



IL DIRETTORE

VISTA la Legge 30 dicembre 2010, n.240, art.22, in materia di assegni di ricerca e in particolare il comma 4, lettera b);

VISTO il D.M. n.102 del 9 marzo 2011 del Ministero dell'Università e della Ricerca che stabilisce l'importo minimo lordo annuo degli assegni di ricerca;

VISTE le delibere del Senato Accademico e del Consiglio di Amministrazione rispettivamente del 29 e 30 aprile 2020 che stabiliscono l'importo lordo annuo massimo degli assegni di ricerca;

VISTO il Decreto Rettorale n. 68910 (550) del 14 maggio 2020 di emanazione del "Regolamento per il conferimento di Assegni per la collaborazione ad attività di ricerca, ai sensi dell'art.22 della Legge 30 dicembre 2010";

CONSIDERATO che l'art.15, comma 3 del Regolamento prevede che il rinnovo dell'assegno di ricerca è subordinato ad una positiva valutazione dell'attività svolta da parte del responsabile della ricerca, oltre che all'effettiva disponibilità dei fondi di bilancio;

VISTE la relazione dell'assegnista, del Responsabile scientifico;

VISTO il vigente Statuto;

DECRETA

Il rinnovo, per ulteriori 12 mesi, di n. 1 Assegno di Ricerca dell'area Area Biomedica relativo al sotto indicato assegnista.

L'assegno è rinnovato senza soluzione di continuità condizionatamente alla presenza di tutti i requisiti previsti dal contratto.

L'importo del contratto è di € 24.999,78 annui al lordo degli oneri previdenziali a carico dell'assegnista e graverà in quota parte sui progetti: **BOSIACT084** - "An observational retrospective cohort study of systemic therapies for relapsed or refractory diffuse large B cell lymphoma (R/R DLBCL), to compare outcomes to those from Tafasitamab + Lenalidomide in the L-MIND study" (Prot. MOR208C213) - B14I20001740007 (990.52)

VANNACT089 - SEAGEN INC Studio di fase 3, multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, di brentuximab vedotin o placebo in combinazione con lenalidomide e rituximab in soggetti affetti da linfoma diffuso a grandi cellule B - B13D22000630007 (3660.00) **VANNACT067** - Studio di fase 3, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo di acalabrutinib in combinazione con rituximab, ciclofosfamida, doxorubicina, vincristina e prednisone (R-CHOP) in soggetti di età ≤65 anni con linfoma diffuso a grandi cellule - B15F21001080007 (9935.01) **VANNACT080** - Roche S.p.A. :Studio di fase III, randomizzato, in aperto e multicentrico volto a valutare l'efficacia e la sicurezza di mosunetuzumab in associazione a lenalidomide rispetto a rituximab in associazione a lenalidomide in pazienti con - B15F21004380007 (11118.16)

VANNACT104 - Ditta Janssen-Cilag S.p.A. - Titolo dello studio: "Non-interventional observational study on second line of treatment with ibrutinib in mantle cell lymphoma and waldenstrom macroglobulinemia" (Prot. 54179060MCL4010) - B13C23001040007 (2548.27) **BOSIACT079** - GILEAD- Non-interventional study to assess the safety profile of idelalisib in patients with refractory follicular lymphoma (FL) (748.03) **BOSIACT075** - "Clinical effectiveness and safety of CT-P10 in patients with diffuse large B-cell lymphoma: an observational study in Europe" (Prot. DLBCL) (9.604,26)

Dipartimento	Assegnista	Budget Ateneo	Fin. Struttura	Costo assegno	Data inizio	Data fine
Medicina Sperimentale e Clinica	Dott.ssa Benedetta Sordi	€ 0,00	€ 29.000,00	€ 29.000,00	01/02/2024	31/01/2025

Firenze,

IL DIRETTORE
(Prof. Francesco Annunziato)