



Dipartimento Materno Infantile
e Scienze Urologiche

SAPIENZA
UNIVERSITÀ DI ROMA

ICE-2021-03

Dipartimento Materno Infantile e Scienze Urologiche

Sapienza Università di Roma

IL DIRETTORE

Visto l'art. 7, comma 6, del D. Lgs. 30 marzo 2001, n. 165 (e sue successive modificazioni ed integrazioni);

Visto l'art. 18, comma 1, lett. b) e c) della Legge 30 dicembre 2010, n. 240;

Visto il D.Lgs 75/2017;

Visto il Regolamento per il conferimento di incarichi individuali di lavoro autonomo a soggetti esterni all'Ateneo D.R. 1645/2019 prot. n. 48943 del 29.05.2019 in vigore presso l'Università degli Studi di Roma "La Sapienza";

Visto il D.Lgs. 33/2013;

Considerato che dalla verifica preliminare Prot. n. 375 del 11/05/2021 pubblicata il 11-05-2021 e scaduta il 16-05-2021 non sono emerse disponibilità allo svolgimento delle prestazioni richieste per inesistenza delle specifiche competenze professionali e/o per coincidenza e indifferibilità di altri impegni di lavoro per far fronte alle esigenze rappresentate dal Dipartimento Materno Infantile e Scienze Urologiche;

Vista la richiesta fatta pervenire dalla prof.ssa Marina Aloj;

Considerata l'impossibilità oggettiva di utilizzare le risorse umane disponibili all'interno dell'Università degli Studi di Roma "La Sapienza";

Vista la delibera del Consiglio del Dipartimento Materno Infantile e Scienze Urologiche del 20-05-2021 con cui è stata approvata l'attivazione della procedura di valutazione comparativa;

Vista la copertura economico-finanziaria fondi 000019_20_JANSSEN_CILAG_ALOI 000019_19_ESPGHAN_ALOI;

Verificata la regolarità amministrativo-contabile della procedura da parte del Responsabile Amministrativo Delegato del Dipartimento;

Visto il bando Prot. n. 458 del 09/06/2021 pubblicato sul sito dell'Amministrazione e su quello del Dipartimento il 09/06/2021 e scaduto il 23/06/2021

Vista l'approvazione del Consiglio di Dipartimento del 19/07/2021 che nomina la Commissione;

Visto la nomina della Commissione Giudicatrice Prot. n. 586 del 26/07/2021;

Visto l'esito delle sedute della Commissione Giudicatrice conservati presso il Dipartimento Materno Infantile e Scienze Urologiche;

DISPONE

Art. 1 - SONO APPROVATI GLI ATTI

Del concorso rep. N. 90/2021 Prot. n. 458 del 09/06/2021 per il conferimento di un incarico di collaborazione presso il Dipartimento Materno Infantile e Scienze Urologiche di questa Università.

Art. 2 - È APPROVATA LA SEGUENTE GRADUATORIA DI MERITO:

1. la dott.ssa Giulia Dakli punti 95 su 100
2. la dott.ssa Chiara Spizzichino punti 90 su 100

Sotto condizione dell'accertamento dei requisiti prescritti per l'ammissione al concorso di cui sopra
- la dott.ssa Giulia Dakli



- la dott.ssa Chiara Spizzichino

sono dichiarate vincitrici del concorso pubblico per il conferimento di due contratti per incarichi di lavoro autonomo per l'attività di supporto alle ricerche:

- Tasty&Healthy non è una dieta ma un approccio dietetico-nutrizionale: trial clinici randomizzati controllati con esclusione di nutrienti pro-infiammatori per indurre e mantenere la remissione nella Malattia di Crohn
- Biobanca e database per ricerca clinica e di base nelle IBD pediatriche
- Open-Label Induction and Maintenance Study of Oral CP-690,550 (Tofacitinib) in Children with Moderately to Severely Active Ulcerative Colitis
- Un addendum in aperto allo studio AMAM sugli adulti per valutare l'efficacia e la sicurezza di Mirikizumab nell'induzione e nel mantenimento della remissione negli adolescenti (da 15 a <18 anni di età) con malattia di Crohn attiva da moderata a grave (CD)
- A Phase 3 Randomized, Open-Label Study to Assess the Efficacy, Safety, and Pharmacokinetics of Golimumab Treatment, a Human anti-TNF α Monoclonal Antibody, Administered Subcutaneously in Pediatric Participants with Moderately to Severely Active Ulcerative Colitis
- Studio di fase 3, randomizzato, in 3 parti per indagare l'efficacia e la sicurezza di Dupilumab in pazienti adulti e adolescenti con esofagite eosinofila - R668 -EE-1774
- MLN0002-2034: A Randomized, Double-Blind, Phase 3 Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Vedolizumab Intravenous as Maintenance Therapy in Pediatric Subjects with Moderately to Severely Active Ulcerative Colitis Who Achieved Clinical Response Following Open-Label Vedolizumab Intravenous Therapy
- MLN0002-3025: A Randomized, Double-Blind, Phase 3 Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Vedolizumab Intravenous as Maintenance Therapy in Pediatric Subjects with Moderately to Severely Active Crohn's Disease Who Achieved Clinical Response Following Open-Label Vedolizumab Intravenous Therapy
- Studio M15-991 - "Sperimentazione multicentrica, randomizzata, in doppio cieco, controllata verso placebo e di induzione per valutare l'efficacia e la sicurezza di Risankizumab in soggetti con malattia di Crohn in fase attiva e di grado da moderato a grave per cui è fallita una pregressa terapia con biologici."
- Studio M16-000 "Sperimentazione multicentrica, randomizzata, in doppio cieco, controllata verso placebo e di mantenimento della durata di 52 settimane ed estensione in aperto per valutare l'efficacia e la sicurezza di Risankizumab in soggetti con Malattia di Crohn che hanno ottenuto risposta al trattamento di induzione nell'ambito delle Sperimentazioni M16-006 o M15-991
- Studio M16-006 "A Multicenter, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Induction Study of the Efficacy and Safety of Risankizumab in Subjects with Moderately to Severely Active Crohn's Disease"
- Studio M16-066 "Clinical Study Protocol M16-066 A Multicenter, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled 52-Week Maintenance and an Open-Label Extension Study of the Efficacy and Safety of Risankizumab in Subjects with Ulcerative Colitis"
- Studio M16-067 "A Multicenter, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Induction Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Risankizumab in Subjects with Moderately to Severely Active Ulcerative Colitis"
- Using Serum Markers to Predict Response to anti-TNF agents in Pediatric Crohn's Disease: A Multicenter Study from the Paediatric IBD Porto Group of ESPGHAN



- Studio di induzione e mantenimento di fase 3, multicentrico, multinazionale, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo per valutare l'efficacia e la sicurezza di CC-93538 in soggetti adulti e adolescenti con esofagite eosinofila
- A non-invasive endoscopic follow-up of the entire gastrointestinal tract in pediatric crohn's disease: the advent of pan-enteric capsule endoscopy
- Biobanca e database per ricerca clinica e di base nei disordini eosinofilici del tratto gastrointestinale (EGIDs) in età pediatrica Studio di fase 2 teso a valutare la sensibilità, la specificità e la sicurezza di DBV1605, un atopy patch test già pronto per la diagnosi di allergia al latte vaccino non mediata da immunoglobuline E nei bambini
- Ricerca Finalizzata GR-2019-12370621 "New non-invasive techniques in the management of pediatric inflammatory bowel diseases: improving quality of care and reducing national health system costs"

cui è responsabile scientifico Prof.ssa Marina Aloï e svolgeranno la loro attività per il Dipartimento Materno Infantile e Scienze Urologiche.

Il presente decreto sarà acquisito alla raccolta interna e reso pubblico mediante pubblicazione sul sito del Dipartimento Materno Infantile e Scienze Urologiche e su quello della Sapienza Università di Roma.

F.to Il Direttore del Dipartimento
Materno Infantile e Scienze Urologiche
Prof. Bruno Marino