative in Medicina & Odontoiatria, sia da individuare nella persona del Dott. Gianluca Sala, attualmente Ricercatore a Tempo Determinato e titolare di contratto di cui all'Art.24 comma 3 lett. b) della L240/2010, (S.C. 05/E1 – SSD BIO/10- BIOCHIMICA);

2) il Consiglio attesti che il Dott. Gianluca Sala ha conseguito l'Abilitazione Scientifica Nazionale per il S.C. 05/E1 in data 28.3.2018. Tale abilitazione è valida fino al 28.3.2024 (art.16 comma 1, Legge 240/2010);

3) il Consiglio, valuti la Relazione prodotta dal Dott. Gianluca Sala, esprimendo Giudizio POSITIVO in merito alle Attività Didattiche e di Ricerca condotte nel periodo: febbraio 2020- marzo 2021;

4) il Consiglio attesti che il Dott. Gianluca Sala abbia raggiunto gli obiettivi richiesti dal Dipartimento in sede di attivazione della Procedura di Selezione per il Posto da Ricercatore di tipo B (pubblicazione di 4 lavori su riviste internazionali indicizzate con referaggio);

5) il Consiglio di Dipartimento richieda che venga indetta la procedura valutativa per il Dott. Gianluca Sala (S.C. 05/E1 – SSD BIO/10- BIOCHIMICA);

6) il Consiglio definisca, come da modello allegato, gli indici di valutazione a cui la Commissione dovrà attenersi per la Procedura Valutativa.

Di seguito allegato 1 modello per la procedura valutativa per la chiamata di n.1 posto di Professore II Fascia:

- ALLEGATO 1 – Dipartimento di Tecnologie Innovative in Medicina e Odontoiatria_ [Scuola di _____]	
Procedura valutativa per la chiamata di n. 1 posto di Professore di seconda fascia, ai sensi dell'art. 24, comma 5, Legge n. 240/2010, riservata a ricercatori a tempo determinato di cui all'art. 24 comma 3 lett. b) della Legge n. 240/2010 nel terzo anno del contratto triennale di lavoro subordinato a tempo determinato, stipulato con la medesima Università ed in possesso dell'Abilitazione Scientifica Nazionale ai sensi dell'art.16 della L.240/2010.	
Delibera del Consiglio di Dipartimento	DIPARTIMENTO DI TECNOLOGIE INNOVATIVE IN MEDICINA & ODONTOIATRIA...del ...
N° posti	1
Nominativo della persona titolare di contratto	Dott. Gianluca Sala
Settore concorsuale scientifico disciplinare	S.C.05/E1– Biochimica Generale BIO/10- Biochimica
Possesso abilitazione scientifica nazionale	• Abilitazione II Fascia in Biochimica Generale (SC 05/E1; S.S.D. BIO/10) VALIDO DAL 28/03/2018 AL 28/03/2024 (art. 16, comma 1, Legge 240/10) • Abilitazione I Fascia in Biochimica Generale (SC 05/E1; S.S.D. BIO/10) VALIDO DAL 08/07/2020 AL 08/07/2029 (art. 16, comma 1, Legge 240/10)

attestazione del raggiungimento degli obiettivi richiesti dal Dipartimento in sede di attivazione della procedura di selezione per il posto da ricercatore di tipo B	Il Dipartimento attesta la congruità dell'attività svolta dal ricercatore con gli obiettivi richiesti in sede di attivazione della procedura di selezione per il posto di ricercatore tipo b, raggiungendo la piena maturità scientifica per la II fascia del S.C. 05/E1.
Espressione di giudizio in merito alle attività didattiche e di ricerca condotte dai ricercatori con indicazione della produzione scientifica resa nel triennio di ricerca	ATTIVITÀ DI RICERCA (7 febbraio 2020- 08 marzo 2020) Il Dott. Gianluca Sala nel periodo sopra indicato ha svolto la sua attività scientifica presso il laboratorio di “ Biochimica Clinica e Molecolare” del Centro di Ateneo “CAST” (https://www.cast.unich.it/en/research-groups/de-laurenzi). Il suo lavoro principalmente si è concentrato sullo sviluppo preclinico di farmaci a bersaglio molecolare ad uso oncologico. Complessivamente, l'attività scientifica resa nel primo anno di ricerca è documentata da n. 7 pubblicazioni in extenso (obiettivi numero pubblicazioni nel triennio = 5) in riviste internazionali (cfr. elenco a seguire) 1. Ponziani, S., et al., <i>Antibody-Drug Conjugates: The New Frontier of Chemotherapy</i>. Int J Mol Sci, 2020. 21(15). IF: 4.55 2. Gandullo-Sanchez, L., et al., <i>HER3 targeting with an antibody-drug conjugate bypasses resistance to anti-HER2 therapies</i>. EMBO Mol Med, 2020. 12(5): p. e11498. IF: 8.8 3. Falvo, E., et al., <i>Engineered Human Nanoferritin Bearing the Drug Genz-644282 for Cancer Therapy</i>. Pharmaceutics, 2020. 12(10). IF: 4.77 4. Capone, E., et al., <i>Targeting Vesicular LGALS3BP by an Antibody-Drug Conjugate as Novel Therapeutic Strategy for Neuroblastoma</i>. Cancers (Basel), 2020. 12(10). IF: 6.12 5. D'Agostino D, Gentile R, Ponziani S, et al. EV20-sss-vc/MMAF, an HER-3 targeting Antibody-Drug Conjugate displays antitumor activity in liver cancer. Oncology Reports. https://doi.org/10.3892/or.2020.7893 IF: 3.4 6. Falvo E et al "High therapeutic efficacy and low toxicity of a novel CD71-targeting nanomedicine named The-0504 on preclinical models of several human aggressive tumors". Journal Experimental Clinical Cancer Research, J Exp Clin Cancer Res 40, 63 (2021). https://doi.org/10.1186/s13046-021-01851-8 IF: 5.66 7. Rossi et al. " USP19 modulates cancer cell migration and invasion and acts as a novel prognostic marker in patients with early breast cancer (accepted paper, in press) Oncogenesis. IF: 6.19 I valori di Impact Factor (2019) totali e medi sono qui di seguito riportati: I.F. Totale: 39.49 I.F. medio per pubblicazione: 5.64 L'attività scientifica è altresì documentata da Abstracts congressuali e seminari (cfr. elenco a seguire) 13 febbraio 2020, Roma, Università Cattolica del Sacro Cuore: “HER3 receptor as a therapeutic target in human cancer” Invited speaker 21-22 febbraio 2020, Genova, Congresso Internazionale “Neuroblastoma alto rischio. La guarigione è possibile? I dati del Gruppo Italiano Neuroblastoma” Invited speaker <u>11-14</u> May 2020, Amsterdam, Advances in Neuroblastoma Research “New therapeutic strategies for neuroblastoma: Targeting Gal-3BP with a highly potent Antibody-Drug Conjugate” Selected for Oral presentation (Congresso annullato causa pandemia Covid-19 e posticipato ONLINE 25th, 26th and 27th January 2021)

Attività Editoriale

July 2020 - **Guest Editor** per la rivista **Cancers** (ISSN 2072-6694) (<https://www.mdpi.com/journal/cancers/>) I.F. = 6.126) per lo Special Issue dal titolo "**Antibody-Drug Conjugates for the Treatment of Cancer**"

A livello internazionale, è documentata una attività editoriale nella veste di **ad hoc reviewer** per le seguenti riviste scientifiche indicizzate nel database WOS/ISI

- Embo Journal,
- Oncogenesis,
- Cancers,
- International Journal of Molecular Sciences,
- British Journal of Cancer,
- Molecular Cancer Therapy,
- Advanced Drug Delivery Reviews,
- Cancer Letters,
- Frontiers in Oncology,
- Oncology Review,
- Cell Death and Disease,
- Cell Cycle
- Oncotarget
- Scientific Reports

ATTIVITÀ DIDATTICA

(7 febbraio 2020-08 marzo 2021)

I **Corsi di Studio e gli insegnamenti di docenza** svolti dal Dott. Sala nell'a.a. 2019/2020 e 2020/2021 sono stati i seguenti:

1) Codice e tipo: [LM46 20/21] Corso di Studio: Odontoiatria e Protesi Dentaria.
Insegnamento: CHIMICA MEDICA. CFU: 6.0

2) Codice e tipo: [M4018] Corso di Studio: Medicina e Chirurgia; Insegnamento: Tirocinio di Biochimica Generale. CFU: 1.0

3) Codice e tipo: [LM41-LM6]; Corso di Studio: Scienze Infermieristiche; Insegnamento: **Biochimica**;

4) Biochimica Clinica per le Scuole di Specializzazione dell'area Medica, presso l'Università G. D'Annunzio di Chieti-Pescara.

Complessivamente, **ore di lezione frontale** sono state le seguenti:

- A.A. 2019-2020: h 27

- A.A. 2020-2021: h 31

Il Dr. Sala nell'ambito dell'organizzazione didattica del Corso di Laurea Magistrale a ciclo unico in Medicina e Chirurgia LM41 a.a. 2021/2022 ha accettato l'incarico didattico dei moduli di insegnamento **M4018**. Insegnamento: Chimica Propedeutica Biochimica. CFU: 3.0

Attività di didattica integrativa e di servizio agli studenti

- Commissione d'esame

Le **ore totali** in commissione d'esame sono state 26. Tali ore sono così di seguito ripartite:

- per l'attività didattica in **Biochimica** (Corso di Laurea Magistrale in Medicina e Chirurgia):

A.A. 2019-2020: ore 4

A.A. 2020-2021: ore 4

- per l'attività didattica in **Chimica Medica** (Corso di Laurea Magistrale in Odontoiatria e Protesi Dentaria):

A.A. 2019-2020: ore 6

	- per l'attività didattica in Biochimica e Biochimica Clinica (Corsi di Laurea in Scienze Infermieristiche) A.A. 2019-2020: ore 10 - per l'attività didattica in Biochimica Clinica per le Scuole di Specializzazione dell'area Medica A.A. 2019-2020: ore 2 <i>Il Dr. Sala è membro del Collegio dei Docenti del Dottorato di Ricerca (XXXVI Ciclo).</i>
Sede di servizio	Dipartimento di TECNOLOGIE INNOVATIVE IN MEDICINA & ODONTOIATRIA
Specifiche funzioni che il professore è chiamato a svolgere in termini di: impegno didattico, impegno scientifico ed attività assistenziale/clinica	Impegno didattico: nell'ambito del SSD BIO/10, l'attività didattica dovrà essere svolta nei Corsi di Laurea Magistrale e nei Corsi Triennali nonché nei corsi di Dottorato, Specializzazione e Master con specifiche competenze relative al S.C. 05/E1 – Biochimica Generale - e alla didattica post-Lauream. Impegno scientifico: L'attività di ricerca dovrà essere indirizzata nell'ambito del S.S.D. BIO/10, Biochimica.
Standard qualitativi di valutazione da considerare da parte della Commissione e i punteggi espressi in centesimi che possono essere attribuiti per le procedure nell'ambito dei minimi e massimi di seguito indicati: a) attività di ricerca e pubblicazioni scientifiche tra 40 e 60; b) attività di didattica, di didattica integrativa e di servizio agli studenti, comprensive anche degli esiti delle valutazioni degli studenti, tra 20 e 45; c) attività istituzionali, organizzative e di servizio all'Ateneo tra 0 e 15; d) attività assistenziali, ove rilevanti, tra 5 e 10. [LA SOMMA DOVRA' ESSERE PARI A 100]	a) attività di ricerca e pubblicazioni scientifiche = 60 b) attività di didattica, di didattica integrativa e di servizio agli studenti, comprensive anche degli esiti delle valutazioni degli studenti =30 c) attività istituzionali, organizzative e di servizio all'Ateneo =10 d) attività assistenziali non previste

Limite minimo di punteggio necessario per l'inquadramento a Professore Associato	60
*numero massimo di pubblicazioni	*numero massimo di pubblicazioni: n.10
Istanza di afferenza	☒ accolta ☐ non accolta

- I diritti e i doveri, così come previsti dalle vigenti disposizioni di legge in materia di stato giuridico del personale docente universitario e dal vigente Codice Etico di Ateneo;
- Il trattamento economico e previdenziale, così come previsto dalla vigente normativa in materia ed in particolare dal D.P.R. 15/12/2011, n. 232;
- Le modalità di accertamento della conoscenza della lingua italiana per i candidati stranieri: il colloquio;
- Le modalità di accertamento della qualificazione scientifica, mediante la valutazione delle pubblicazioni scientifiche, del curriculum e dell'attività didattica. ai sensi e per gli effetti di cui all'art. 18 della legge 30 dicembre 2010, n. 240.
- La copertura finanziaria, a carico dei fondi di Ateneo.

Nel contempo si propongono l'eventuale chiamata e l'afferenza al Dipartimento del Dott. Gianluca Sala, in qualità di Professore Associato, a seguito di esito positivo della relativa procedura valutativa.

Il Consiglio di Dipartimento

SENTITA la premessa del Direttore;

VISTA la Nota Rettoriale Prot n. 5142 del 26/01/2021;

VISTO l'art. 24 c.5 lett. b) L.240/2010;

VALUTATA ampiamente positiva l'attività di Ricerca e di Didattica svolta dal Dott. Gianluca Sala, nell'anno 2020/2021;

VISTA la certificazione, presentata dal Dott. Gianluca Sala risultata regolarmente abilitata dal 28.3.2018;

ACCERTATA la congruità dei risultati raggiunti dal Dott. Gianluca Sala nel triennio 2018/2021;

a voti unanimi legalmente espressi,

delibera

1. di valutare positivamente l'Attività Didattica e Scientifica e di attestare la congruità dei risultati raggiunti in ambito didattico e scientifico dal Dott. Gianluca Sala, nell'anno 2020/2021;
2. di proporre la Scheda Profilo di cui all'allegato 1 della Nota Rettoriale prot. n. 5142 del 26/01/2021;
3. di trasmettere la presente deliberazione alla Scuola di Medicina e Scienze della Salute e al Settore Reclutamento Docenti, per i successivi adempimenti di competenza.

13.4 Personale docente – Autorizzazioni

13.4a- Il Direttore comunica che, con nota ns. prot. n. 337 del 29.03.2021, il Prof. Vincenzo De Laurenzi, Professore Ordinario in servizio presso il Dipartimento di Tecnologie Innovative in Medicina & Odontoiatria, chiede l'autorizzazione a svolgere, ai sensi dell'Art. 7, comma1 lettera b) del Regolamento di Ateneo di cui al D.R. n. 815 del 03-12.2013, lo svolgimento di attività non retribuita in favore della costituenda società Spin Off dell'Università degli Studi di Salerno denominata FIBROSYS s.r.l.

Il Prof. De Laurenzi precisa che l'attività avrà un impegno temporale di 30 ore per un periodo di tre anni e che l'incarico non interferirà con il regolare assolvimento delle attività istituzionali presso il nostro Ateneo.

Il Consiglio di Dipartimento

VISTA la richiesta del Prof. De Laurenzi;

VISTO il Regolamento di Ateneo ai sensi delle attività consentite previa autorizzazione Art. 7, comma1 lettera b) del D.R. n. 815 del 03-12.2013;

a voti unanimi legalmente espressi,

delibera

1. di autorizzare il Prof. De Laurenzi allo svolgimento di attività non retribuita in favore della costituenda società Spin Off dell'Università degli Studi di Salerno denominata FIBROSYS s.r.l.;
2. di trasmettere estratto del presente deliberato all'Area del Personale, Settore Personale Docente e Ricercatore e alla Scuola di Medicina e Scienze della Salute per i successivi provvedimenti di competenza.

13.4b Il Direttore comunica che, con nota ns. prot. n. 347 del 29.03.2021, la Coloplast s.p.a. ha comunicato che il Dott. D'Aulerio Alberto, Ricercatore in servizio presso il Dipartimento di Tecnologie Innovative in Medicina & Odontoiatria, sarà

docente/relatore del WEBINAR *“Percorso formativo Stomia. Come approcciarsi ad un bisogno di cura intimo e personale. Apprendere e condividere attraverso l'esperienza”*, modulo relazione *“La gestione delle problematiche della ricanalizzazione”*.

La Coloplast s.p.a precisa che l'attività si svolgerà il 27 aprile 2021 e che il Dott. D'Aulerio riceverà un compenso lordo di Euro 250.00.

Il Consiglio prende atto

13.4c Il Direttore comunica che, con nota ns. prot. n. 112 del 16.02.2021, il Direttore del Dipartimento di Farmacia, Prof.ssa Amelia Cataldi, ha comunicato che il Prof. Piero Di Carlo, Professore Associato in servizio presso il Dipartimento di Tecnologie Innovative in Medicina & Odontoiatria, ha dato la propria disponibilità a svolgere l'insegnamento di “Fisica con nozioni di matematica” (cfu 12 – SSD FIS/06) presso il Corso di Studi TESTA.

La Prof.ssa Cataldi chiede l'autorizzazione al Dipartimento affinché il Prof. Di Carlo possa svolgere detto insegnamento cosicché questi possa essere inserito nell'offerta formativa per il Corso di Studi TESTA.

Il Consiglio di Dipartimento

VISTA la richiesta della Prof.ssa Cataldi;

VISTO Regolamento sui doveri accademici dei Professori e dei Ricercatori, sulle modalità di autocertificazione, verifica e valutazione dei compiti didattici e di servizio agli studenti, nonché di verifica dell'attività di Ricerca in attuazione dell'art. 6, commi 2, 3, 7 e 8 della legge n. 240/2010;

a voti unanimi legalmente espressi,

delibera

1. di autorizzare il Prof. Di Carlo a svolgere l'insegnamento di “Fisica con nozioni di matematica” (cfu 12 – SSD FIS/06) presso il Corso di Studi TESTA;
2. di trasmettere estratto del presente deliberato al Dipartimento di Farmacia e alla Scuola di Medicina e Scienze della Salute per i successivi provvedimenti di competenza.

13.5l Il Direttore comunica che il 23.3.2021 con Ns. Prot. 863, il Prof. Luca Di Giampaolo ha richiesto la disponibilità della Dott.ssa Arianna Pompilio, ad assumere la docenza per l'insegnamento di MICROBIOLOGIA (MED/07) per un totale di 2 CFU (16 ore), nell'ambito del C.I. di Fisiopatologia e Microbiologia (1° anno 1° semestre) nel Corso di Studi in Tecniche della Prevenzione nell'Ambiente e nei Luoghi di Lavoro per l'A.A. 2020/2021.

Il Consiglio di Dipartimento

Delibera

- di autorizzare la Dott.ssa Arianna Pompilio ad assumere per l'insegnamento di MICROBIOLOGIA (MED/07) per un totale di 2 CFU.
- di inviare la presente delibera alla Scuola di Medicina e Scienze della Salute per i successivi adempimenti di competenza.

13.6l Il Direttore comunica che, con nota prot. 451 del 15.2.2021, recepita al Ns. prot. 124 del 19.2.2021, il Dipartimento di Farmacia, ha richiesto parere obbligatorio ai sensi dell'art. 22 comma K dello Statuto di Ateneo, per la chiamata di un Ricercatore a tempo determinato di tipo A, ai sensi dell'art. 24, c.3 lett. a) per il S.C. 06/A2 – Scienze Mediche “Patologia Generale” S.S.D. – MED/04.

Il Consiglio di Dipartimento

VISTA la nota prot. 451 del 15.2.2021 inviata dal Direttore di Dipartimento di Farmacia Prof.ssa Amelia Cataldi;

VISTO l'art. 22 c.2 lett. K dello Statuto di Ateneo;

VISTO l'art. 24 c.6 della Legge n.240/2010;

VISTO l'atto di urgenza ns prot. 189 del 02.03.2021;

CONSIDERATO che il parere dei referenti del SSD in oggetto, presenti in altri Dipartimenti, è obbligatorio;

a voti unanimi

delibera

- Di ratificare l'atto di urgenza ns prot. 189 del 02.03.2021;
- Di inviare la presente delibera al Settore Gestione Carriere docenti, Ricercatori, RTD e Personale in Convenzione ASL.

15. Commissioni – Nomina – Relazioni

15.1 Il Direttore informa che a seguito della costituzione del Dipartimento di Tecnologie Innovative in Medicina & Odontoiatria – DTIM&O, istituito con D.R. 1263/2020 Prot. n. 64829 del 22.10.2020 e successivamente rettificato con D.R. 1315/2020, Prot. n. 66666 del 28.10.2020, si rende necessaria l'organizzazione delle Commissioni del Dipartimento. Le proposte del Direttore sono così elencate:

- Commissione per la Ricerca: Prof. De Laurenzi – Prof. Di Sebastiano – Dott.ssa Pieragostino;
- Commissione per l'Internazionalizzazione: Prof.ssa Zulli – Prof. Traini – Prof. Di Giampaolo;
- Commissione “Grant”: Prof.ssa Reale – Dott.ssa Sinjari – Dott. Sallese;
- Commissione per la Ripartizione “Fondi ex 60%”: Prof. Federici – Prof. D’Attilio – Prof. Di Carlo;
- Responsabile del Sito Web del Dipartimento: Prof. Lattanzio;
- Delegato del Dipartimento per il Progetto ERASMUS: Prof. Maggiore;
- Delegato del Dipartimento alla Terza Missione: Dott.ssa Sinjari;
- Delegato del Dipartimento AQ: Prof.ssa Mincione;
- Delegato del Dipartimento al Placement: Prof.ssa Murmura;
- Delegato VQR: Prof. Federici

Il Consiglio di Dipartimento

a voti unanimi legalmente espressi,

delibera

- di approvare le proposte del Direttore così come descritte in narrativa.

16. Donazioni

16.1 Il Direttore informa che l'Associazione Sindrome di Marinesco-Sjorgen, con nota del 28/01/2021, acquisita con ns Prot. n. 346 del 29/03/2021, ha comunicato la volontà alla Donazione di € 10.000,00 in favore della Ricerca sulla Sindrome di Marinesco-Sjorgen del Dott. Michele Sallese.

Il Direttore sottopone la pratica al Consiglio che, a voti unanimi,

delibera

1. di esprimere viva gratitudine all'Associazione Sindrome di Marinesco-Sjorgen;
2. di accettare la donazione di € 10.000,00 come indicata in narrativa che sarà attribuita al Dipartimento di Tecnologie Innovative in Medicina & Odontoiatria, sede di afferenza del Dott. Michele Sallese.

Il Direttore comunica a tutti i presenti le proprie dimissioni quale Direttore del DTIM&O per motivi personali e ringrazia tutti i colleghi che lo hanno sostenuto.

Non essendovi altro da discutere, la seduta è tolta alle ore 15:50.

Quanto deliberato nel presente verbale è da intendersi immediatamente esecutivo

Chieti, 29 marzo 2021

IL SEGRETARIO VERBALIZZANTE
Marino Di Paolo

IL DIRETTORE
Prof. Maurizio Piattelli



