

## DIPARTIMENTO DI SCIENZE MEDICHE E CHIRURGICHE

### SCHEDA PER LA RILEVAZIONE E IL MONITORAGGIO DELLE ATTIVITÀ RELATIVE ALLA TERZA MISSIONE DIPARTIMENTALE

#### PARTE I: OBIETTIVI, RISORSE E GESTIONE DELLA TERZA MISSIONE

##### 1 - Delegati, referenti e struttura di Terza Missione

- prof. Arcangelo LISO, Delegato per le attività di Terza Missione del Dipartimento di Scienze Mediche e Chirurgiche;
  - Prof. Guido GIORDANO (Delegato Tutorato);
  - Prof. Domenico LOIZZI (Delegato Placement);
  
- Sig.ra Giustina DE PALO, Responsabile Servizio Ricerca, Alta Formazione e Rendicontazione Progetti

##### 2 - Obiettivi di Terza Missione del Dipartimento

In coerenza con il proprio piano strategico indicare il livello di priorità delle attività di Terza Missione svolte dal Dipartimento nei diversi ambiti riportati, le strategie, i punti di forza/debolezza e le relative modalità di monitoraggio

Ambiti/Quadri	Priorità: Bassa/Medio-bassa/Medio-alta/Alta/Non pertinente	Descrivere la strategia e i principali punti di forza e di debolezza <i>(max 500 battute per casella)</i>	Esiste un sistema di monitoraggio? Sì/No
1 - Gestione della proprietà intellettuale	Alta	L'attività dell'Area Terza Missione di Ateneo risulta essere efficace e puntuale. L'attività dipartimentale a supporto del rapporto con le aziende si è giovata del reclutamento di data manager per l'implementazione di studi clinici.	Sì
2 - Imprese spin-off	Alta	L'attività dell'Area Terza Missione di Ateneo è efficiente e costantemente aggiornata. Sarebbe utile incrementare il personale amministrativo della Terza Missione anche nell'ottica di poter offrire ulteriori servizi a supporto delle start up.	No



3 - Attività conto terzi	Medio-Alta	Il rapporto con l'industria farmaceutica e bio-tecnologica è notevole per quanto riguarda i trial clinici e lo studio di nuovi farmaci. E' in corso di implementazione la Trial Unit già prevista, per agevolare l'ulteriore progresso delle attività. E' in corso di implementazione un sito web per il censimento e la divulgazione delle attività.	Si
4 - Strutture di intermediazione	Medio-Alta	Il territorio è storicamente considerato carente di realtà locali che possano collaborare allo svolgimento di attività di valorizzazione della ricerca (es. trasferimento tecnologico), di incubazione di nuove imprese e di <i>placement</i> . Sono in corso attività di interlocuzione con enti del territorio per lo sviluppo di strutture di intermediazione.	No
5 - Gestione del patrimonio e attività culturali	Medio-Bassa	L'ambito esula, in gran parte, da quelli dei dipartimenti di Area Medica. E' prevista, nel medio-lungo periodo, la possibilità di allestire mostre e svolgere attività culturali nell'ambito della storia della medicina.	No
6 - Attività per la salute pubblica	Alta	Molto intensa l'attività congressuale e seminariale, con riferimento ai progressi della medicina e della prevenzione, inclusa quella degli studenti degli istituti scolastici del territorio. Migliorabili risultano le infrastrutture disponibili (aule, dispositivi elettronici, etc).	No
7 - Formazione continua, apprendimento permanente e didattica aperta	Alta	Notevole la sinergia con l'Azienda Policlinico per la gestione delle attività di formazione continua in Medicina. E' auspicabile la disponibilità di ulteriori spazi (aule attrezzate, sale convegni).	Si
8 - Public Engagement	Alta	Il contesto pandemico ha rallentato le attività al pubblico in presenza. Tuttavia le tecnologie digitali hanno consentito di realizzare attività già programmate. Sarebbe auspicabile per il futuro l'aumento progressivo delle attività in	Si



		presenza oltre che in modalità duale, al fine di raggiungere il maggior numero di persone.	
Altre attività di Terza Missione	N/A		

In seguente riquadro si invita a citare il Piano strategico dipartimentale ed altri documenti programmatici riportandone gli stralci riferiti agli anni di competenza, se presenti.

**Documenti programmatici e monitoraggio (max 1000 battute)**

- DOCUMENTO PROGRAMMAZIONE TRIENNALE 2020-22, Dipartimento di Scienze Mediche e Chirurgiche (Delibera del Consiglio di Dipartimento dell'11/09/2020 e ss.mm.ii)
- Delibera Dipartimento di Scienze Mediche e Chirurgiche del 18.11.2021: Punto 21) Costituzione di una Trial Unit dipartimentale. (prot. n.58631-II/8 del 3/12/2021)
- Decreto D.Dip. istituzione borsa di studio per lo svolgimento delle attività di raccolta dati e di supporto per la partecipazione a studi clinici (Decreto n. 117 prot. 7562 -III/12 del 3/02/2022)

**3 - Riesame della Terza Missione Dipartimentale considerando gli ultimi tre anni**

Tale riquadro deve indicare un monitoraggio approfondito sull'andamento delle attività di terza missione di Dipartimento, con l'indicazione puntuale di eventuali criticità emerse ed eventuali proposte di soluzione da realizzare nel ciclo successivo.

*(max 1500 battute)*

In relazione ai Documenti di Programmazione dei Dipartimenti di Area Medica 2020-2022, segnaliamo la necessità di dare seguito alla previsione di costituire "una struttura e un budget, nonché all'implementazione di un sistema di monitoraggio continuativo delle attività di Terza Missione e dei risultati ottenuti sia in termini di risorse economiche acquisite direttamente (contratti conto terzi, studi clinici, cessione di brevetti, creazione di imprese spin-off) o indirettamente (vantaggio del sistema economico), che di impatto della produzione di beni pubblici sociali, culturali ed educativi".

Sono stati implementati ad oggi dei Form per la raccolta dati; è stata migliorata la comunicazione interna ad opera dei Delegati e dei Referenti.

Sarebbe auspicabile:

- istituire un budget dipartimentale a supporto della struttura (missioni, pubblicazioni, locazione spazi e piccole spese di rappresentanza);
- consolidare le attività della Trial Unit già deliberata del Dipartimento di Scienze Mediche il 18 Novembre 2021;
- richiedere l'istituzione di una figura tecnico-amministrativa a supporto delle attività di Terza Missione dipartimentali;



## 1 – Valorizzazione economica della ricerca – anni 2020, 2021,2022

### 1.a Proprietà Intellettuale

*(Le schede relative alle famiglie brevettuali di titolarità dell'Università saranno pre-compilate da parte degli Uffici competenti)*

<ol style="list-style-type: none"> <li>1. ID brevetto (o privativa vegetale)</li> <li>2. Titolo</li> <li>3. Anno di pubblicazione</li> <li>4. Inventori (specificando chi è o era interno al Dipartimento al momento della presentazione e/o della pubblicazione della domanda)</li> <li>5. Titolarità</li> <li>6. Estensioni</li> </ol>
<p><i>A partire dal momento in cui il brevetto viene valorizzato per la prima volta (anche se precedente alla data di pubblicazione), per ogni anno (fino al 2022) indicare il tipo di valorizzazione e le relative entrate, se presenti:</i></p>
<p>Anno:          Tipo di valorizzazione:          Vendita          Licenza          Opzione          Entrate nell'anno, anche se precedenti alla data di pubblicazione</p>

*(Replicare la scheda per ogni famiglia brevettuale)*

### 1.b Imprese Spin Off

*(Le schede saranno pre-compilate da parte degli Uffici competenti, saranno lasciate vuote le sezioni di esclusiva competenza del Dipartimento – 10-11-12)*

1. Ragione Sociale
2. Anno di Costituzione
3. Riferimenti accreditamento Spin Off (data e organo deliberante) (eventuale data cessione accreditamento)
4. Stato della spin off (indicare anno, se cessata)
5. Fatturato totale 2020 2021 2022
6. Numero addetti ETP 2020 2021
2022



Soci e ripartizione quote societarie al 31/12/2020:  
- quote percentuali di persone fisiche (i.e. individui)  
- quote percentuali di persone giuridiche (i.e. imprese/istituzioni/organizzazioni del terzo settore)

Soci e ripartizione quote societarie al 31/12/2020:  
- quote percentuali di persone fisiche (i.e. individui)  
- quote percentuali di persone giuridiche (i.e. imprese/istituzioni/organizzazioni del terzo settore)

Soci e ripartizione quote societarie al 31/12/2021:  
- quote percentuali di persone fisiche (i.e. individui)  
- quote percentuali di persone giuridiche (i.e. imprese/istituzioni/organizzazioni del terzo settore)

8. Area/e CUN dei fondatori dello spin-off

Le informazioni richieste di seguito dovranno essere relative al 31/12 dell'anno di rilevazione

9. La spin-off è presso un incubatore?

10. La spin-off utilizza altre infrastrutture e servizi dell'Ateneo o del Dipartimento? **SI**

11. Se sì, quali infrastrutture e servizi del Dipartimento utilizza? (è possibile inserire più risposte):

- **laboratorio condiviso con altre attività universitarie didattiche e/o di ricerca**
- **uffici condivisi con altre attività universitarie didattiche e/o di ricerca**
- **servizi di supporto offerti dall'Ufficio di Trasferimento Tecnologico dell'ateneo**

12. Attività in collaborazione con il Dipartimento (è possibile inserire più risposte)-

- **coinvolgimento in progetti di ricerca ottenuti da bandi competitivi**
- **coinvolgimento in commesse conto terzi stipulate dalle strutture universitarie**
- **affidamento da parte dello spin-off di commesse di ricerca o altre forme di finanziamento a strutture dell'Ateneo**

altro (specificare)

13. Numero di brevetti depositati

14. Numero di brevetti concessi

15. Numero di brevetti a titolarità congiunta con l'ateneo

16. Utilizzo di altri brevetti dell'ateneo (sì/no)

16a. (Se sì) Quanti?

### 1.c Attività Conto Terzi

Tipologia C/Terzi	2020	2021	2022
<b>A. Attività commerciale (1310)</b>			
<i>(disaggregare nelle seguenti sotto-voci)</i>			
Entrate ex art. 66 (ricerca commissionata)	<b>44.290,48</b>	<b>35.701,34</b>	<b>14.236,98</b>
Entrate ex. art. 49 (prestazioni a tariffario)	<b>990,00</b>	<b>11.795,20</b>	<b>5.400,00</b>
Entrate per attività didattica in conto terzi, seminari e convegni	<b>107.000,00</b>	<b>117.430,00</b>	<b>187.600,00</b>
Altre entrate derivanti da attività commerciale.			
Totale	<b>152.280,50</b>	<b>164.926,50</b>	<b>207.237,00</b>
Se la disaggregazione non è disponibile nel bilancio, spiegare il criterio di ripartizione nelle sotto-voci precedenti ( <i>max 200 battute</i> )			
<b>B. Entrate finalizzate da attività convenzionate</b>			
Contratti/Convenzioni/Accordi programma: con altre Amministrazioni pubbliche (1290)			
Contratti/Convenzioni/Accordi programma: con altri Soggetti (1299)			



	Contratti/Convenzioni/Accordi programma: con Comuni (1270)			
	Contratti/Convenzioni/Accordi programma: con Enti di ricerca (1280)			
	Contratti/Convenzioni/Accordi programma: con Province (1260)			
	Contratti/Convenzioni/Accordi programma: con Regioni e Province Autonome (1250)			
	Totale			
<b>C. Trasferimenti correnti da altri soggetti</b>				
	Contributi correnti da famiglie (3233)			
	Contributi correnti da istituzioni sociali private (3234)			
	Trasferimenti correnti da Aziende di promozione turistica (3225)			
	Trasferimenti correnti da altre Pubbliche Amministrazioni (3230)			
	Trasferimenti correnti da altre Università (3226)			
	Trasferimenti correnti da Autorità portuali (3224)			
	Trasferimenti correnti da Camere di commercio (3223)			
	Trasferimenti correnti da Città metropolitane (3214)			
	Trasferimenti correnti da Comuni (3215)			
	Trasferimenti correnti da Comunità montane (3216)			
	Trasferimenti correnti da Enti di previdenza (3221)			
	Trasferimenti correnti da Enti di ricerca (3222)			
	Trasferimenti correnti da Enti Parco Nazionali (3227)			
	Trasferimenti correnti da imprese private (3236)			
	Trasferimenti correnti da imprese pubbliche (3235)			
	Trasferimenti correnti da istituti zooprofilattici sperimentali (3238)			
	Trasferimenti correnti da parte di organismi internazionali (3211)			
	Trasferimenti correnti da Province (3213)			
	Trasferimenti correnti da Regioni e Province autonome (3212)			
	Trasferimenti correnti da Unioni di Comuni (3217)			
	Totale			
<b>D. Trasferimenti per investimenti da altri soggetti</b>				
	Trasferimenti per investimenti da Aziende di promozione turistica (3425)			
	Trasferimenti per investimenti da altre Amministrazioni pubbliche (3430)			
	Trasferimenti per investimenti da altre			



	Università (3426)			
	Trasferimenti per investimenti da Autorità portuali (3424)			
	Trasferimenti per investimenti da Camere di commercio (3423)			
	Trasferimenti per investimenti da Città metropolitane (3414)			
	Trasferimenti per investimenti da Comuni (3415)			
	Trasferimenti per investimenti da Comunità montane (3416)			
	Trasferimenti per investimenti da Enti di previdenza (3421)			
	Trasferimenti per investimenti da Enti di ricerca (3422)			
	Trasferimenti per investimenti da Enti Parco Nazionali (3427)			
	Trasferimenti per investimenti da parte dell'Unione Europea (3410)			
	Trasferimenti per investimenti da parte di organismi internazionali (3411)			
	Trasferimenti per investimenti da Province (3413)			
	Trasferimenti per investimenti da Regioni e Province autonome (3412)			
	Trasferimenti per investimenti da Unioni di Comuni (3417)			
	Contributi e trasferimenti per investimenti da famiglie (3433)			
	Contributi e trasferimenti per investimenti da imprese private (3432)			
	Contributi e trasferimenti per investimenti da imprese pubbliche (3431)			
	Contributi e trasferimenti per investimenti da istituti zooprofilattici sperimentali (3436)			
	Contributi e trasferimenti per investimenti da istituzioni sociali private (3434)			
	Totale			
	<b>Altro.</b> Indicare ulteriori codici SIOPE al di fuori delle categorie considerate e relativo ammontare pertinenti ai fini della rilevazione			

## 2 – Produzione di beni pubblici e impatto sociale – anni 2020, 2021,2022

### 2.b Attività per la salute pubblica

**ANNO 2020 Scienze Mediche**

**Numero totale di pazienti effettivamente inseriti nei trial sui farmaci e dispositivi medici nell'anno: 23 (dato non riferito a tutti i trial)**



**ANNO 2021 Scienze Mediche**

**Numero totale di pazienti effettivamente inseriti nei trial sui farmaci e dispositivi medici nell'anno: 465.803 (dato non riferito a tutti i trial)**

**ANNO 2022 Scienze Mediche**

**Numero totale di pazienti effettivamente inseriti nei trial sui farmaci e dispositivi medici nell'anno: 77 (dato non riferito a tutti i trial)**

**2.b.1 Sperimentazione clinica su farmaci e dispositivi medici**

**Anno 2020**

**Sperimentazione clinica su farmaci e dispositivi medici**

Dati forniti da Uffici OO.RR.

**Cardiologia UTIC prof. BRUNETTI Natale Daniele**

**Titolo studio :** "Studio multicentrico, in doppio cieco, controllato con placebo, di ritiro randomizzato, a gruppi paralleli, su parotimer per la gestione dell'ipercalcemia in soggetti che ricevono farmaci inibitori del sistema renina-angiotensina-aldosterone (RAASi) per il trattamento dello scompenso cardiaco" Prot. PAT-CR-302 DIAMOND

Vifor Pharma

**Codice EudraCT:** 2018-005030-38

**Data di autorizzazione del Comitato Etico:**

**Tipo di Trial:** profit

**Fase:**

**Con pazienti pediatrici: (si/no) n.**

**Con pazienti affetti da malattie rare: (si/no) n.**

**Tipologia pazienti non dichiarati:**

**Trial multinazionali o di network: (si/no)**

**Sperimentazione clinica su farmaci e dispositivi medici**

Dati forniti da Uffici OO.RR.

**Igiene AOU "OO.RR." Prof.ssa PRATO Rosa**

**Titolo studio:** Sperimentazione di fase 3, randomizzata, in doppio cieco per valutare la sicurezza e l'immunogenicità di un vaccino pneumococcico coniugato 20-valente, somministrato come serie di 2 dosi per il lattante e 1 dose per bimbo ai primi passi, in neonati sani prot. B7471012

Pfizer Srl

**Codice EudraCT:** 2019-003306-27

**Data di autorizzazione del Comitato Etico:**

**Tipo di Trial:** profit

**Fase: III**

**Con pazienti pediatrici: (si/no) n.**

**Con pazienti affetti da malattie rare: (si/no) n.**

**Tipologia pazienti non dichiarati:**

**Trial multinazionali o di network: (si/no)**

**Sperimentazione clinica su farmaci e dispositivi medici**

Dati forniti da Uffici OO.RR.

**Igiene AOU "OO.RR." Foggia Prof.ssa PRATO Rosa**



<b>Titolo studio :</b> Studio di immunogenicità e sicurezza di un vaccino coniugato meningococcico quadrivalente rispetto a Nimenrix quando somministrato in monoterapia o in concomitanza con i vaccini 9vHPV e Tdap-IPV in adolescenti sani prot. MEQ00071
Sanofi
<b>Codice EudraCT:</b> 2020-001665-37
<b>Data di autorizzazione del Comitato Etico:</b>
<b>Tipo di Trial:</b> profit
<b>Fase:</b>
<b>Con pazienti pediatrici:</b> (si/no) n.
<b>Con pazienti affetti da malattie rare:</b> (si/no) n.
<b>Tipologia pazienti non dichiarati:</b>
<b>Trial multinazionali o di network:</b> (si/no)

**Sperimentazione clinica su farmaci e dispositivi medici**

Dati forniti da Uffici OO.RR.

<b>Mal.App.Resp. 4 AOU "OO.RR." prof.ssa FOSCHINO BARBARO Maria Pia</b>
<b>Titolo studio:</b> Studio randomizzato, in doppio cieco, controllato verso placebo, a gruppi paralleli di 12 settimane, su pazienti con fibrosi polmonare idiopatica volto a valutare l'efficacia, sicurezza e tollerabilità di BI1015550 18 mg somministrato per via orale due volte/die prot. 1305-0013
Boehringer Ingelheim Spa
<b>Codice EudraCT:</b> 2019-004167-45
<b>Data di autorizzazione del Comitato Etico:</b>
<b>Tipo di Trial:</b> profit
<b>Fase:</b>
<b>Con pazienti pediatrici:</b> (si/no) n.
<b>Con pazienti affetti da malattie rare:</b> (si/no) n.
<b>Tipologia pazienti non dichiarati:</b>
<b>Trial multinazionali o di network:</b> (si/no)

**Sperimentazione clinica su farmaci e dispositivi medici**

Dati forniti da Uffici OO.RR.

<b>Cardiologia UTIC OO.RR. prof. BRUNETTI Natale Daniele</b>
<b>Titolo studio:</b> Studio clinico di superiorità multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, della durata di 90 giorni volto a valutare l'effetto in termini di benefici clinici, sicurezza e tollerabilità, di EMPagliflozin 10 mg una volta al giorno per via orale rispetto al placebo, iniziato nei pazienti ricoverati per insufficienza cardiaca acuta che sono stati stabilizzati prot. BI 1245-0204 EMPULSE
Boehringer Ingelheim
<b>Codice EudraCT:</b> 2019-002946-19
<b>Data di autorizzazione del Comitato Etico:</b>
<b>Tipo di Trial:</b> profit
<b>Fase:</b>
<b>Con pazienti pediatrici:</b> (si/no) n.
<b>Con pazienti affetti da malattie rare:</b> (si/no) n.
<b>Tipologia pazienti non dichiarati:</b>
<b>Trial multinazionali o di network:</b> (si/no)

**Sperimentazione clinica su farmaci e dispositivi medici**

Dati forniti da Uffici OO.RR.

<b>SSD Epat. Sc Medicina Univ. OO.RR. Prof. Serviddio</b>
<b>Titolo studio:</b> Studio di fase II, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo di valutazione dell'efficacia e della sicurezza di tirzepatide rispetto a placebo in pazienti con steatoepatite non alcolica (NASH) prot. I8F-MC-GPHR
Eli Lilly



<b>Codice EudraCT:</b> 2019-001550-26
<b>Data di autorizzazione del Comitato Etico:</b>
<b>Tipo di Trial:</b> profit
<b>Fase:</b> II
<b>Con pazienti pediatrici:</b> (si/no) n.
<b>Con pazienti affetti da malattie rare:</b> (si/no) n.
<b>Tipologia pazienti non dichiarati:</b>
<b>Trial multinazionali o di network:</b> (si/no)

### Sperimentazione clinica su farmaci e dispositivi medici

<b>prof.ssa Olga Lamacchia</b>
<b>Titolo studio:</b> Sperimentatore principale (centro Foggia, site number 2052) studio dal titolo: "TROPHIES: the Real- World Observational, Prospective Study of Health Outcomes With Dulaglutide and Liraglutide in Type 2 Diabetes Patients" Protocol H9X-MC-B016 (dal 27/02/2018 e in corso)
<b>Codice EudraCT:</b>
<b>Data di autorizzazione del Comitato Etico:</b>
<b>Tipo di Trial:</b> (profit/no profit)
<b>Fase:</b>
<b>Con pazienti pediatrici:</b> (si/no) n.
<b>Con pazienti affetti da malattie rare:</b> (si/no) n.
<b>Tipologia pazienti non dichiarati:</b> 7
<b>Trial multinazionali o di network:</b> (si/no)

### Sperimentazione clinica su farmaci e dispositivi medici

<b>prof.ssa Teresa Antonia Santantonio</b>
<b>Titolo studio:</b> "An Open-Label Study to Evaluate Long-Term Outcomes with ABT-450/Ritonavir/ABT-267 (ABT-450/r/ABT-267) and ABT 333 With or Without Ribavirin (RBV) in Adults With Genotype 1 Chronic Hepatitis C Virus (HCV) Infection" (AbbVie, M14-423, TOPAZ- 1 phase 3)
<b>Codice EudraCT:</b>
<b>Data di autorizzazione del Comitato Etico:</b>
<b>Tipo di Trial:</b> (profit/no profit)
<b>Fase:</b> III
<b>Con pazienti pediatrici:</b> (si/no) n.
<b>Con pazienti affetti da malattie rare:</b> (si/no) n.
<b>Tipologia pazienti non dichiarati:</b> 7
<b>Trial multinazionali o di network:</b> (si/no)

### Sperimentazione clinica su farmaci e dispositivi medici

<b>prof.ssa Teresa Antonia Santantonio</b>
<b>Titolo studio:</b> "A phase 3, randomized, double-blind Study to evaluate the safety and efficacy of Tenofovir Alafenamide (TAF) 25 mg QD versus Tenofovir disoproxil fumarate (TDF) 300 mg QD for the treatment of HBeAg negative, chronic hepatitis" (Gilead, Study GS-US-320-0108).
<b>Codice EudraCT:</b>
<b>Data di autorizzazione del Comitato Etico:</b>



<b>Tipo di Trial: (profit/no profit)</b>
<b>Fase: III</b>
<b>Con pazienti pediatrici: (si/no) n.</b>
<b>Con pazienti affetti da malattie rare: (si/no) n.</b>
<b>Tipologia pazienti non dichiarati: 2</b>
<b>Trial multinazionali o di network: (si/no)</b>

### Sperimentazione clinica su farmaci e dispositivi medici

<b>prof.ssa Teresa Antonia Santantonio</b>
<b>Titolo studio:</b> "A phase 3, randomized, double-blind Study to evaluate the safety and efficacy of Tenofovir Alafenamide (TAF) 25 mg QD versus Tenofovir disoproxil fumarate (TDF) 300 mg QD for the treatment of HBeAg positive, chronic hepatitis B" (Gilead, Study GS-US-320-0110).
<b>Codice EudraCT:</b>
<b>Data di autorizzazione del Comitato Etico:</b>
<b>Tipo di Trial: (profit/no profit)</b>
<b>Fase:</b>
<b>Con pazienti pediatrici: (si/no) n.</b>
<b>Con pazienti affetti da malattie rare: (si/no) n.</b>
<b>Tipologia pazienti non dichiarati: 1</b>
<b>Trial multinazionali o di network: (si/no)</b>

### Sperimentazione clinica su farmaci e dispositivi medici

<b>prof.ssa Teresa Antonia Santantonio</b>
<b>Titolo studio:</b> "A Phase 3, Matrix Design, Partially Double-Blind, Randomized Study of the Efficacy and Safety of 50 mg Lonafarnib/100 mg Ritonavir BID with and without 180 mcg PEG IFN-alfa-2a for 48 Weeks Compared with PEG IFN-alfa-2a Monotherapy and Placebo Treatment in Patients Chronically Infected with Hepatitis Delta Virus Being Maintained on Anti-HBV Nucleos(t)ide Therapy (D-LIVR)" EIG-LNF-011
<b>Codice EudraCT:</b>
<b>Data di autorizzazione del Comitato Etico:</b>
<b>Tipo di Trial: (profit/no profit)</b>
<b>Fase: III</b>
<b>Con pazienti pediatrici: (si/no) n.</b>
<b>Con pazienti affetti da malattie rare: (si/no) n.</b>
<b>Tipologia pazienti non dichiarati: 6</b>
<b>Trial multinazionali o di network: (si/no)</b>

#### 2.b.1 Sperimentazione clinica su farmaci e dispositivi medici ANNO 2021

### Sperimentazione clinica su farmaci e dispositivi medici

Dati forniti da Uffici OO.RR.

<b>SSD Epatologia Med.Univ. AOU "OO.RR." Prof. Serviddio</b>
<b>Titolo studio:</b> "Effetti di semaglutide in soggetti con steato epatite non alcolica non cirrhotica" prot. NN9931-4553 ESSENCE
Novo Nordisk
<b>Codice EudraCT:</b> 2019-004594-44
<b>Data di autorizzazione del Comitato Etico:</b>



<b>Tipo di Trial: profit</b>
<b>Fase:</b>
<b>Con pazienti pediatrici: (si/no) n.</b>
<b>Con pazienti affetti da malattie rare: (si/no) n.</b>
<b>Tipologia pazienti non dichiarati:</b>
<b>Trial multinazionali o di network: (si/no)</b>

<b>Sperimentazione clinica su farmaci e dispositivi medici</b> Dati forniti da Uffici OO.RR.	
<b>Igiene AOU "OO.RR."</b>	<b>prof.ssa PRATO Rosa</b>
<b>Titolo studio:</b> "Studio di fase 3b, randomizzato, con osservatore in cieco, multicentrico, per valutare la sicurezza e la immunogenicità del vaccino meningococcico gruppo B quando somministrato in concomitanza con il vaccino meningococcico coniugato Men ACWY in soggetti sani di età compresa tra 16 e 18 anni" prot. 205419 MENB REC 2ND GEN-045	
Glaxo Smith Kline	
<b>Codice EudraCT:</b> 2016-003722-16	
<b>Data di autorizzazione del Comitato Etico:</b>	
<b>Tipo di Trial: profit</b>	
<b>Fase: III b</b>	
<b>Con pazienti pediatrici: (si/no) n.</b>	
<b>Con pazienti affetti da malattie rare: (si/no) n.</b>	
<b>Tipologia pazienti non dichiarati:</b>	
<b>Trial multinazionali o di network: (si/no)</b>	

<b>Sperimentazione clinica su farmaci e dispositivi medici</b> Dati forniti da Uffici OO.RR.	
<b>Mal.App.Resp. AOU OO.RR</b>	<b>prof.ssa FOSCHINO BARBARO Maria Pia</b>
<b>Titolo studio:</b> Studio di fase III, randomizzato, in doppio cieco, controllato verso placebo teso a valutare l'efficacia e la sicurezza di PRM-151 in pazienti affetti da fibrosi polmonare idiopatica prot. WA42293	
Hoffman La Roche Ldt	
<b>Codice EudraCT:</b> 2020-000791-38	
<b>Data di autorizzazione del Comitato Etico:</b>	
<b>Tipo di Trial: profit</b>	
<b>Fase: III</b>	
<b>Con pazienti pediatrici: (si/no) n.</b>	
<b>Con pazienti affetti da malattie rare: (si/no) n.</b>	
<b>Tipologia pazienti non dichiarati:</b>	
<b>Trial multinazionali o di network: (si/no)</b>	

<b>Sperimentazione clinica su farmaci e dispositivi medici</b> Dati forniti da Uffici OO.RR.	
<b>Mal.App.Resp. AOU OO.RR</b>	<b>prof.ssa FOSCHINO BARBARO Maria Pia</b>
<b>Titolo studio:</b> Studio di estensione di fase III in aperto, teso a valutare la sicurezza e l'efficacia a lungo termine di PRM-151 in pazienti affetti da fibrosi polmonare idiopatica prot. WA42294	
Hoffman La Roche Ldt	
<b>Codice EudraCT:</b> 2020-001429-30	
<b>Data di autorizzazione del Comitato Etico:</b>	
<b>Tipo di Trial: profit</b>	
<b>Fase: III</b>	



<b>Con pazienti pediatrici: (si/no) n.</b>
<b>Con pazienti affetti da malattie rare: (si/no) n.</b>
<b>Tipologia pazienti non dichiarati:</b>
<b>Trial multinazionali o di network: (si/no)</b>

<b>Sperimentazione clinica su farmaci e dispositivi medici</b> Dati forniti da Uffici OO.RR.	
<b>Mal.App.Resp. AOU OO.RR prof.ssa FOSCHINO BARBARO Maria Pia</b>	
<b>Titolo studio:</b> Studio clinico multicentrico, controllato con placebo, in doppio cieco, per valutare l'efficacia e la sicurezza di 12 mesi di terapia con colistimetato di sodio per via inalatoria nel trattamento di soggetti con bronchiectasie non da fibrosi cistica con infezione cronica da pseudomonas aeruginosa prot. Z7224L02	
Zambon	
<b>Codice EudraCT:</b> 2016-004558-13	
<b>Data di autorizzazione del Comitato Etico:</b>	
<b>Tipo di Trial:</b> profit	
<b>Fase:</b>	
<b>Con pazienti pediatrici: (si/no) n.</b>	
<b>Con pazienti affetti da malattie rare: (si/no) n.</b>	
<b>Tipologia pazienti non dichiarati:</b>	
<b>Trial multinazionali o di network: (si/no)</b>	

<b>Sperimentazione clinica su farmaci e dispositivi medici</b> Dati forniti da Uffici OO.RR.	
<b>Mal.App.Resp. AOU OO.RR prof.ssa FOSCHINO BARBARO Maria Pia</b>	
<b>Titolo studio:</b> "Studio di 52 settimane, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, a gruppi paralleli, multicentrico per valutare l'efficacia e la sicurezza della terapia aggiuntiva con GSK3511294 in partecipanti adulti e adolescenti affetti da asma grave non controllato con fenotipo eosinofilo" prot. 213744	
GSK	
<b>Codice EudraCT:</b> 2020-003611-10	
<b>Data di autorizzazione del Comitato Etico:</b>	
<b>Tipo di Trial:</b> profit	
<b>Fase:</b>	
<b>Con pazienti pediatrici: (si/no) n.</b>	
<b>Con pazienti affetti da malattie rare: (si/no) n.</b>	
<b>Tipologia pazienti non dichiarati:</b>	
<b>Trial multinazionali o di network: (si/no)</b>	

<b>Sperimentazione clinica su farmaci e dispositivi medici</b> Dati forniti da Uffici OO.RR.	
<b>Mal.App.Resp. AOU OO.RR prof.ssa FOSCHINO BARBARO Maria Pia</b>	
<b>Titolo studio:</b> "Studio di fase 3 randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, a gruppi paralleli, per valutare l'efficacia, la sicurezza e la tollerabilità SAR440340/REGN3500/Itepechimab (mAb anti-IL-33) in pazienti con broncopneumopatia cronica ostruttiva (BPCO) da moderata a grave prot. EFC16750	
SANOFI	
<b>Codice EudraCT:</b> 2020-001818-38	
<b>Data di autorizzazione del Comitato Etico:</b>	
<b>Tipo di Trial:</b> profit	
<b>Fase:</b> III	
<b>Con pazienti pediatrici: (si/no) n.</b>	
<b>Con pazienti affetti da malattie rare: (si/no) n.</b>	



<b>Tipologia pazienti non dichiarati:</b>
<b>Trial multinazionali o di network: (si/no)</b>

<b>Sperimentazione clinica su farmaci e dispositivi medici</b> Dati forniti da Uffici OO.RR.
<b>Cardiologia UTIC AOU "OO.RR." Prof. Brunetti Natale</b>
<b>Titolo studio:</b> Studio di fase lib randomizzato, multicentrico, in doppio cieco, controllato con placebo volto a valutare l'efficacia, la sicurezza e la tollerabilità del trattamento orale a base di AZD9977 e dapaglifozin in pazienti affetti da insufficienza cardiaca con frazione di eiezione ventricolare al di sotto del 55% e malattia renale cronica prot. D6402C00001 MIRACLE.
Astra Zeneca AB
<b>Codice EudraCT:</b> 2020-003126-23
<b>Data di autorizzazione del Comitato Etico:</b>
<b>Tipo di Trial:</b> profit
<b>Fase:</b>
<b>Con pazienti pediatrici: (si/no) n.</b>
<b>Con pazienti affetti da malattie rare: (si/no) n.</b>
<b>Tipologia pazienti non dichiarati:</b>
<b>Trial multinazionali o di network: (si/no)</b>

<b>Sperimentazione clinica su farmaci e dispositivi medici</b> Dati forniti da Uffici OO.RR.
<b>Igiene AOU "OO.RR." prof.ssa PRATO Rosa</b>
<b>Titolo studio:</b> Immunogenicità e sicurezza del vaccino combinato DTAP-IPV-HB-PRP-T somministrato a 3, 5 e 12 mesi di età in concomitanza o in sequenza al vaccino \$ CMenB a infanti italiani prot. A3L00057
Sanofi Srl
<b>Codice EudraCT:</b> 2019-002585-12
<b>Data di autorizzazione del Comitato Etico:</b>
<b>Tipo di Trial:</b> profit
<b>Fase:</b>
<b>Con pazienti pediatrici: (si/no) n.</b>
<b>Con pazienti affetti da malattie rare: (si/no) n.</b>
<b>Tipologia pazienti non dichiarati:</b>
<b>Trial multinazionali o di network: (si/no)</b>

<b>Sperimentazione clinica su farmaci e dispositivi medici</b> Dati forniti da Uffici OO.RR.
<b>Igiene A.O.U. "OO.RR." prof.ssa PRATO Rosa</b>
<b>Titolo studio:</b> Studio trasversale multicentrico epidemiologico per valutare l'impatto dell'infezione da virus respiratorio sinciziale negli adulti $\geq 60$ anni, che vengono visitati dal medico di medicina generale o a livello ambulatoriale per infezione respiratoria acuta in Europa prot. 215292 EPI-RSV-029 OA BOD EUR
Glaxo Smith Kline
<b>Codice EudraCT:</b> 2020-000753-28
<b>Data di autorizzazione del Comitato Etico:</b>
<b>Tipo di Trial:</b> profit
<b>Fase:</b>
<b>Con pazienti pediatrici: (si/no) n.</b>
<b>Con pazienti affetti da malattie rare: (si/no) n.</b>
<b>Tipologia pazienti non dichiarati:</b>



**Trial multinazionali o di network: (si/no)**

**Sperimentazione clinica su farmaci e dispositivi medici**

Dati forniti da Uffici OO.RR.

**Anestesia Rianimazione AOU "OO.RR." prof.ssa CINNELLA Gilda**

**Titolo studio:** Studio comparativo di fase 3 prospettico, randomizzato, multicentrico, in aperto, in cieco per valutazione centrale, a gruppi paralleli, per determinare l'efficacia, la sicurezza e la tollerabilità di Aztreonam-Avibactam ± Metrinizolo rispetto a Meropenem ± Colistina nel trattamento di infezioni gravi causate da batteri gram negativi, inclusi patogeni multiresistenti che producono Metallo B Lattamasi (MBL), per le quali vi sono opzioni di trattamento scarse o nulle prot. C3601002

Pfizer

**Codice EudraCT:** 2017-002742-68

**Data di autorizzazione del Comitato Etico:**

**Tipo di Trial:** profit

**Fase:** III

**Con pazienti pediatrici: (si/no) n.**

**Con pazienti affetti da malattie rare: (si/no) n.**

**Tipologia pazienti non dichiarati:**

**Trial multinazionali o di network: (si/no)**

**Sperimentazione clinica su farmaci e dispositivi medici**

Dati forniti da Uffici OO.RR.

**Nefrologia AOU "OO.RR." prof. STALLONE Giovanni**

**Titolo studio:** "Metformina versus Tolvaptan in adulti affetti da rene policistico autosomico dominante (ADPKD). Studio indipendente multicentrico di fase 3a, randomizzato controllato a due bracci paralleli" prot. METROPOLIS

Università Studi Bari

**Codice EudraCT:** 2018-000477-77

**Data di autorizzazione del Comitato Etico:**

**Tipo di Trial:** no profit

**Fase:** III a

**Con pazienti pediatrici: (si/no) n.**

**Con pazienti affetti da malattie rare: (si/no) n.**

**Tipologia pazienti non dichiarati:**

**Trial multinazionali o di network: (si/no)**

**Sperimentazione clinica su farmaci e dispositivi medici**

Dati forniti da Uffici OO.RR.

**Malattie infettive AOU "OO.RR." prof.ssa Santantonio Teresa Antonia**

**Titolo studio:** "Studio multicentrico, prospettico a braccio singolo per valutare la sicurezza e l'efficacia del trattamento con GLE/PIB della durata di 8 settimane in adulti e adolescenti affetti da infezione acuta da virus dell'epatite C (HCV) prot. M20-350

Abbvie

**Codice EudraCT:** 2020-005777-27

**Data di autorizzazione del Comitato Etico:**

**Tipo di Trial:** profit

**Fase:**

**Con pazienti pediatrici: (si/no) n.**

**Con pazienti affetti da malattie rare: (si/no) n.**

**Tipologia pazienti non dichiarati:**

**Trial multinazionali o di network: (si/no)**



**Sperimentazione clinica su farmaci e dispositivi medici**

**dott. Domenico Paparella**

**Titolo studio:** Left Atrial Appendage Occlusion Study III (LAAOS III)

**Codice EudraCT:**

**Data di autorizzazione del Comitato Etico:**

**Tipo di Trial:**

**Fase:**

**Con pazienti pediatrici: (si/no) n.**

**Con pazienti affetti da malattie rare: (si/no) n.**

**Tipologia pazienti non dichiarati: 82**

**Trial multinazionali o di network: (si/no)**

**Sperimentazione clinica su farmaci e dispositivi medici**

**dott. Domenico Paparella**

**Titolo studio:** VISION Cardiac Surgery –

**Codice EudraCT:**

**Data di autorizzazione del Comitato Etico:**

**Tipo di Trial:**

**Fase:**

**Con pazienti pediatrici: (si/no) n.**

**Con pazienti affetti da malattie rare: (si/no) n.**

**Tipologia pazienti non dichiarati: 1161**

**Trial multinazionali o di network: (si/no)**

**Sperimentazione clinica su farmaci e dispositivi medici**

**dott.ssa Giulia Scioscia**

**Titolo studio:** EFC16750 Randomized, double-blind, placebo-controlled, parallelgroup Phase 3 study to evaluate the efficacy, safety, and tolerability of SAR440340/REGN3500/itepekimab (anti-IL-33 mAb) in patients with moderate-to-severe chronic obstructive pulmonary disease (COPD) (AERIFY-1)". Sponsor Sanofi Srl - Regeneron Pharmaceuticals (Sperimentale) – PI

**Codice EudraCT:**

**Data di autorizzazione del Comitato Etico:**

**Tipo di Trial:**

**Fase: III**

**Con pazienti pediatrici: (si/no) n.**

**Con pazienti affetti da malattie rare: (si/no) n.**

**Tipologia pazienti non dichiarati: ND sperimentale**

**Trial multinazionali o di network: (si/no)**

**Sperimentazione clinica su farmaci e dispositivi medici**

**dott.ssa Giulia Scioscia**

**Titolo studio:** 213744 A 52-week, randomised, double-blind, placebo-controlled, parallel-group, multi-centre study of the efficacy and safety of GSK3511294 adjunctive therapy in adult and adolescent participants with severe uncontrolled asthma with an eosinophilic phenotype. (SWIFT)". Sponsor GlaxoSmithKline (Sperimentale) – PI

**Codice EudraCT:**



<b>Data di autorizzazione del Comitato Etico:</b>
<b>Tipo di Trial:</b>
<b>Fase: III</b>
<b>Con pazienti pediatrici: (si/no) n.</b>
<b>Con pazienti affetti da malattie rare: (si/no) n.</b>
<b>Tipologia pazienti non dichiarati: ND sperimentale</b>
<b>Trial multinazionali o di network: (si/no)</b>

**Sperimentazione clinica su farmaci e dispositivi medici**

<b>Prof. Nicola Tartaglia</b>
<b>Titolo studio:</b> Global outcomes of bariatric surgery in the covid-19 era, è uno studio di coorte internazionale (GENEVA) per studiare la morbilità e la mortalità a 30 giorni della chirurgia bariatrica eseguita negli adulti ( $\geq 18$ anni) tra il 1 maggio e il 10 luglio 2020
<b>Codice EudraCT:</b>
<b>Data di autorizzazione del Comitato Etico:</b>
<b>Tipo di Trial:</b>
<b>Fase:</b>
<b>Con pazienti pediatrici: (si/no) n.</b>
<b>Con pazienti affetti da malattie rare: (si/no) n.</b>
<b>Tipologia pazienti non dichiarati: 7.704</b>
<b>Trial multinazionali o di network: (si/no)</b>

**Sperimentazione clinica su farmaci e dispositivi medici**

<b>Prof. Nicola Tartaglia</b>
<b>Titolo studio:</b> Lo studio di coorte CovidSurg ha registrato gli esiti dell'intervento chirurgico in pazienti con infezione da SARS-CoV-2 perioperatoria. CovidSurg-Cancer ha acquisito dati su pazienti a cui era stato diagnosticato un tumore operabile durante la pandemia di COVID-19, dal 14-07-2020 a oggi
<b>Codice EudraCT:</b>
<b>Data di autorizzazione del Comitato Etico:</b>
<b>Tipo di Trial:</b>
<b>Fase:</b>
<b>Con pazienti pediatrici: (si/no) n.</b>
<b>Con pazienti affetti da malattie rare: (si/no) n.</b>
<b>Tipologia pazienti non dichiarati: 36.000</b>
<b>Trial multinazionali o di network: (si/no)</b>

**Sperimentazione clinica su farmaci e dispositivi medici**

<b>Prof. Nicola Tartaglia</b>
<b>Titolo studio:</b> Lo studio di coorte GlobalSurg ha registrato gli esiti dell'intervento chirurgico in pazienti con infezione da SARS-CoV-2 perioperatoria, dal 13-07-2020 a oggi.
<b>Codice EudraCT:</b>
<b>Data di autorizzazione del Comitato Etico:</b>
<b>Tipo di Trial:</b>
<b>Fase:</b>
<b>Con pazienti pediatrici: (si/no) n.</b>
<b>Con pazienti affetti da malattie rare: (si/no) n.</b>



<b>Tipologia pazienti non dichiarati: 96.454</b>
<b>Trial multinazionali o di network: (si/no)</b>

<b>Sperimentazione clinica su farmaci e dispositivi medici</b>
<b>Prof. Nicola Tartaglia</b>
<b>Titolo studio:</b> Team Dynamics WSES, studia la dinamica del funzionamento dei team traumatologici, fondamentale per garantire le migliori prestazioni e risultati nella chirurgia d'urgenza, dal 01-03-2021 a oggi.
<b>Codice EudraCT:</b>
<b>Data di autorizzazione del Comitato Etico:</b>
<b>Tipo di Trial:</b>
<b>Fase:</b>
<b>Con pazienti pediatrici: (si/no) n.</b>
<b>Con pazienti affetti da malattie rare: (si/no) n.</b>
<b>Tipologia pazienti non dichiarati: 402</b>
<b>Trial multinazionali o di network: (si/no)</b>

## 2.b.2 Sperimentazione clinica su farmaci e dispositivi medici

ANNO 2022

<b>Sperimentazione clinica su farmaci e dispositivi medici</b>
<b>Gruppo IGIENE (proff.ri Fortunato, Martinelli, Ascagnò, Prato)</b>
<b>Titolo studio:</b> "A Phase 3, Multicenter, Randomized, Double-blind, Active comparator-controlled Study to Evaluate the Safety, Tolerability, and Immunogenicity of a 3-dose Regimen of V114 in Healthy Infants (PNEU-PED-EU-2)"
<b>Codice EudraCT:</b> 2018-003788-70
<b>Data di autorizzazione del Comitato Etico:</b> 09/07/2019
<b>Tipo di Trial:</b> profit
<b>Fase:</b> III
<b>Con pazienti pediatrici:</b> sì, n. 8
<b>Con pazienti affetti da malattie rare:</b> no
<b>Trial multinazionali o di network:</b> sì

<b>Sperimentazione clinica su farmaci e dispositivi medici</b>
<b>Gruppo IGIENE (proff.ri Fortunato, Martinelli, Ascagnò, Prato)</b>
<b>Titolo studio:</b> "A Phase 3, Randomized, Double-Blind Trial to Evaluate the Safety and Immunogenicity of a 20-Valent Pneumococcal Conjugate Vaccine Given as a Series of 2 Infant Doses and 1 Toddler Dose in Healthy Infants"
<b>Codice EudraCT:</b> 2019-003306-27
<b>Data di autorizzazione del Comitato Etico:</b> 30/09/2020
<b>Tipo di Trial:</b> profit
<b>Fase:</b> III
<b>Con pazienti pediatrici:</b> sì, n. 7
<b>Con pazienti affetti da malattie rare:</b> no
<b>Trial multinazionali o di network:</b> sì

<b>Sperimentazione clinica su farmaci e dispositivi medici</b>
<b>Gruppo IGIENE (proff.ri Fortunato, Martinelli, Ascagnò, Prato)</b>



<i>Titolo studio: "Immunogenicity and Safety Study of a Quadrivalent Meningococcal Conjugate Vaccine Versus Nimenrix®, and When Administered Alone or Concomitantly with 9vHPV and Tdap-IPV Vaccines in Healthy Adolescents",</i>
<i>Codice EudraCT:2020-001665-37</i>
<i>Data di autorizzazione del Comitato Etico: 31/10/2020</i>
<i>Tipo di Trial: profit</i>
<i>Fase: III</i>
<i>Con pazienti pediatrici: sì, n. 8</i>
<i>Con pazienti affetti da malattie rare: no</i>
<i>Trial multinazionali o di network: sì</i>

### **Sperimentazione clinica su farmaci e dispositivi medici**

#### **Gruppo IGIENE (proff.ri Fortunato, Martinelli, Ascagnò, Prato)**

<i>Titolo studio: "A Phase IIIB, Randomized, Observer-blind, Multicenter Study to Assess the Safety and Immunogenicity of Meningococcal Group B Vaccine when Administered Concomitantly with Meningococcal MenACWY Conjugate Vaccine to Healthy Subjects 16-18 Years of Age"</i>
<i>Codice EudraCT: 2016-003722-16</i>
<i>Data di autorizzazione del Comitato Etico: 01/03/2021</i>
<i>Tipo di Trial: profit</i>
<i>Fase: III</i>
<i>Con pazienti pediatrici: sì, n. 45</i>
<i>Con pazienti affetti da malattie rare: no</i>
<i>Trial multinazionali o di network: sì</i>

### **Sperimentazione clinica su farmaci e dispositivi medici**

#### **Gruppo IGIENE (proff.ri Fortunato, Martinelli, Ascagnò, Prato)**

<i>Titolo studio: "Immunogenicity and Safety Study of DTaP-IPV-HB-PRP-T Combined Vaccine Given at 3, 5, and 12 Months of Age Concomitantly or Sequentially with 4CMenB Vaccine in Italian Infants"</i>
<i>Codice EudraCT: 2019-002585-12</i>
<i>Data di autorizzazione del Comitato Etico: 30/04/2021</i>
<i>Tipo di Trial: profit</i>
<i>Fase: III</i>
<i>Con pazienti pediatrici: sì</i>
<i>Con pazienti affetti da malattie rare: no</i>
<i>Trial multinazionali o di network: sì</i>

### **Sperimentazione clinica su farmaci e dispositivi medici**

#### **Gruppo IGIENE (proff.ri Fortunato, Martinelli, Ascagnò, Prato)**

<i>Titolo studio: "V116-006-A Phase 3 Clinical Study to Evaluate the Safety, Tolerability, and Immunogenicity of V116 in Pneumococcal Vaccine-Experienced Adults 50 Years of Age or Older"</i>
<i>Codice EudraCT: 2021-006679-41</i>
<i>Data di autorizzazione del Comitato Etico: 20/07/2022</i>
<i>Tipo di Trial: profit</i>
<i>Fase: III</i>
<i>Con pazienti pediatrici: no (pazienti adulti: n. 9)</i>
<i>Con pazienti affetti da malattie rare: no</i>
<i>Trial multinazionali o di network: sì</i>

### **Sperimentazione clinica su farmaci e dispositivi medici**

#### **Prof.ssa Mirabella Lucia**



<b>Titolo studio</b> : Progetto SORRISO [Studio Osservazionale Registro Rianimazioni Italiane Sepsì Ospedaliere] valutazione dell'efficacia delle soluzioni di immunoglobuline arricchite in IgM (IgGAM) Il registro del "Progetto SORRISO" (acronimo di Studio Osservazionale Registro Rianimazioni Italiane Sepsì Ospedaliere)
<b>Codice EudraCT:</b>
<b>Data di autorizzazione del Comitato Etico:</b>
<b>Tipo di Trial:</b> (profit/no profit) <b>No profit</b>
<b>Fase:</b> I/II/III/IV fase IV
<b>Con pazienti pediatrici:</b> (si/no) <b>n. NO</b>
<b>Con pazienti affetti da malattie rare:</b> (si/no) <b>n. NO</b>
<b>Trial multinazionali o di network:</b> (si/no) <b>SI</b>

### Sperimentazione clinica su farmaci e dispositivi medici

<b>Dott.ssa Cotoia Antonella</b>
<b>Titolo studio</b> : Studio comparativo di fase 3 prospettico, randomizzato, multicentrico, in aperto, in cieco per valutatore centrale, a gruppi paralleli, per determinare l'efficacia, la sicurezza e la tollerabilità di Aztreonam_Avibactam ± Metronitazolo rispetto a Meropenem ± Colistina nel trattamento di infezioni gravi causate da batteri gram negativi, inclusi patogeni multiresistenti che producono Metallo B Lattamasi per le quali vi sono opzioni di trattamento scarse o nulle
<b>Codice EudraCT:</b> 2017-002742-68
<b>Data di autorizzazione del Comitato Etico:</b> 04/10/2021 durata 3 anni
<b>Tipo di Trial:</b> (profit/no profit) <b>PROFIT</b>
<b>Fase:</b> III
<b>Con pazienti pediatrici:</b> (si/no) <b>n. NO</b>
<b>Con pazienti affetti da malattie rare:</b> (si/no) <b>n. NO</b>
<b>Trial multinazionali o di network:</b> (si/no) <b>SI</b>

### Sperimentazione clinica su farmaci e dispositivi medici

<b>Prof.ssa Santantonio Teresa Antonia</b>
<b>Titolo studio</b> : A Multicenter, Single-Arm Prospective Study to Evaluate Safety and Efficacy of GLE/PIB 8-Week Treatment in Adults and Adolescents with Acute Hepatitis C Virus (HCV) Infection
<b>Codice EudraCT:</b> 2020 – 005777 - 27
<b>Data di autorizzazione del Comitato Etico:</b> 22/12/2021
<b>Tipo di Trial:</b> profit
<b>Fase:</b> III
<b>Con pazienti pediatrici:</b> <b>NO</b>
<b>Con pazienti affetti da malattie rare:</b> <b>NO</b>
<b>Trial multinazionali o di network:</b> <b>SI</b>

### Sperimentazione clinica su farmaci e dispositivi medici

<b>Prof.ssa Santantonio Teresa Antonia</b>
<b>Titolo studio</b> : Studio di fase 2 in doppio cieco, randomizzato, controllato verso placebo di HepTcell (FP-02.2 adiuvato) come vaccino immunoterapico in pazienti con epatite B cronica (CHB) inattiva naïve al trattamento
<b>Codice EudraCT:</b> 2020-002118-42
<b>Data di autorizzazione del Comitato Etico:</b> 03/08/2022
<b>Tipo di Trial:</b> profit
<b>Fase:</b> II
<b>Con pazienti pediatrici:</b> <b>NO</b>
<b>Con pazienti affetti da malattie rare:</b> <b>NO</b>



**Trial multinazionali o di network: SI**

**Sperimentazione clinica su farmaci e dispositivi medici**

**Prof.ssa Santantonio Teresa Antonia**

**Titolo studio :** Studio di fase 3, randomizzato, in aperto, a bracci paralleli, per valutare l'efficacia e la sicurezza di un'iniezione sottocutanea da 180 mcg di peginterferone lambda-1a (lambda) per 48 settimane in pazienti affetti da infezione cronica da virus dell'epatite delta (HDV) (LIMT-2)

**Codice EudraCT: 2021-003665-35**

**Data di autorizzazione del Comitato Etico: 26/09/2022**

**Tipo di Trial: profit**

**Fase: III**

**Con pazienti pediatrici: NO**

**Con pazienti affetti da malattie rare: NO**

**Trial multinazionali o di network: SI**

**Sperimentazione clinica su farmaci e dispositivi medici**

**Prof.ssa Santantonio Teresa Antonia**

**Titolo studio :** Studio di Fase 3, multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, per valutare l'efficacia e la sicurezza del trattamento con bepirovirsen in partecipanti con infezione cronica da virus dell'epatite B negativi per HBeAg trattati con analoghi nucleosidici o nucleotidici (B-Well 1).

**Codice EudraCT: 2021-005139-22**

**Data di autorizzazione del Comitato Etico: 26/09/2022**

**Tipo di Trial: (profit/no profit) profit**

**Fase: III**

**Con pazienti pediatrici: NO**

**Con pazienti affetti da malattie rare: NO**

**Trial multinazionali o di network: SI**

**Sperimentazione clinica su farmaci e dispositivi medici**

**Prof. Lacedonia**

**Titolo studio:** Studio randomizzato, in doppio cieco, controllato verso placebo, a gruppi paralleli di 12 settimane, su pazienti con fibrosi polmonare idiopatica volto a valutare l'efficacia, sicurezza e tollerabilità di BI1015550 18 mg somministrato per via orale due volte/die prot. 1305-0013

**Codice EudraCT: 2019-004167-45**

**Data di autorizzazione del Comitato Etico: 31.10.2020**

**Tipo di Trial: (profit)**

**Fase: I/II/III/IV: II**

**Con pazienti pediatrici: (si/no) no**

**Con pazienti affetti da malattie rare: (si/no) si**

**Trial multinazionali o di network: (si/no)si**

**Sperimentazione clinica su farmaci e dispositivi medici**

**Prof. Lacedonia**

**Titolo studio :** Studio di 52 settimane, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, a gruppi paralleli, multicentrico per valutare l'efficacia e la sicurezza della terapia aggiuntiva con GSK3511294 in partecipanti adulti e adolescenti e affetti da asma grave non controllato con fenotipo eosinofilo (SWIFT)

**Codice EudraCT: 2020-03611-10**

**Data di autorizzazione del Comitato Etico: 30.4.21**

**Tipo di Trial: (profit)**



<b>Fase: I/II/III/IV: III</b>
<b>Con pazienti pediatrici: (si/no) no</b>
<b>Con pazienti affetti da malattie rare: (si/no) no</b>
<b>Trial multinazionali o di network: (si/no) si</b>

<b>Sperimentazione clinica su farmaci e dispositivi medici</b>
<b>Prof. Lacedonia</b>
<b>Titolo studio :</b> Studio di estensione in aperto, multicentrico, a braccio singolo, per valutare la sicurezza a lungo termine di GSK3511294 (Depemokimab) nei partecipanti adulti e adolescenti affetti da asma grave con fenotipo eosinofilo degli studi 206713 e 213744
<b>Codice EudraCT:2020-004334-38</b>
<b>Data di autorizzazione del Comitato Etico: 5.4.22</b>
<b>Tipo di Trial: (profit/no profit)</b>
<b>Fase:</b>
<b>Con pazienti pediatrici: (si/no) no</b>
<b>Con pazienti affetti da malattie rare: (si/no) no</b>
<b>Trial multinazionali o di network: (si/no) si</b>

<b>Sperimentazione clinica su farmaci e dispositivi medici</b>
<b>Prof. Lacedonia</b>
<b>Titolo studio :</b> Studio di fase III, randomizzato, i doppio cieco, controllato verso placebo teso a valutare l'efficacia e la sicurezza di PRM-151 in pazienti affetti da fibrosi polmonare idiopatica
<b>Codice EudraCT: 2020-000791-38</b>
<b>Data di autorizzazione del Comitato Etico: 31.3.21</b>
<b>Tipo di Trial: (profit/no profit)profit</b>
<b>Fase: III</b>
<b>Con pazienti pediatrici: (si/no) no</b>
<b>Con pazienti affetti da malattie rare: (si/no) si</b>
<b>Trial multinazionali o di network: (si/no) si</b>

<b>Sperimentazione clinica su farmaci e dispositivi medici</b>
<b>Prof. Lacedonia</b>
<b>Titolo studio:</b> Studio di estensione di fase III in aperto, teso a valutare la sicurezza e l'efficacia a lungo termine di PRM-151 in pazienti affetti da fibrosi polmonare idiopatica prot. WA42294
<b>Codice EudraCT: 2020-001429-30</b>
<b>Data di autorizzazione del Comitato Etico: 31.3.21</b>
<b>Tipo di Trial: (profit/no profit)</b>
<b>Fase: III</b>
<b>Con pazienti pediatrici: (si/no) no</b>
<b>Con pazienti affetti da malattie rare: (si/no) si</b>
<b>Trial multinazionali o di network: (si/no)si</b>

<b>Sperimentazione clinica su farmaci e dispositivi medici</b>
<b>Prof. Lacedonia</b>
<b>Titolo studio :</b> Studio controllato con placebo, randomizzato, in doppio cieco, per valutare la sicurezza, la farmacocinetica e la farmacodinamica di CSL312 in soggetti affetti da fibrosi polmonare idiopatica
<b>Codice EudraCT:2021-003162-12</b>
<b>Data di autorizzazione del Comitato Etico:26.0.22</b>



<b>Tipo di Trial: (profit/no profit)</b>
<b>Fase: IIa</b>
<b>Con pazienti pediatrici: (si/no) no</b>
<b>Con pazienti affetti da malattie rare: (si/no) si</b>
<b>Trial multinazionali o di network: (si/no) si</b>

<b>Sperimentazione clinica su farmaci e dispositivi medici</b>
<b>Prof. Lacedonia</b>
<b>Titolo studio :</b> Studio di fase 3 randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, a gruppi paralleli per valutare l'efficacia, la sicurezza e la tollerabilità, di SAR440340/REGN3500/Itepekimab (mAb anti-IL-33) in pazienti con broncopneumopatia cronica ostruttiva da moderata a grave
<b>Codice EudraCT:</b> 2020-001818-28
<b>Data di autorizzazione del Comitato Etico:</b> 30.4.21
<b>Tipo di Trial: (profit/no profit)</b>
<b>Fase: III</b>
<b>Con pazienti pediatrici: (si/no) n.</b>
<b>Con pazienti affetti da malattie rare: (si/no) n.</b>
<b>Trial multinazionali o di network: (si/no) SI</b>

<b>Sperimentazione clinica su farmaci e dispositivi medici</b>
<b>Prof. Lacedonia</b>
<b>Titolo studio :</b> Studio di fase III multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, a gruppi paralleli, controllato con placebo, di 52 settimane, con estensione in aperto per valutare l'efficacia e la sicurezza di benralizumab in pazienti con bronchiectasie non correlate alla fibrosi cistica (MAHALE)
<b>Codice EudraCT:</b> 2020-004068-24
<b>Data di autorizzazione del Comitato Etico:</b> 28.4.22
<b>Tipo di Trial: (profit/no profit)</b>
<b>Fase: III</b>
<b>Con pazienti pediatrici: (si/no) n.</b>
<b>Con pazienti affetti da malattie rare: (si/no) n.</b>
<b>Trial multinazionali o di network: (si/no) si</b>

<b>Sperimentazione clinica su farmaci e dispositivi medici</b>
<b>Prof.ssa Olga Lamacchia</b>
<b>Titolo studio :</b> "Intraclass safety and efficacy comparison among SGLT-2 inhibitors in elderly patients with type 2 diabetes. A pragmatic, phase IV, multicenter, open-label, randomised controlled trial. (GliflOzin in eLderly Diabetic patiENTs: A praGmatic intraclass Evaluation trial: GOLDEN AGE)"
<b>Codice EudraCT:</b> TRS-2019- 00002051 – EudraCT number 2021-001167-24,
<b>Data di autorizzazione del Comitato Etico:</b> 05/04/2022
<b>Tipo di Trial: (profit/no profit)</b>
<b>Fase: I/II/III/IV Fase IV</b>
<b>Con pazienti pediatrici: (si/no) n. No</b>
<b>Con pazienti affetti da malattie rare: (si/no) n. NO</b>
<b>Trial multinazionali o di network: (si/no) NO</b>



### 2.b.3 Altre attività (studi non interventistici, empowerment dei pazienti)

#### ANNO 2020 Scienze Mediche

Numero totale di pazienti effettivamente inseriti in Studi non interventistici/osservazionali nell'anno: 77 (dato non riferito a tutti i trial)

#### ANNO 2021 Scienze Mediche

Numero totale di pazienti effettivamente inseriti in Studi non interventistici/osservazionali nell'anno: 1159 (dato non riferito a tutti i trial)

#### ANNO 2022 Scienze Mediche

Numero totale di pazienti effettivamente inseriti in Studi non interventistici/osservazionali nell'anno: 159 (dato non riferito a tutti i trial)

### Altre attività (studi non interventistici, empowerment dei pazienti)

ANNO 2020

#### Studi non interventistici/osservazionali inseriti nel registro AIFA

**Titolo studio** : Registro Nazionale Sulla Cirrosi Biliare Primitiva **prof. Francesco Bellanti**

**Con pazienti pediatrici:** (si/no) n.

**Con pazienti affetti da malattie rare:** (si/no) n.

**Con popolazioni a rischio sociale (migranti/povertà, altro):** (si/no) n.

**Tipologia pazienti non dichiarati:** ND

#### Studi non interventistici/osservazionali inseriti nel registro AIFA

**Titolo studio** : Studio multicentrico, prospettico, non interventistico sull'efficacia di semaglutide (SURE) **prof. Francesco Bellanti**

fase: IV

**Con pazienti pediatrici:** (si/no) n.

**Con pazienti affetti da malattie rare:** (si/no) n.

**Con popolazioni a rischio sociale (migranti/povertà, altro):** (si/no) n.

**Tipologia pazienti non dichiarati:** 20

#### Studi non interventistici/osservazionali inseriti nel registro AIFA

**Titolo studio** : Studio multicentrico, prospettico, non interventistico sull'efficacia di semaglutide (SURE) **prof. Gianluigi Vendemiale**

fase: IV

**Con pazienti pediatrici:** (si/no) n.

**Con pazienti affetti da malattie rare:** (si/no) n.

**Con popolazioni a rischio sociale (migranti/povertà, altro):** (si/no) n.

**Tipologia pazienti non dichiarati:** 20

#### Studi non interventistici/osservazionali inseriti nel registro AIFA

**Titolo studio** : A multicenter Prospective obserVational doubleE cohort Study to evaluate the associations Between clinical characteristics and Use of oral anticoagulantS in Italian elderly patients suffering from NVAf **prof. Gianluigi Vendemiale**



<b>Con pazienti pediatrici: (si/no) n.</b>
<b>Con pazienti affetti da malattie rare: (si/no) n.</b>
<b>Con popolazioni a rischio sociale (migranti/povertà, altro): (si/no) n.</b>
<b>Tipologia pazienti non dichiarati: ND</b>

**Altre attività (studi non interventistici, empowerment dei pazienti) ANNO 2021**

<b>Studi non interventistici/osservazionali inseriti nel registro AIFA</b>
<b>Titolo studio:</b> Studio Ra-BE-Real – Studio osservazionale prospettico multinazionale volto a valutare l'efficacia, l'uso di risorse sanitarie e i costi in pazienti con artrite reumatoide trattati con baricitinib, terapia modificanti le malattie sintetiche dirette al target e biologiche <b>prof. Francesco Paolo CANTATORE – prof.ssa Addolorata CORRADO</b>
<b>Con pazienti pediatrici: (si/no) n.</b>
<b>Con pazienti affetti da malattie rare: (si/no) n.</b>
<b>Con popolazioni a rischio sociale (migranti/povertà, altro): (si/no) n.</b>
<b>Tipologia pazienti non dichiarati: 8</b>

<b>Studi non interventistici/osservazionali inseriti nel registro AIFA</b>
<b>Titolo studio:</b> Studio Proper. Studio clinico osservazionale “esperienza Europea nella real world con imraldi – <b>prof. Francesco Paolo CANTATORE – prof.ssa Addolorata CORRADO</b>
<b>Con pazienti pediatrici: (si/no) n.</b>
<b>Con pazienti affetti da malattie rare: (si/no) n.</b>
<b>Con popolazioni a rischio sociale (migranti/povertà, altro): (si/no) n.</b>
<b>Tipologia pazienti non dichiarati: 3</b>

<b>Studi non interventistici/osservazionali inseriti nel registro AIFA</b>
<b>Titolo studio:</b> Registro Nazionale Sulla Cirrosi Biliare Primitiva <b>prof. Francesco BELLANTI</b>
<b>Con pazienti pediatrici: (si/no) n.</b>
<b>Con pazienti affetti da malattie rare: (si/no) n.</b>
<b>Con popolazioni a rischio sociale (migranti/povertà, altro): (si/no) n.</b>
<b>Tipologia pazienti non dichiarati: ND</b>

<b>Studi non interventistici/osservazionali inseriti nel registro AIFA</b>
<b>Titolo studio:</b> Studio Italiano multicentrico clinico ed epidemiologico su pazienti ricoverati nei reparti di Medicina Interna per “Coronavirus disease 2019 – <b>prof. Francesco BELLANTI</b>
<b>Con pazienti pediatrici: (si/no) n.</b>
<b>Con pazienti affetti da malattie rare: (si/no) n.</b>
<b>Con popolazioni a rischio sociale (migranti/povertà, altro): (si/no) n.</b>
<b>Tipologia pazienti non dichiarati: ND</b>

<b>Studi non interventistici/osservazionali inseriti nel registro AIFA</b>
<b>Titolo studio:</b> Studio multicentrico, prospettico, non interventistico sull'efficacia di semaglutide (SURE) – <b>prof. Francesco BELLANTI</b> fase: IV
<b>Con pazienti pediatrici: (si/no) n.</b>
<b>Con pazienti affetti da malattie rare: (si/no) n.</b>
<b>Con popolazioni a rischio sociale (migranti/povertà, altro): (si/no) n.</b>



**Tipologia pazienti non dichiarati: 20**

**Studi non interventistici/osservazionali inseriti nel registro AIFA**

**Titolo studio:** Osservatorio dedicato ai pazienti con asma severa – Progetto SANI (Osservazionale) – SI – **dott.ssa Giulia Scioscia**

**Con pazienti pediatrici: (si/no) n.**

**Con pazienti affetti da malattie rare: (si/no) n.**

**Con popolazioni a rischio sociale (migranti/povertà, altro): (si/no) n.**

**Tipologia pazienti non dichiarati: 78**

**Studi non interventistici/osservazionali inseriti nel registro AIFA**

**Titolo studio:** PRIME A multi-centre multi-country prospective observational study on patterns of care of mild asthmatic patients”. Sponsor Chiesi Farmaceutici S.p.A. (Osservazionale) – PI – **dott.ssa Giulia Scioscia**

**Con pazienti pediatrici: (si/no) n.**

**Con pazienti affetti da malattie rare: (si/no) n.**

**Con popolazioni a rischio sociale (migranti/povertà, altro): (si/no) n.**

**Tipologia pazienti non dichiarati: 10**

**Studi non interventistici/osservazionali inseriti nel registro AIFA**

**Titolo studio:** Comparison of 1-year treatment with inhaled long acting bronchodilators (LABA) plus inhaled glucocorticosteroids (ICS) versus LABD without ICS on re-hospitalizations and/or death in elderly patients with chronic obstructive pulmonary disease (COPD) recently hospitalized because of an acute exacerbation of COPD (ICS-Life study). AIFA-ICSLIFE-001 (Osservazionale) – SI – **dott.ssa Giulia Scioscia**

**Con pazienti pediatrici: (si/no) n.**

**Con pazienti affetti da malattie rare: (si/no) n.**

**Con popolazioni a rischio sociale (migranti/povertà, altro): (si/no) n.**

**Tipologia pazienti non dichiarati: ND**

**Studi non interventistici/osservazionali inseriti nel registro AIFA**

**Titolo studio:** Studio “TRIPLE Therapy in Real life: Impact on Adherence and health status (TRITRIAL)”. Sponsor Chiesi Farmaceutici S.p.A. (Osservazionale) – PI – **dott.ssa Giulia Scioscia**

**Con pazienti pediatrici: (si/no) n.**

**Con pazienti affetti da malattie rare: (si/no) n.**

**Con popolazioni a rischio sociale (migranti/povertà, altro): (si/no) n.**

**Tipologia pazienti non dichiarati: 16**

**Studi non interventistici/osservazionali inseriti nel registro AIFA**

**Titolo studio:** PRESBUS”studio multicentrico prospettico osservazionale in pazienti anziani con fibrillazione atriale in terapia con anticoagulanti orali”. **Prof. Gianluigi Vendemiale**

fase: III

**Con pazienti pediatrici: (si/no) n.**

**Con pazienti affetti da malattie rare: (si/no) n.**

**Con popolazioni a rischio sociale (migranti/povertà, altro): (si/no) n.**

**Tipologia pazienti non dichiarati: 4**



**Studi non interventistici/osservazionali inseriti nel registro AIFA**

<b>Titolo studio:</b> Studio Italiano multicentrico clinico ed epidemiologico su pazienti ricoverati nei reparti di Medicina Interna per "Coronavirus disease 2019" <b>Prof. Gianluigi Vendemiale</b>
<b>Con pazienti pediatrici: (si/no) n.</b>
<b>Con pazienti affetti da malattie rare: (si/no) n.</b>
<b>Con popolazioni a rischio sociale (migranti/povertà, altro): (si/no) n.</b>
<b>Tipologia pazienti non dichiarati: ND</b>

**Studi non interventistici/osservazionali inseriti nel registro AIFA**

<b>Titolo studio:</b> SURE ITALY: studio multicentrico prospettico non interventistico sull'efficacia della semaglutide <b>Prof. Gianluigi Vendemiale</b>
fase: III
<b>Con pazienti pediatrici: (si/no) n.</b>
<b>Con pazienti affetti da malattie rare: (si/no) n.</b>
<b>Con popolazioni a rischio sociale (migranti/povertà, altro): (si/no) n.</b>
<b>Tipologia pazienti non dichiarati: 20</b>

**Studi non interventistici/osservazionali inseriti nel registro AIFA**

<b>Prof.ssa Elvira Grandone</b>
<b>Titolo studio:</b> Studio osservazionale prospettico sull'abortività ricorrente (OTTILIA) pubblicato in Hum Reprod (Grandone et al, 2021)
fase: IV
<b>Con pazienti pediatrici: (si/no) n.</b>
<b>Con pazienti affetti da malattie rare: (si/no) n.</b>
<b>Con popolazioni a rischio sociale (migranti/povertà, altro): (si/no) n.</b>
<b>Tipologia pazienti non dichiarati: 300</b>

**Studi non interventistici/osservazionali inseriti nel registro AIFA**

<b>Prof.ssa Elvira Grandone</b>
<b>Titolo studio:</b> Studio osservazionale prospettico su Recurrent Implantation Failure (the FIRST registry) ongoing
fase: IV
<b>Con pazienti pediatrici: (si/no) n.</b>
<b>Con pazienti affetti da malattie rare: (si/no) n.</b>
<b>Con popolazioni a rischio sociale (migranti/povertà, altro): (si/no) n.</b>
<b>Tipologia pazienti non dichiarati: 700</b>

Altre attività (studi non interventistici, empowerment dei pazienti) ANNO 2022

**Studi non interventistici/osservazionali inseriti nel registro AIFA**

<b>Titolo studio:</b> Studio SIMI-COVID19, Studio Italiano multicentrico clinico ed epidemiologico su pazienti ricoverati nei reparti di Medicina Interna per "Coronavirus disease 2019". <b>Prof. Francesco Bellanti</b>
<b>Con pazienti pediatrici: NO</b>
<b>Con pazienti affetti da malattie rare: NO</b>
<b>Con popolazioni a rischio sociale (migranti/povertà, altro): NO</b>



**Studi non interventistici/osservazionali inseriti nel registro AIFA**

**Titolo studio:** Studio SIMI-COVID19, Studio Italiano multicentrico clinico ed epidemiologico su pazienti ricoverati nei reparti di Medicina Interna per "Coronavirus disease 2019". **Prof. Gianluigi Vendemiale**

**Con pazienti pediatrici: NO**

**Con pazienti affetti da malattie rare: NO**

**Con popolazioni a rischio sociale (migranti/povertà, altro): NO**

**Studi non interventistici/osservazionali inseriti nel registro AIFA**

**Titolo studio:** "A cross-sectional, multi-centre, epidemiological study to estimate the burden of respiratory syncytial virus (RSV) infection in adults aged  $\geq 60$  years, presenting at general practitioners (GPs) and outpatient clinics/ outpatient hospitals with acute respiratory infection (ARI) in Europe." **IGIENE (prof.ri Fortunato, Ascigno, Martinelli, Prato)**

Con pazienti pediatrici: no

Con pazienti affetti da malattie rare: no

Con popolazioni a rischio sociale (migranti/povertà, altro): sì, anziani n. 128

**Studi non interventistici/osservazionali inseriti nel registro AIFA**

**Titolo studio:** "Monitoraggio della Vaccinazione anti-Sars-CoV-2 in anziani residenti in RSA" **IGIENE (proff.ri Fortunato, Ascigno, Martinelli, Prato)**

Con pazienti pediatrici: no

Con pazienti affetti da malattie rare: no

Con popolazioni a rischio sociale (migranti/povertà, altro): sì, ospiti RSA n. 61

**Studi non interventistici/osservazionali inseriti nel registro AIFA**

**Titolo studio:** "Monitoraggio Immunologico Post-Vaccinazione anti COVID 19 in Italia" **IGIENE (proff.ri Fortunato, Ascigno, Martinelli, Prato)**

Con pazienti pediatrici: no

Con pazienti affetti da malattie rare: no

Con popolazioni a rischio sociale (migranti/povertà, altro): no, adulti e anziani n. 488

**Studi non interventistici/osservazionali inseriti nel registro AIFA**

**Titolo studio:** secondo studio di "Monitoraggio Immunologico Post-Vaccinazione anti COVID 19 in Italia" **IGIENE (proff.ri Fortunato, Martinelli, Ascigno, Prato)**

Con pazienti pediatrici: no

Con pazienti affetti da malattie rare: no

Con popolazioni a rischio sociale (migranti/povertà, altro): sì, ospiti RSA n. 57; operatori sanitari, n. 81

**Studi non interventistici/osservazionali inseriti nel registro AIFA**

**Titolo studio:** GeroCovid "Impatto della pandemia da Covid-19 sulla salute degli anziani: un'indagine multisetting, multiscopo e multicentrica" **IGIENE (proff.ri Fortunato, Martinelli, Ascigno, Prato)**

Con pazienti pediatrici: no

Con pazienti affetti da malattie rare: no

Con popolazioni a rischio sociale (migranti/povertà, altro): sì, ospiti RSA n. 41

**Studi non interventistici/osservazionali inseriti nel registro AIFA**

**Titolo studio:** "Monitoraggio delle terapie e loro effetti avversi nella Polineuroterapia Infiammatoria Demyelinizzante in Regione Puglia: un approccio innovativo in una malattia rara" **IGIENE (proff.ri Fortunato, Martinelli, Ascigno, Prato)**

Con pazienti pediatrici: no

Con pazienti affetti da malattie rare: sì

Con popolazioni a rischio sociale (migranti/povertà, altro): no



<b>Studi non interventistici/osservazionali inseriti nel registro AIFA</b>
<b>Prof.ssa Mirabella Lucia</b>
<b>Titolo studio</b> : UNITE COVID dell' ESICM. The EUROPEAN SOCIETY OF INTENSIVE CARE MEDICINE COVID-19 Project
<b>Con pazienti pediatrici: (si/no) n. No</b>
<b>Con pazienti affetti da malattie rare: (si/no) n. NO</b>
<b>Con popolazioni a rischio sociale (migranti/povertà, altro): (si/no) n. NO</b>
<b>Studi non interventistici/osservazionali inseriti nel registro AIFA</b>
<b>Prof.ssa Mirabella Lucia</b>
<b>Titolo studio</b> : PROTHOR Trial: PROtective ventilation with high versus low PEEP during one-lung ventilation for THORacic surgery : A randomized controlled trial promossa dalla European Society of Anaesthesiology and Intensive Care (ESAIC) e dal gruppo di studio internazionale PROtective VENTilation Network (PROVENet), gruppo di investigators che realizza studi clinici multicentrici
<b>Con pazienti pediatrici: (si/no) n. No</b>
<b>Con pazienti affetti da malattie rare: (si/no) n. NO</b>
<b>Con popolazioni a rischio sociale (migranti/povertà, altro): (si/no) n. NO</b>
<b>Studi non interventistici/osservazionali inseriti nel registro AIFA</b>
<b>Prof.ssa Mirabella Lucia</b>
<b>Titolo studio</b> : MET-REPAIR "MET: REevaluation for Perioperative cArDIac Risk (MET-REPAIR) a European, Prospective, observational, multi-centre cohort study". Studio sponsorizzato dalla European Society of Anaesthesiology and Intensive Care Clinical Trial Network (ESAIC CTN). con lo scopo di valutare se il questionario di valutazione del rischio preoperatorio correla con il verificarsi di eventi avversi cardiovascolari maggiori e con la mortalità in pazienti ad elevato rischio da sottoporre a chirurgia non cardiaca.
<b>Con pazienti pediatrici: (si/no) n. No</b>
<b>Con pazienti affetti da malattie rare: (si/no) n. NO</b>
<b>Con popolazioni a rischio sociale (migranti/povertà, altro): (si/no) n. NO</b>
<b>Studi non interventistici/osservazionali inseriti nel registro AIFA</b>
<b>Prof.ssa Mirabella Lucia</b>
<b>Titolo studio</b> : SQUEEZE Study A prospective multi-centre international observational study of postoperative vasopressor use a European, Prospective, observational, multi-centre cohort study". Studio sponsorizzato dalla European Society of Anaesthesiology and Intensive Care Clinical Trial Network (ESAIC CTN)
<b>Con pazienti pediatrici: (si/no) n. No</b>
<b>Con pazienti affetti da malattie rare: (si/no) n. NO</b>
<b>Con popolazioni a rischio sociale (migranti/povertà, altro): (si/no) n. NO</b>
<b>Studi non interventistici/osservazionali inseriti nel registro AIFA</b>
<b>Prof. Iacoviello Massimo</b>
<b>Titolo studio</b> : "Cardiovascular and Renal Treatment in Heart Failure Patients with Hyperkalaemia or at High Risk of Hyperkalaemia" (CARE-HK in HF Registry).
<b>Con pazienti pediatrici: no</b>
<b>Con pazienti affetti da malattie rare: no</b>
<b>Con popolazioni a rischio sociale no</b>
<b>Studi non interventistici/osservazionali inseriti nel registro AIFA</b>
<b>Prof. Iacoviello Massimo</b>
<b>Titolo studio</b> : "EVOLUTION HF Italy: Early treatment of heart failure: a non-interventional an observational study of Italian patients with heart failure and initiated on dapagliflozin (NCT05250011)."
<b>Con pazienti pediatrici: no</b>



Con pazienti affetti da malattie rare: no

Con popolazioni a rischio sociale no

**Studi non interventistici/osservazionali inseriti nel registro AIFA**

Prof.ssa Santantonio Teresa Antonia

Titolo studio: "Registro dinamico multicentrico delle infezioni batteriche e fungine gravi della società italiana di terapia antiinfettiva" prot. MULTI-SITA

Con pazienti pediatrici: NO

Con pazienti affetti da malattie rare: NO

Con popolazioni a rischio sociale (migranti/povertà, altro): NO

**Studi non interventistici/osservazionali inseriti nel registro AIFA**

Prof.ssa Santantonio Teresa Antonia

Titolo studio: "Coorte Italiana di pazienti HIV-positivi NAIVE" prot. ICONA

Con pazienti pediatrici: NO

Con pazienti affetti da malattie rare: NO

Con popolazioni a rischio sociale (migranti/povertà, altro): SI

**Studi non interventistici/osservazionali inseriti nel registro AIFA**

Prof.ssa Santantonio Teresa Antonia

Titolo studio: "COORTE PITER HCV. Studio osservazionale multicentrico prospettico in persone con infezione cronica da HCV"

Con pazienti pediatrici: NO

Con pazienti affetti da malattie rare: NO

Con popolazioni a rischio sociale (migranti/povertà, altro): SI

**Studi non interventistici/osservazionali inseriti nel registro AIFA**

Prof.ssa Santantonio Teresa Antonia

Titolo studio : " COORTE PITER HBV-HDV. Studio osservazionale multicentrico prospettico in persone con infezione cronica da HBV-HDV"

Con pazienti pediatrici: NO

Con pazienti affetti da malattie rare: NO

Con popolazioni a rischio sociale (migranti/povertà, altro): SI

**Studi non interventistici/osservazionali inseriti nel registro AIFA**

Prof.ssa Santantonio Teresa Antonia

Titolo studio : "Coorte Vironet (Fondazione Italiana per gli studi di Resistenza ai farmaci anti HCV)"

Con pazienti pediatrici: NO

Con pazienti affetti da malattie rare: NO

Con popolazioni a rischio sociale (migranti/povertà, altro): SI

**Studi non interventistici/osservazionali inseriti nel registro AIFA**

Prof.ssa Santantonio Teresa Antonia

Titolo studio : "Studio Delta Vironet"

Con pazienti pediatrici: NO

Con pazienti affetti da malattie rare: NO

Con popolazioni a rischio sociale (migranti/povertà, altro): SI

**Studi non interventistici/osservazionali inseriti nel registro AIFA**



<b>Prof. Lacedonia</b>
<b>Titolo studio :</b> Studio clinico osservazionale profit "L'impatto sullo stato di salute e sull'aderenza in un contesto di vita reale di pazienti italiani con bronco pneumopatia cronica ostruttiva in trattamento con Trimbrow soluzione pressurizzata per inalazione due volte al giorno: uno studio osservazionale prospettico della durata di 12 mesi" (TRITRIAL)
<b>Con pazienti pediatrici: (si/no) no</b>
<b>Con pazienti affetti da malattie rare: (si/no) no</b>
<b>Con popolazioni a rischio sociale (migranti/povertà, altro): (si/no) no</b>
<b>Studi non interventistici/osservazionali inseriti nel registro AIFA</b>
<b>Prof. Lacedonia</b>
<b>Titolo studio :</b> Studio clinico osservazionale profit "Studio internazionale, a braccio singolo, osservazionale per valutare l'efficacia reale e la modalità di impiego di mepolizumab in pazienti con asma eosinofila severa
<b>Con pazienti pediatrici: (si/no) no</b>
<b>Con pazienti affetti da malattie rare: (si/no) no</b>
<b>Con popolazioni a rischio sociale (migranti/povertà, altro): (si/no) no</b>

<b>Studi non interventistici/osservazionali inseriti nel registro AIFA</b>
<b>Prof. Lacedonia</b>
<b>Titolo studio :</b> Studio osservazionale longitudinale NOVELTY su pazienti con diagnosi o sospetta diagnosi di asma e / o COPD per descrivere le caratteristiche dei pazienti, gli schemi di trattamento e il carico della malattia nel tempo e personalizzate
<b>Con pazienti pediatrici: (si/no) no</b>
<b>Con pazienti affetti da malattie rare: (si/no) no</b>
<b>Con popolazioni a rischio sociale (migranti/povertà, altro): (si/no) no</b>

<b>Studi non interventistici/osservazionali inseriti nel registro AIFA</b>
<b>Prof. Lacedonia</b>
<b>Titolo studio :</b> Confronto tra la terapia con broncodilatatori inalatori a lunga durata d'azione in associazione a glucocorticoidi inalatori rispetto ai soli broncodilatatori a lunga d'azione nei pazienti anziani affetti da malattia polmonare ostruttiva cronica" (ICS-LIFE)
<b>Con pazienti pediatrici: (si/no) no</b>
<b>Con pazienti affetti da malattie rare: (si/no) no</b>
<b>Con popolazioni a rischio sociale (migranti/povertà, altro): (si/no) no</b>

<b>Studi non interventistici/osservazionali inseriti nel registro AIFA</b>
<b>Prof. Lacedonia</b>
<b>Titolo studio:</b> Farmaci biologici nelle bronchiectasie, studio osservazionale retrospettivo, multicentrico, internazionale per lo studio della sicurezza e dell'efficacia dei farmaci biologici per ridurre le esacerbazioni nei pazienti adulti affetti da bronchiectasie" prot. BIO-BRO
<b>Con pazienti pediatrici: (si/no) no</b>
<b>Con pazienti affetti da malattie rare: (si/no) no</b>
<b>Con popolazioni a rischio sociale (migranti/povertà, altro): (si/no) no</b>

<b>Studi non interventistici/osservazionali inseriti nel registro AIFA</b>
<b>Prof. Lacedonia</b>
<b>Titolo studio :</b> Studio multicentrico, pragmatico, randomizzati, controllato, in aperto a gruppi paralleli per valutare l'efficacia e la sicurezza di una terapia di umificazione notturna in pazienti affetti da bronchi ectasie" (AIRVO)
<b>Con pazienti pediatrici: (si/no) no</b>
<b>Con pazienti affetti da malattie rare: (si/no) no</b>
<b>Con popolazioni a rischio sociale (migranti/povertà, altro): (si/no) no</b>



<b>Studi non interventistici/osservazionali inseriti nel registro AIFA</b>
<b>Prof. Lacedonia</b>
<b>Titolo studio :</b> Valutazione della prevalenza di infezione da SARS-COV2 in pazienti con broncopneumopatia cronica ostruttiva e comorbidità cardiovascolare (SICC STUDY)
<b>Con pazienti pediatrici: (si/no) no</b>
<b>Con pazienti affetti da malattie rare: (si/no) no</b>
<b>Con popolazioni a rischio sociale (migranti/povertà, altro): (si/no) no</b>

<b>Studi non interventistici/osservazionali inseriti nel registro AIFA</b>
<b>Prof. Lacedonia</b>
<b>Titolo studio :</b> Analisi e strategie di risposta agli effetti a lungo termine dell'infezione COVID-19 (Long-COVID)
<b>Con pazienti pediatrici: (si/no) no</b>
<b>Con pazienti affetti da malattie rare: (si/no) no</b>
<b>Con popolazioni a rischio sociale (migranti/povertà, altro): (si/no) no</b>

<b>Studi non interventistici/osservazionali inseriti nel registro AIFA</b>
<b>Prof. Lacedonia</b>
<b>Titolo studio:</b> Il ruolo del fumo e altri fattori di rischio evitabili sulla prognosi di Covid - 19. Uno studio longitudinale multicentrico in Italia"
<b>Con pazienti pediatrici: (si/no) no</b>
<b>Con pazienti affetti da malattie rare: (si/no) no</b>
<b>Con popolazioni a rischio sociale (migranti/povertà, altro): (si/no) no.</b>

<b>Studi non interventistici/osservazionali inseriti nel registro AIFA</b>
<b>Prof. Lacedonia</b>
<b>Titolo studio :</b> Osservatorio dedicato a pazienti con asma grave e potenziali candidati al trattamento con farmaci biologici (SANI)
<b>Con pazienti pediatrici: (si/no) no.</b>
<b>Con pazienti affetti da malattie rare: (si/no) no.</b>
<b>Con popolazioni a rischio sociale (migranti/povertà, altro): (si/no) no.</b>

<b>Studi non interventistici/osservazionali inseriti nel registro AIFA</b>
<b>Prof. Lacedonia</b>
<b>Titolo studio:</b> Studio osservazionale no profit "Osservatorio Italiano delle micobatteriosi polmonari non - tubercolari" (IRENE)
<b>Con pazienti pediatrici: (si/no) no.</b>
<b>Con pazienti affetti da malattie rare: (si/no) no.</b>
<b>Con popolazioni a rischio sociale (migranti/povertà, altro): (si/no) si</b>

<b>Studi non interventistici/osservazionali inseriti nel registro AIFA</b>
<b>Prof. Lacedonia</b>
<b>Titolo studio :</b> Studio osservazionale, prospettico, multicentrico, internazionale su modelli di cura di pazienti asmatici lievi (PRIME)
<b>Con pazienti pediatrici: (si/no) no.</b>
<b>Con pazienti affetti da malattie rare: (si/no) no.</b>
<b>Con popolazioni a rischio sociale (migranti/povertà, altro): (si/no) no.</b>

<b>Studi non interventistici/osservazionali inseriti nel registro AIFA</b>
<b>Prof. Lacedonia</b>
<b>Titolo studio:</b> Mild/Moderate Asthma Network of Italy Observatory Code: MANI Project – ASMA LIEVE MODERATO



<b>Con pazienti pediatrici: (si/no) no.</b>
<b>Con pazienti affetti da malattie rare: (si/no) no.</b>
<b>Con popolazioni a rischio sociale (migranti/povertà, altro): (si/no) no.</b>

<b>Studi non interventistici/osservazionali inseriti nel registro AIFA</b>
<b>Prof. Lacedonia</b>
<b>Titolo studio:</b> practice of oxigenation and respiratory support during fiberoptic bronchoscopy” prot. Oxy-FOB
<b>Con pazienti pediatrici: (si/no) no.</b>
<b>Con pazienti affetti da malattie rare: (si/no) si</b>
<b>Con popolazioni a rischio sociale (migranti/povertà, altro): (si/no) si</b>

<b>Studi non interventistici/osservazionali inseriti nel registro AIFA</b>
<b>Prof. Lacedonia</b>
<b>Titolo studio :</b> Studio di coorte osservazionale sulla sicurezza post autorizzazione (PAS, Post Authorisation Safety) per quantificare l'incidenza e la sicurezza comparativa di specifici eventi cardiovascolari e cerebrovascolari in pazienti affetti da malattia renale cronica ostruttiva polmonare con l'associazione UMEC / Vi per via inalatoria o UMEC per via inalatori rispetto a triotropio
<b>Con pazienti pediatrici: (si/no) no.</b>
<b>Con pazienti affetti da malattie rare: (si/no) no.</b>
<b>Con popolazioni a rischio sociale (migranti/povertà, altro): (si/no) no.</b>

Altre attività (empowerment dei pazienti)

ANNO 2022

<b>Empowerment dei pazienti</b>
<b>Prof. Francesco Bellanti, Prof. Gianluigi Vendemiaie</b>
<b>Registri di pazienti/patologia: SI – Registro Nazionale sulla Cirrosi Biliare Primitiva</b>

<b>Empowerment dei pazienti</b>
<b>Prof. Lacedonia</b>
<b>Corso per pazienti esperti: (si/no) no</b>
<b>Partecipazione pazienti ai protocolli di trial e studi: (si/no) Si</b>
<b>Registri di pazienti/patologia: (si/no) SI (Registro SiMaRRP - Malattie Rare)</b>
<b>Associazione di pazienti interne alla struttura: (si/no) SI</b>
<b>Denominazione: ASSOCIAZIONE RESPIRARE PUGLIA ONLUS</b>

## 2.b.3 – Strutture a supporto

Scheda Biobanca

Per ogni biobanca, indicare: <ul style="list-style-type: none"> <li>• Denominazione</li> <li>• Autorizzazione ente competente (upload del documento)</li> <li>• Numero di protocollo partecipazione a BBMRI.it o EU: _____</li> <li>• Adesione ELSI (si/no)</li> <li>• Sito web</li> </ul>
--



**- Strutture a servizio di popolazioni particolari o a rischio sociale**

**ANNI 2020/2021/2022**

<b>Strutture a servizio di popolazioni particolari</b>
<b>Gruppo IGIENE (proff.ri Fortunato, Martinelli, Ascatigno, Prato)</b>
Denominazione: Punto Vaccinale di Popolazione Ambulatorio Ospedale Colonnello D'Avanzo, Policlinico Foggia ospedaliero-universitario
Anno inizio attività: dicembre 2020
N. pazienti: 15.000
Descrizione attività: (max. 500 caratteri) l'ambulatorio è dedicato alla prevenzione vaccinale dei: - Pazienti cronici, vulnerabili e fragili in collaborazione con le reti di patologia - Soggetti che richiedono preliminari valutazioni specialistiche - Soggetti che necessitano di vaccinazione in ambiente protetto
Sito web: pagina Facebook: <a href="https://www.facebook.com/search/top?q=igiene%20universitaria%20policlinico%20riuniti%20di%20foggia">https://www.facebook.com/search/top?q=igiene%20universitaria%20policlinico%20riuniti%20di%20foggia</a>

<b>Strutture a servizio di popolazioni particolari</b>
<b>Prof. Lacedonia</b>
Denominazione: Ambulatorio dedicato a malattie interstiziali polmonari
Anno inizio attività: 2017
N.pazienti: 500
Descrizione attività: (max.500 caratteri) diagnosi, valutazione clinica e funzionale e follow-up dei pazienti affetti da interstizipatia e malattie rare polmonari
Sito web: (si/no)

<b>Strutture a servizio di popolazioni particolari</b>
<b>Prof. Bartoli Fabio</b>
Denominazione: Formazione teorica pratica di Chirurghi Pediatri in Vietnam
Anno inizio attività: 2018-2022
N.pazienti: 40
Descrizione attività: (max.500 caratteri) IL prof. Fabio Bartoli ha svolto attività chirurgica e di consulenza su bambini con problematiche chirurgiche complesse al fine di migliorare le cure e la formazione dei colleghi Chirurghi Pediatri del Vietnam in collaborazione con la organizzazione umanitaria Operation Child Life
Sito web: (si/no) <a href="https://operationchildlife.com">https://operationchildlife.com</a>

<b>Questionario Dipartimento</b>
<b>Il Dipartimento fornisce supporto organizzativo/amministrativo allo svolgimento dell'attività di ricerca clinica ?</b>
<b>+ no</b>
<b>+ sì mediante la partecipazione a un Clinical Trial Center</b>
<b>-Denominazione:</b>
<b>-Sito web:</b>
<b>+ Sì, mediante un ufficio dedicato di ateneo o dipartimento/mediante personale dedicato</b>
<b>(se sì) Che tipo di supporto? (sono possibili più risposte)</b>
<b>- Contrattualistica</b>
<b>- Relazioni coi pazienti</b>
<b>- Relazioni con gli altri centri clinici</b>



- Altro: \_\_\_\_\_

## 2.c Formazione continua, apprendimento permanente e didattica aperta

### 2.c.1- Attività di formazione continua (solo se pertinente)

ANNO 2022

Attività di formazione continua
<b>Gruppo IGIENE (proff.ri Fortunato, Martinelli, Ascigno, Prato)IGIENE</b>
Denominazione corso: <b>Formazione Regionale a Cascata "Guida alle controindicazioni alle vaccinazioni (MdS/ISS)" - marzo-aprile-maggio 2022</b>
A pagamento: (si/no) No
CFP/CFU erogati: (se riconosciuti)
Ore di didattica assistita: n. 4
Partecipanti: n. 208
- di cui istituzioni pubbliche: n. 208
- di cui imprese:
- di cui terzo settore
Docenti coinvolti: n. 3
- di cui docenti di altri dipartimenti
- di cui docenti esterni all'Ateneo
Soggetti terzi coinvolti nell'organizzazione del corso: (è possibile inserire più risposte): n. 10
- di cui appartenenti a istituzioni pubbliche: n. 10
- di cui appartenenti a imprese:
- di cui appartenenti ad organizzazioni di terzo settore:
Convenzione: (si/no)
- importo/quote iscrizione/altre entrate

Attività di formazione continua
<b>Gruppo IGIENE (proff.ri Fortunato, Martinelli, Ascigno, Prato) IGIENE</b>
Denominazione corso: <b>Workshop regionale - Avvio del programma di vaccinazione contro l'Herpes zoster</b>
A pagamento : (si/no) No
CFP/CFU erogati: (se riconosciuti)
Ore di didattica assistita: n. 8
Partecipanti: n. 45
- di cui istituzioni pubbliche: n. 45
- di cui imprese:
- di cui terzo settore
Docenti coinvolti: n. 3
- di cui docenti di altri dipartimenti
- di cui docenti esterni all'Ateneo: n. 1
Soggetti terzi coinvolti nell'organizzazione del corso: (è possibile inserire più risposte): n. 7
- di cui appartenenti a istituzioni pubbliche: n. 7
- di cui appartenenti a imprese:
- di cui appartenenti ad organizzazioni di terzo settore:
Convenzione: (si/no)
- importo/quote iscrizione/altre entrate

Attività di formazione continua
<b>Prof.ssa Mirabella Lucia</b>
Denominazione corso: <b>DATO NON DISPONIBILE</b>
A pagamento : (si/no)
CFP/CFU erogati : (se riconosciuti)
Ore di didattica assistita n. 13



<b>Partecipanti n.20</b>
- di cui istituzioni pubbliche:20
- di cui imprese:
- di cui terzo settore
<b>Docenti coinvolti n.</b>
- di cui docenti di altri dipartimenti
- di cui docenti esterni all'Ateneo
<b>Soggetti terzi coinvolti nell'organizzazione del corso: (è possibile inserire più risposte)</b>
- di cui appartenenti a istituzioni pubbliche:
- di cui appartenenti a imprese:
- di cui appartenenti ad organizzazioni di terzo settore:
<b>Convenzione: (si/no)</b>
- importo/quote iscrizione/altre entrate

<b>Attività di formazione continua</b>
<b>Dott.ssa Cotoia Antonella</b>
<b>Denominazione corso: GEMEDIC Management of Medical surgical Emergencies</b>
<b>A pagamento : (si/no) No</b>
<b>CFP/CFU erogati : (se riconosciuti) no</b>
<b>Ore di didattica assistita n. 63</b>
<b>Partecipanti n. 24</b>
- di cui istituzioni pubbliche:
- di cui imprese:
- di cui terzo settore
<b>Docenti coinvolti n. 10</b>
- di cui docenti di altri dipartimenti
- di cui docenti esterni all'Ateneo 7
<b>Soggetti terzi coinvolti nell'organizzazione del corso: (è possibile inserire più risposte)</b>
- di cui appartenenti a istituzioni pubbliche:
- di cui appartenenti a imprese:
- di cui appartenenti ad organizzazioni di terzo settore:
<b>Convenzione: (si/no) No</b>
- importo/quote iscrizione/altre entrate

<b>Attività di formazione continua</b>
<b>Dott.ssa Cotoia Antonella</b>
<b>Denominazione corso: SAFETY Simulation Approach for education and training in emergency</b>
<b>A pagamento : (si/no) ammesso a finanziamento nell'ambito del bando EAC/A02/2019 Erasmus Plus Azione</b>
<b>CFP/CFU erogati : (se riconosciuti) no</b>
<b>Ore di didattica assistita n. 3 anni</b>
<b>Partecipanti n.</b>
- di cui istituzioni pubbliche: <b>5 università</b>
- di cui imprese: <b>3</b>
- di cui terzo settore
<b>Docenti coinvolti n. 10</b>
- di cui docenti di altri dipartimenti
- di cui docenti esterni all'Ateneo 7
<b>Soggetti terzi coinvolti nell'organizzazione del corso: (è possibile inserire più risposte)</b>
- di cui appartenenti a istituzioni pubbliche:
- di cui appartenenti a imprese:
- di cui appartenenti ad organizzazioni di terzo settore:
<b>Convenzione: (si/no)</b>
- importo/quote iscrizione/altre entrate

<b>Attività di formazione continua</b>
<b>Prof. Moris SANGINETO</b>
<b>Denominazione corso: "4-DAYS FULL</b>



<b>IMMERSION TRAINING ON TECHNOLOGY TRANSFER IN LIFE SCIENCES”</b>
A pagamento : no
CFP/CFU erogati : (se riconosciuti)
Ore di didattica assistita n. 26
Partecipanti n. 30
- di cui istituzioni pubbliche:30
- di cui imprese:
- di cui terzo settore
Docenti coinvolti n. 9
- di cui docenti di altri dipartimenti
- di cui docenti esterni all’Ateneo 9
Soggetti terzi coinvolti nell’organizzazione del corso: (è possibile inserire più risposte)
- di cui appartenenti a istituzioni pubbliche:
- di cui appartenenti a imprese:
- di cui appartenenti ad organizzazioni di terzo settore:
Convenzione: no
- importo/quote iscrizione/altre entrate

## 2.c.2- Attività di Educazione Continua in Medicina (ECM)

Crediti ECM da provider esterni acquisiti da docenti UNIFG

1. Numero totale di corsi ECM erogati
• di cui corsi a pagamento
2. Numero totale di crediti ECM riconosciuti (o erogati)
3. Numero totale di partecipanti
4. Numero totale di docenti coinvolti
• di cui docenti esterni all’ateneo
5. Numero e tipologia di soggetti terzi coinvolti nell’organizzazione dei corsi (inseriti nella convenzione o comunque citati negli atti formali) (è possibile inserire più risposte)
• di cui appartenenti a istituzioni pubbliche
• di cui appartenenti a imprese
• di cui appartenenti a organizzazioni del terzo settore
6. Introiti complessivi dei programmi
• di cui provenienti da finanziamenti pubblici europei
• di cui provenienti da finanziamenti pubblici nazionali

## SCIENZE MEDICHE E CHIRURGICHE 2020

Denominazione corso	Data	ECM riconosciuti
Contenuti tecnico-professionali (conoscenze e competenze) specifici di ciascuna professione, di ciascuna specializzazione e di ciascuna attività ultraspecialistica, ivi incluse le malattie rare e la medicina di genere prof. BELLANTI	30.04.2020	22
Documentazione clinica. Percorsi clinico-assistenziali diagnostici e riabilitativi, profili di assistenza - profili di cura prof. BELLANTI	20.11.2020	7.5
65° Congresso Nazionale della Società Italiana di Gerontologia e Geriatria prof. BELLANTI	03.12.2020	6
Linee guida - protocolli – procedure prof. BELLANTI	18.12.2020	4.5



Il sonno. Da meccanismo fisiologico a fattore di rischio prof. VENDEMIALE	02.04.2020	22.5
Agire d'anticipo nella real life per ridurre il rischio cardiovascolare e oncologico prof. VENDEMIALE	03.04.2020	15.0
La dieta chetogenica: definizione e applicazioni cliniche nel paziente con eccesso di peso prof. VENDEMIALE	16.04.2020	22.5

## SCIENZE MEDICHE E CHIRURGICHE 2021

Denominazione corso	Data	ECM riconosciuti
1. Il Biologo nella Patologia Clinica. CORSO DI FORMAZIONE TEORICO PRATICO PER BIOLOGI. Tabella «B» degli Ordinamenti didattici Universitari delle Scuole di Specializzazione dell'Area di Medicina Diagnostica di Laboratorio. «ACQUISIZIONE E GESTIONE DEI CAMPIONI BIOLOGICHE DELLE ATTIVITÀ PREANALITICHE PER FINALITÀ DIAGNOSTICHE» Organizzato ai sensi della D.G.R.N del 15/02/2005 (Prelievo capillare e venoso-competenza del Biologo-Avvio dei percorsi formativi). 2021 Prof.ssa RANIERI	webinar	11 ECM
2. Biomarcatori per la diagnostica delle neoplasie del rene e della prostata. 12° Convegno di immunometria del Sud Italia. 3° Incontro su "Biomarcatori nella medicina di precisione". Elas Italia. 2021 Prof.ssa RANIERI	webinar	7ECM
3. Biomarkers' discovery nel carcinoma renale. 62° Congresso Nazionale della Società Italiana di Nefrologia. 2021 Prof.ssa RANIERI	Rimini	7 ECM
4. Medicina di precisione e marcatori tumorali del rene. Convegno ONB Puglia e Basilicata. Il Laboratorio nella gestione della Diagnosi Clinica e della Nutrizione. 2021 Prof.ssa RANIERI	Bari	7 ECM
I Challenges attuali del tumore del polmone PROF. SOLLITTO	Foggia	16-17 ottobre 2020
Webinar "The future link is now" (ECM FAD) prof. BELLANTI	16.04.2021	4.5
Webinar "I GLP1 dagli RCT alla Real Life: Sharing Experience online" (ECM FAD) prof. BELLANTI	25.05.2021	6
Progetto EUCLIDE: Esperienze Cliniche, Comunicazione, Telemedicina e Governance: le esperienze da Covid-19 per il futuro della Medicina Interna (ECM FAD) prof. BELLANTI	29.06.2021	3.9
Corso ECM Blended "Hospital Treatment. La gestione del diabete e dell'iperglicemia nei pazienti adulti ospedalizzati: indicazioni pratiche prof. BELLANTI	24.09.2021	8
Convegno "Terapia integrata nella prevenzione e nelle sequele del COVID-19" – Ordine dei Medici Chirurghi e degli Odontoiatri della Provincia di Foggia (ECM residenziale) Prof. BELLANTI	25.09.2021	9.1
Corso ECM residenziale "Progetto EXPERIENCES" prof. BELLANTI	19.11.2021	47.5
Corso ECM residenziale "I nuovi GLP1-RA: l'avanguardia nel trattamento del diabete mellito" – Foggia prof. BELLANTI	26.11.2021	4.5
122° Congresso della Società Italiana di Medicina Interna (ECM FAD) prof. BELLANTI		4.5
66° Congresso Nazionale della Società Italiana di Gerontologia e Geriatria (ECM residenziale) prof. BELLANTI	01-04.12.2021	5.1
Progetto TILD "Teaching in Learning and Development" Prof. BELLANTI	Dal 09.2021 al 02.2022	
MDT school puglia. IPF: nuovi approcci multidisciplinari, clinici, diagnostici e terapeutici prof.ssa CORRADO	17/06/21 16/09/21 14/10/21 18/11/21	12
4° Corso Teorico pratico in Chirurgia Tiroidea prof. AMBROSI	2-3 December 2021	10
4° Corso Teorico pratico in Chirurgia Tiroidea prof. TARTAGLIA	2-3 December 2021	10
The future link is now (ECM FAD) prof. VENDEMIALE	16.04.2021	4.5



Reality – I GLP1 dagli RCT alla real life: sharing experience online (ECM FAD) prof. VENDEMIALE	25.06.2021	6
I nuovi GLP1-RA: l'avanguardia nel trattamento del diabete mellito (ECM residenziale) prof. VENDEMIALE	26.11.2021	4.5
Presente e futuro della terapia anticoagulante: FA, TEV, malattia cardiovascolare prof. VENDEMIALE	17.12.2021	5.3
Update in Diabetologia: il ruolo delle nuove terapie prof. VENDEMIALE	9.11.2021	3
Aspetti cognitivi e neurovegetativi nel paziente depresso: una visione multidisciplinare prof. VENDEMIALE	15-16/10/2021	7

## SCIENZE MEDICHE E CHIRURGICHE 2022

### Attività di Educazione Continua in Medicina (ECM)

<b>Prof. Bellanti</b>
<i>Denominazione corso: Insuline 2.0 e combinazioni innovative: intensificare e semplificare si può</i>
<i>A pagamento : NO</i>
<i>ECM riconosciuti o erogati n. : 3.3</i>
<i>Ore di didattica assistita n. 5</i>
<i>Partecipanti n. 40</i>
<i>Docenti coinvolti n. 3</i>
<i>- di cui 1 docente esterno all'Ateneo</i>
<i>Soggetti terzi coinvolti nell'organizzazione del corso: 1</i>
<i>- di cui appartenenti a istituzioni pubbliche: 0</i>
<i>- di cui appartenenti a imprese: 1</i>
<i>- di cui appartenenti ad organizzazioni di terzo settore: 0</i>
<i>Introiti programma:</i>
<i>- da finanziamenti privati nazionali</i>

### Attività di Educazione Continua in Medicina (ECM)

<b>Prof. Bellanti</b>
<i>Denominazione corso: Diab&amp;More</i>
<i>A pagamento : NO</i>
<i>ECM riconosciuti o erogati n. : 3</i>
<i>Ore di didattica assistita n. 3</i>
<i>Partecipanti n. 8</i>
<i>Docenti coinvolti n. 2</i>
<i>- di cui 1 docente esterno all'Ateneo</i>
<i>Soggetti terzi coinvolti nell'organizzazione del corso: 1</i>
<i>- di cui appartenenti a istituzioni pubbliche: 0</i>
<i>- di cui appartenenti a imprese: 1</i>
<i>- di cui appartenenti ad organizzazioni di terzo settore: 0</i>
<i>Introiti programma:</i>
<i>- da finanziamenti privati nazionali</i>

### Attività di Educazione Continua in Medicina (ECM)

<b>Prof. Bellanti</b>
<i>Denominazione corso: La terapia insulinica del nuovo millennio: per chi, come e quando</i>
<i>A pagamento : NO</i>
<i>ECM riconosciuti o erogati n. : 4.4</i>
<i>Ore di didattica assistita n. 5.5</i>
<i>Partecipanti n. 40</i>
<i>Docenti coinvolti n. 4</i>
<i>- di cui 2 docenti esterno all'Ateneo</i>
<i>Soggetti terzi coinvolti nell'organizzazione del corso: 1</i>



- di cui appartenenti a istituzioni pubbliche: 0
- di cui appartenenti a imprese: 1
- di cui appartenenti ad organizzazioni di terzo settore: 0
<b>Introiti programma:</b>
- da finanziamenti privati nazionali

### Attività di Educazione Continua in Medicina (ECM)

#### Prof. Bellanti

Denominazione corso: Focus sulla terapia anticoagulante: la pratica clinica, le evidenze scientifiche, le prospettive future

A pagamento : NO

ECM riconosciuti o erogati n. : 6.3

Ore di didattica assistita n. 8.25

Partecipanti n. 40

Docenti coinvolti n. 12

- di cui 6 docenti esterno all'Ateneo

Soggetti terzi coinvolti nell'organizzazione del corso: 1

- di cui appartenenti a istituzioni pubbliche: 0

- di cui appartenenti a imprese: 1

- di cui appartenenti ad organizzazioni di terzo settore: 0

**Introiti programma:**

- da finanziamenti privati nazionali

### Attività di Educazione Continua in Medicina (ECM)

#### Prof. Vendemiale

Denominazione corso: Insuline 2.0 e combinazioni innovative: intensificare e semplificare si può

A pagamento : NO

ECM riconosciuti o erogati n. : 3.3

Ore di didattica assistita n. 5

Partecipanti n. 40

Docenti coinvolti n. 3

- di cui 1 docente esterno all'Ateneo

Soggetti terzi coinvolti nell'organizzazione del corso: 1

- di cui appartenenti a istituzioni pubbliche: 0

- di cui appartenenti a imprese: 1

- di cui appartenenti ad organizzazioni di terzo settore: 0

**Introiti programma:**

- da finanziamenti privati nazionali

### Attività di Educazione Continua in Medicina (ECM)

#### Prof. Vendemiale

Denominazione corso: Focus sulla terapia anticoagulante: la pratica clinica, le evidenze scientifiche, le prospettive future

A pagamento : NO

ECM riconosciuti o erogati n. : 6.3

Ore di didattica assistita n. 8.25

Partecipanti n. 40

Docenti coinvolti n. 12

- di cui 6 docenti esterno all'Ateneo

Soggetti terzi coinvolti nell'organizzazione del corso: 1

- di cui appartenenti a istituzioni pubbliche: 0

- di cui appartenenti a imprese: 1

- di cui appartenenti ad organizzazioni di terzo settore: 0

**Introiti programma:**

- da finanziamenti privati nazionali

### Attività di Educazione Continua in Medicina (ECM)

#### Prof. Vendemiale



<i>Denominazione corso: La terapia insulinica del nuovo millennio: per chi, come e quando</i>
<i>A pagamento : NO</i>
<i>ECM riconosciuti o erogati n. : 4.4</i>
<i>Ore di didattica assistita n. 5.5</i>
<i>Partecipanti n. 40</i>
<i>Docenti coinvolti n. 4</i> <i>- di cui 2 docenti esterno all'Ateneo</i>
<i>Soggetti terzi coinvolti nell'organizzazione del corso: 1</i> <i>- di cui appartenenti a istituzioni pubbliche: 0</i> <i>- di cui appartenenti a imprese: 1</i> <i>- di cui appartenenti ad organizzazioni di terzo settore: 0</i>
<i>Introiti programma:</i> <i>- da finanziamenti privati nazionali</i>

### Attività di Educazione Continua in Medicina (ECM)

#### IGIENE

<i>Denominazione corso: "La codifica delle cause di morte orientata al sistema Iris"</i>
<i>A pagamento: no</i>
<i>ECM riconosciuti o erogati: n. 15</i>
<i>Ore di didattica assistita: n. 15</i>
<i>Partecipanti: n. 2.500</i>
<i>Docenti coinvolti: n. 4</i> <i>- di cui docenti esterni all'Ateneo: n. 1</i>
<i>Soggetti terzi coinvolti nell'organizzazione del corso: (è possibile inserire più risposte): n. 3</i> <i>- di cui appartenenti a istituzioni pubbliche:</i> <i>- di cui appartenenti a imprese: n. 3</i> <i>- di cui appartenenti ad organizzazioni di terzo settore:</i>
<i>Introiti programma:</i> <i>- da finanziamenti pubblici europei</i> <i>- da finanziamenti pubblici nazionali: si</i>

### Attività di Educazione Continua in Medicina (ECM)

#### Prof.ssa Mirabella Lucia

<i>Denominazione corso: High technical skills nella gestione delle vie aeree, corso avanzato, level 3</i>
<i>A pagamento : (si/no) SI</i>
<i>ECM riconosciuti o erogati n. :15,8</i>
<i>Ore di didattica assistita n.13</i>
<i>Partecipanti n.20</i>
<i>Docenti coinvolti n.7</i> <i>- di cui docenti esterni all'Ateneo 4</i>
<i>Soggetti terzi coinvolti nell'organizzazione del corso: (è possibile inserire più risposte)</i> <i>- di cui appartenenti a istituzioni pubbliche:</i> <i>- di cui appartenenti a imprese:</i> <i>- di cui appartenenti ad organizzazioni di terzo settore:</i>
<i>Introiti programma:</i> <i>- da finanziamenti pubblici europei</i> <i>- da finanziamenti pubblici nazionali</i>

### Attività di Educazione Continua in Medicina (ECM)

#### Prof.ssa Mirabella Lucia

<i>Denominazione corso: Gestione intraospedaliera del trauma- level 3</i>
<i>A pagamento : (si/no) SI</i>
<i>ECM riconosciuti o erogati n. :23.1</i>
<i>Ore di didattica assistita n 14</i>
<i>Partecipanti n.20</i>
<i>Docenti coinvolti n.7</i> <i>- di cui docenti esterni all'Ateneo 4</i>
<i>Soggetti terzi coinvolti nell'organizzazione del corso: (è possibile inserire più risposte)</i> <i>- di cui appartenenti a istituzioni pubbliche:</i>



- di cui appartenenti a imprese:
- di cui appartenenti ad organizzazioni di terzo settore:
<b>Introiti programma:</b>
- da finanziamenti pubblici europei
- da finanziamenti pubblici nazionali

Attività di Educazione Continua in Medicina (ECM)
<b>Dott.ssa Cotoia Antonella</b>
Denominazione corso: <i>PROCEDURE ERAS (Enhanced Recovery After Surgery) IN CHIRURGIA TORACICA</i>
A pagamento : (si/no) <i>NO</i>
ECM riconosciuti o erogati n. : <i>8</i>
Ore di didattica assistita n. <i>9</i>
Partecipanti n. <i>20</i>
Docenti coinvolti n. <i>14</i>
- di cui docenti esterni all'Ateneo <i>7</i>
Soggetti terzi coinvolti nell'organizzazione del corso: (è possibile inserire più risposte)
- di cui appartenenti a istituzioni pubbliche:
- di cui appartenenti a imprese:
- di cui appartenenti ad organizzazioni di terzo settore:
<b>Introiti programma:</b>
- da finanziamenti pubblici europei
- da finanziamenti pubblici nazionali

Attività di Educazione Continua in Medicina (ECM)
<b>Prof. LISO</b>
Denominazione corso: <i>"L'EMATOLOGIA DI OGGI E DI DOMANI: TRA INNOVATIVITA' E SOSTENIBILITA'"</i>
A pagamento : (si/no) <i>NO</i>
ECM riconosciuti o erogati n. <i>9</i>
Ore di didattica assistita n.
Partecipanti n. <i>100</i>
Docenti coinvolti n. <i>12</i>
- di cui docenti esterni all'Ateneo <i>10</i>
Soggetti terzi coinvolti nell'organizzazione del corso: (è possibile inserire più risposte) <i>9</i>
- di cui appartenenti a istituzioni pubbliche:
- di cui appartenenti a imprese: <i>6</i>
- di cui appartenenti ad organizzazioni di terzo settore: <i>3</i>
<b>Introiti programma:</b>
- da finanziamenti pubblici europei
- da finanziamenti pubblici nazionali

Attività di Educazione Continua in Medicina (ECM)
<b>Prof. Lacedonia</b>
Denominazione corso: <i>L'IMPORTANZA DELLA ROSE NEL TUMORE POLMONARE: FOCUS SUL PRELIEVO DEL CAMPIONE E SULLA CARATTERIZZAZIONE MOLECOLARE</i>
A pagamento : (si/no) <i>no</i>
ECM riconosciuti o erogati n. : <i>6</i>
Ore di didattica assistita n. <i>8H</i>
Partecipanti n. <i>30</i>
Docenti coinvolti n. <i>15</i>
- di cui docenti esterni all'Ateneo <i>8</i>
Soggetti terzi coinvolti nell'organizzazione del corso: (è possibile inserire più risposte) <i>infocongress: astrazeneca; Olympus; Evident</i>
- di cui appartenenti a istituzioni pubbliche: <i>1</i>
- di cui appartenenti a imprese: <i>1</i>
- di cui appartenenti ad organizzazioni di terzo settore:
<b>Introiti programma:</b>



- Finanziamenti Privati

### Attività di Educazione Continua in Medicina (ECM)

<b>Prof. Lacedonia</b>
Denominazione corso: INTERSTITIAL LUNG DISEASE
A pagamento : (si/no) No
ECM riconosciuti o erogati n. :10.7
Ore di didattica assistita n. 10:30h
Partecipanti n. 20
Docenti coinvolti n. 24
- di cui docenti esterni all'Ateneo 18
Soggetti terzi coinvolti nell'organizzazione del corso: (è possibile inserire più risposte): Università degli studi di Bari Aldo Moro; Società Italianadi Pneumologia; boehringer ingelheim; vivisol; infocongress;
- di cui appartenenti a istituzioni pubbliche: 2
- di cui appartenenti a imprese: 3
- di cui appartenenti ad organizzazioni di terzo settore: 0
Introiti programma:
- Finanziamenti privati

### Attività di Educazione Continua in Medicina (ECM)

<b>Prof. Lacedonia</b>
Denominazione corso: MASTER TEORICO-PRATICO IN ASMA GRAVE
A pagamento : (si/no)no
ECM riconosciuti o erogati n. :7
Ore di didattica assistita n. 8.15h
Partecipanti n. 50
Docenti coinvolti n. 12
- di cui docenti esterni all'Ateneo 6
Soggetti terzi coinvolti nell'organizzazione del corso: (è possibile inserire più risposte) astrazeneca; Chiesi; Gsk; grifos; Novartis; sanofi; Ordine dei Medici Chirurghi e Odontoiatri di Bari; ordine dei Medici Chirurghi e Odontoiatri di Foggia; Accademia Italiana di Citologia Nasale; Società Italiana di Pneumologia; Università degli Studi di Bari "Aldo Moro"; Università degli Studi di Foggia; Ellecenter
- di cui appartenenti a istituzioni pubbliche: 4
- di cui appartenenti a imprese: 5
- di cui appartenenti ad organizzazioni di terzo settore:
Introiti programma:
- da finanziamenti pubblici europei
- da finanziamenti pubblici nazionali

### Attività di Educazione Continua in Medicina (ECM)

<b>Prof.ssa Olga Lamacchia</b>
Denominazione corso: <b>Responsabile scientifico del corso svolto in data 8 ottobre 2022: "XIX Corso di aggiornamento in malattie endocrino metaboliche - metabolismo e fertilità: aspetti fisiopatologici e terapeutici"</b>
A pagamento : (si/no)
<b>ECM riconosciuti o erogati n. : 4</b>
Ore di didattica assistita n.
Partecipanti n.
<b>Docenti coinvolti n. 8</b>
- di cui 6 docenti esterni all'Ateneo
Soggetti terzi coinvolti nell'organizzazione del corso: (è possibile inserire più risposte)
- di cui appartenenti a istituzioni pubbliche:
- di cui appartenenti a imprese:
- di cui appartenenti ad organizzazioni di terzo settore:
Introiti programma:
- da finanziamenti pubblici europei
- da finanziamenti pubblici nazionali




(Replicare la scheda per ogni anno)

### 2.c.3- Alternanza Scuola-Lavoro (Percorsi per le Competenze Trasversali e Orientamento) PTCO

La sezione relativa ai Percorsi per le Competenze Trasversali e l'orientamento (ex Alternanza Scuola Lavoro) viene censita e monitorata dall'Ateneo e dai Dipartimenti.

#### Anno di riferimento 2022

1. Numero totale di progetti di PTCO svolti: 3
2. Numero di studenti coinvolti nei progetti: 180
3. Numero di docenti coinvolti nei progetti: 10

Percorsi per le competenze Trasversali e Orientamento
Prof.ssa Mirabella Lucia
Descrizione: II.SS.: il "Volta", Tale convenzioni hanno formalizzato la collaborazione tra i Dipartimenti di Area Medica e questi II.SS. al fine del potenziamento verso le discipline biomediche.
Data:
Scuola: Liceo scientifico A. Volta Foggia
Studenti coinvolti n 50 classi quarte e quinto
Docenti coinvolti n. 8

Percorsi per le competenze Trasversali e Orientamento
Prof.ssa Mirabella Lucia
Descrizione: II.SS.: Notarangelo Tale convenzioni hanno formalizzato la collaborazione tra i Dipartimenti di Area Medica e questi II.SS. al fine del potenziamento verso le discipline biomediche Notarangelo
Data:
Scuola: ITIS Notarangelo Foggia
Studenti coinvolti n 60 classi quinte
Docenti coinvolti n. 8

Percorsi per le competenze Trasversali e Orientamento
Prof.ssa Mirabella Lucia
Descrizione: il "Marconi" di Foggia, Tali convenzioni hanno formalizzato la collaborazione tra i Dipartimenti di Area Medica e questi II.SS. al fine del potenziamento verso le discipline biomediche.
Data: durata 6 anni
Scuola: Liceo Scientifico G. Marconi Foggia
Studenti coinvolti n 20 studenti delle terze, 20 delle quarte e 20 delle quinte
Docenti coinvolti n. 10

### 2.c.4- MOOC (solo se pertinente)

MOOC
Docente:
Descrizione:
In lingua inglese: (si/no)



Certificazione: (si/no)
Certificazione a pagamento: (si/no)
CFU/CFP (se riconosciuti): si/no
Collaborazione con organizzazioni esterne (istituzioni pubbliche/impresе/terzo settore)
Partecipanti: n.

(Replicare la scheda per ogni anno)

## 2.d-Public Engagement

Le schede per le singole iniziative di Public Engagement devono essere caricate, da parte dei singoli referenti, attraverso il form di rilevazione online disponibile ai seguenti indirizzi:

- principali iniziative di Public Engagement per gli anni 2020, 2021, 2022:

<https://forms.gle/wvK1jc37tpzK3zoD9>

<p><b>2020</b></p> <p>1. Il dipartimento conduce un monitoraggio delle attività di Public Engagement?</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Sì (rispondere alla domanda 1a)</b></li> <li>• No</li> </ul> <p>1a. Numero complessivo di attività di PE condotte nell'anno <b>SCIENZE MEDICHE 12</b></p> <p>2. Budget allocato per le attività di PE nell'anno</p> <p>3. Il Dipartimento organizza attività di formazione e aggiornamento sui temi della comunicazione della ricerca e del Public Engagement si/no</p> <p>3a (Se sì) Destinatari coinvolti: <b>docenti (inserire numero) 6 Scienze Mediche</b> amministrativi (inserire numero) altro personale di ricerca non strutturato (inserire numero) studenti e dottorandi (inserire numero) <b>target di riferimento: cittadinanza, studenti scuole superiori, popolazione anziana</b></p>
--

<p><b>2021</b></p> <p>1. Il dipartimento conduce un monitoraggio delle attività di Public Engagement?</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Sì (rispondere alla domanda 1a)</b></li> <li>• No</li> </ul> <p>1a. Numero complessivo di attività di PE condotte nell'anno <b>SCIENZE MEDICHE 4</b></p> <p>2. Budget allocato per le attività di PE nell'anno</p> <p>3. Il Dipartimento organizza attività di formazione e aggiornamento sui temi della comunicazione della ricerca e del Public Engagement si/no</p> <p>3a (Se sì) Destinatari coinvolti: <b>docenti (inserire numero) 4 Scienze Mediche</b> amministrativi (inserire numero) altro personale di ricerca non strutturato (inserire numero) studenti e dottorandi (inserire numero) target di riferimento: <b>cittadinanza</b></p>
---

<p><b>2022</b></p> <p>1. Il dipartimento conduce un monitoraggio delle attività di Public Engagement?</p>
---



- Sì

**1a. Numero complessivo di attività di PE condotte nell'anno**  
**SCIENZE MEDICHE 26**

2. Budget allocato per le attività di PE nell'anno

3. Il Dipartimento organizza attività di formazione e aggiornamento sui temi della comunicazione della ricerca e del Public Engagement si

3a (Se sì) Destinatari coinvolti:

docenti (inserire numero) **18** Scienze Mediche

amministrativi (inserire numero)

altro personale di ricerca non strutturato (inserire numero)

studenti e dottorandi (inserire numero)

target di riferimento: **cittadinanza, studenti scuole superiori, operatori sanitari, adolescenti, bambini disabili e famiglie**

**PUBLIC ENGAGEMENT 2020 SCIENZE MEDICHE**

<i>Denominazione attività</i>	<i>Data</i>
Organizzazione dell'evento di public engagement "FameLab" negli anni 2020 prof. LISO A.	
<a href="https://www.unifg.it/file/famelab-2020-unifg">https://www.unifg.it/file/famelab-2020-unifg</a> prof. LISO A.	
<a href="https://www.unifg.it/notizie/famelab-arriva-alluniversita-di-foggia">https://www.unifg.it/notizie/famelab-arriva-alluniversita-di-foggia</a> prof. LISO A.	
Tutor "Settimana della Scienza" per attività seminariali con gli studenti degli Istituti Superiori "Volta", "Marconi", "Notarangelo" di Foggia prof. BELLANTI	04-05-06.02.2020
Testimonial Summer week UniFG 2020 prof. BELLANTI	07-10.09.2020
Relazione di divulgazione medica "COVID-19 nel paziente depresso: le conseguenze dell'isolamento degli anziani e possibili interventi" prof. VENDEMIALE	20.06.2020
Relazione di divulgazione medica "DOAC: utilizzo attuale e futuro" prof. VENDEMIALE	02.10.2020
Moderazione "Ruolo della fosfomicina endovena nella gestione della terapia antibiotica del paziente critico" prof. VENDEMIALE	26.11.2020
BOOST -PROGETTO DI PARTECIPAZIONE PER LA RETE REUMATOLOGICA PUGLIESE (nell'ambito della Legge Regionale sulla Partecipazione n. 28 del 13/07/2017) finalizzato alla promozione, ascolto e l'inclusione del cittadino e del paziente nei processi di analisi e miglioramento della Rete Reumatologica Pugliese, alla valorizzazione del network interpersonale come elemento essenziale di completamento della organizzazione a rete, l'interdisciplinarietà e la collaborazione tra specialità diverse, sia in una ottica di efficienza della rete stessa, sia come fattore per favorire le diagnosi precoci. Presentazione finale di documento programmatico alle istituzioni prof. CANTATORE	10 Luglio 2020 22 Luglio 2020
BOOST -PROGETTO DI PARTECIPAZIONE PER LA RETE REUMATOLOGICA PUGLIESE (nell'ambito della Legge Regionale sulla Partecipazione n. 28 del 13/07/2017) finalizzato alla promozione, ascolto e l'inclusione del cittadino e del paziente nei processi di analisi e miglioramento della Rete Reumatologica Pugliese, alla valorizzazione del network interpersonale come elemento essenziale di completamento della organizzazione a rete, l'interdisciplinarietà e la collaborazione tra specialità diverse, sia in una ottica di efficienza della rete stessa, sia come fattore per favorire le diagnosi precoci. Presentazione finale di documento programmatico alle istituzioni prof.ssa CORRADO	10 Luglio 2020 22 Luglio 2020
World AIDS Day, Polo Biomedico "E. Altomare", Facoltà di Medicina, Foggia prof. CONESE	11 gennaio 2020



Publicazione divulgativa: "Nascere con la camicia. La placenta nella psicologia della nascita", in <i>Luce e ombra</i> , n. 18, pp. 59-68. Prof. CONESE	Gennaio- Febbraio-Marzo 2020
Attività di coinvolgimento ed interazione con il mondo della scuola. Open Day di Area Medica verso gli studenti degli II.SS. e le loro famiglie prof. CONESE	Maggio 2020

## PUBLIC ENGAGEMENT 2021 SCIENZE MEDICHE

<i>Denominazione attività</i>	<i>Data</i>
CANTATORE: Campagna di sensibilizzazione e screening sul rischio di fratture da fragilità	20-27 settembre 2021
BELLANTI: Relazione di divulgazione medica ""Diabete mellito: una sfida vinta dalla medicina" – Conferenza organizzata dal Lyons Club Monti Dauni Meridionali in occasione della Giornata Mondiale del Diabete	19.11.2021
CORRADO: Tavolo regionale. Open discussion sul valore delle nuove terapie farmacologiche nel trattamento dell'osteoporosi severa in donne in post-menopausa ad alto rischio di frattura	21 Settembre 2021

<b>Public Engagement</b>
<b>Prof.ssa Elvira Grandone</b>
<i>Titolo: In qualità di Membro del Patto Trasversale della Scienza (PTS) svolge attività sociali per la promozione della salute materna in gravidanza ed in puerperio e per l'autodeterminazione di tutte le donne e ragazze</i>
<i>Data:</i>
<i>Luogo: Attività collegate all'Agenda ONU 2030 ed agli obiettivi di Sviluppo Sostenibile</i>
<i>Responsabile:</i>
<i>Docenti coinvolti:</i>
<i>Target di riferimento: donne e ragazze in gravidanza e puerperio</i>

## PUBLIC ENGAGEMENT 2022 SCIENZE MEDICHE

<b>Public Engagement</b>
<i>Titolo: 3° Congresso ASSIMEFAC di Capitanata "Ospedale e territorio: i due volti della sanità</i>
<i>Data: 12.03.2022</i>
<i>Luogo: Foggia</i>
<i>Responsabile: dott. Giovanni Battista d'Errico</i>
<i>Docenti coinvolti: 33</i>
<i>Target di riferimento: Evento pubblico di coinvolgimento della cittadinanza</i>

<b>Public Engagement</b>
<i>Titolo: Insulina basale + GLP1-RA: molto più che una semplice somma</i>
<i>Data: 04.05.2022</i>
<i>Luogo: Foggia</i>
<i>Responsabile: Prof. Gianluigi Vendemiale</i>
<i>Docenti coinvolti: 3</i>
<i>Target di riferimento: sanitari (iniziativa finalizzata alla tutela della salute)</i>

<b>Public Engagement</b>
<i>Titolo: Nuove opzioni terapeutiche per il trattamento precoce del DM2</i>



<i>Data: 17.09.2022</i>
<i>Luogo: Foggia</i>
<i>Responsabile: Prof. Francesco Bellanti</i>
<i>Docenti coinvolti: 2</i>
<i>Target di riferimento: sanitari (iniziativa finalizzata alla tutela della salute)</i>

### Public Engagement

<i>Titolo: Il diabete mellito: molto più di una pandemia</i>
<i>Data: 13.11.2022</i>
<i>Luogo: Alberona (FG)</i>
<i>Responsabile: Club UNESCO Alberona e Unitré Lucera</i>
<i>Docenti coinvolti: 2</i>
<i>Target di riferimento: Evento pubblico di coinvolgimento della cittadinanza</i>

### Public Engagement

<i>Titolo: Gestione del rischio aterosclerotico: approcci terapeutici attuali e futuri</i>
<i>Data: 18.11.2022</i>
<i>Luogo: Taranto</i>
<i>Responsabile: Sezione Regionale SIMI Puglia-Basilicata</i>
<i>Docenti coinvolti: 29</i>
<i>Target di riferimento: sanitari (iniziativa finalizzata alla tutela della salute)</i>

### Public Engagement

<i>Titolo: Ormoni sessuali e regolazione del bilancio redox nell'anziano</i>
<i>Data: 02.12.2022</i>
<i>Luogo: Roma</i>
<i>Responsabile: Società Italiana di Gerontologia e Geriatria</i>
<i>Docenti coinvolti: &gt; 50</i>
<i>Target di riferimento: sanitari (iniziativa finalizzata alla tutela della salute)</i>

### Public Engagement

<i>Titolo: La terapia antitrombotica nelle infezioni da SARS-CoV-2</i>
<i>Data: 16.12.2022</i>
<i>Luogo: Foggia</i>
<i>Responsabile: <b>prof. G. Vendemiale</b></i>
<i>Docenti coinvolti: 12</i>
<i>Target di riferimento: sanitari (iniziativa finalizzata alla tutela della salute)</i>

### Public Engagement

<i>Titolo: Insuline 2.0 e combinazioni innovative: introduzione e finalità del Corso</i>
<i>Data: 04.05.2022</i>
<i>Luogo: Foggia</i>
<i>Responsabile: <b>Prof. Gianluigi Vendemiale</b></i>
<i>Docenti coinvolti: 3</i>
<i>Target di riferimento: sanitari (iniziativa finalizzata alla tutela della salute)</i>

### Public Engagement

<i>Titolo: La gestione della candidiasi invasiva nel paziente complesso</i>
<i>Data: 20.10.2022</i>
<i>Luogo: Trani (BT)</i>
<i>Responsabile: dott. Franco Mastroianni (FADOI Regionale)</i>
<i>Docenti coinvolti: &gt; 50</i>
<i>Target di riferimento: sanitari (iniziativa finalizzata alla tutela della salute)</i>

### Public Engagement

<i>Titolo: Sindrome iperferritinemica</i>
<i>Data: 21.10.2022</i>



<i>Luogo: Roma</i>
<i>Responsabile: Società Italiana di Medicina Interna</i>
<i>Docenti coinvolti: &gt; 50</i>
<i>Target di riferimento: sanitari (iniziativa finalizzata alla tutela della salute)</i>

<b>Public Engagement</b>
<i>Titolo: Sessione Metabolica</i>
<i>Data: 18.11.2022</i>
<i>Luogo: Taranto</i>
<i>Responsabile: Sezione Regionale SIMI Puglia-Basilicata</i>
<i>Docenti coinvolti: 29</i>
<i>Target di riferimento: sanitari (iniziativa finalizzata alla tutela della salute)</i>

<b>Public Engagement</b>
<i>Titolo: Le insuline basali nella terapia del diabete mellito tipo 2: timing e razionale d'uso</i>
<i>Data: 02.12.2022</i>
<i>Luogo: Roma</i>
<i>Responsabile: Società Italiana di Gerontologia e Geriatria</i>
<i>Docenti coinvolti: &gt; 50</i>
<i>Target di riferimento: sanitari (iniziativa finalizzata alla tutela della salute)</i>

<b>Public Engagement</b>
<i>Titolo: Difficoltà diagnostiche e terapeutiche nella gestione dell'ipertensione arteriosa polmonare</i>
<i>Data: 09.12.2022</i>
<i>Luogo: Foggia</i>
<i>Responsabile: dott. Michele Correale, prof. Donato Lacedonia</i>
<i>Docenti coinvolti: 38</i>
<i>Target di riferimento: sanitari (iniziativa finalizzata alla tutela della salute)</i>

<b>Public Engagement</b>
<i>Titolo: Focus sulla terapia anticoagulante</i>
<i>Data: 16.12.2022</i>
<i>Luogo: Foggia</i>
<i>Responsabile: <b>prof. G. Vendemiale</b></i>
<i>Docenti coinvolti: 12</i>
<i>Target di riferimento: sanitari (iniziativa finalizzata alla tutela della salute)</i>

<b>Public Engagement</b>
<i>Titolo: Vaccinazione COVID – Open day per offerta vaccino Novavax</i>
<i>Data: 2 marzo 2022</i>
<i>Luogo: Punto Vaccinale di Popolazione Ambulatorio Ospedale Colonnello D'Avanzo, Policlinico Foggia ospedaliero-universitario</i>
<i>Responsabile: <b>Prof.ssa Rosa Prato</b></i>
<i>Docenti coinvolti: Prof.ssa Francesca Fortunato, Prof. Domenico Martinelli</i>
<i>Target di riferimento: Popolazione generale</i>

<b>Public Engagement</b>
<i>Titolo: Sviluppo di strumenti tecnici e pratici per lo svolgimento di attività educative e formative in ambito di sessualità, relazioni affettive e prevenzione delle IST nel contesto scolastico</i>
<i>Data: 22/11/2019 – 21/02/2023</i>
<i>Luogo: Scuole secondarie di I grado, classi III</i>
<i>Responsabile: <b>Prof. Domenico Martinelli</b></i>
<i>Docenti coinvolti: Prof.ssa Francesca Fortunato, Prof.ssa Rosa Prato</i>
<i>Target di riferimento: Preadolescenti e Adolescenti</i>

<b>Public Engagement</b>
<i>Titolo: Sviluppo e adattamento di strumenti tecnici e pratici per lo svolgimento di attività educative e</i>



<i>formative in ambito di sessualità, relazioni affettive e prevenzione delle IST per le scuole secondarie</i>
<i>Data: 17/05/2022 – in corso</i>
<i>Luogo: Scuole secondarie di II grado, classi II</i>
<i>Responsabile: <b>Prof. Domenico Martinelli</b></i>
<i>Docenti coinvolti: Prof.ssa Francesca Fortunato, Prof.ssa Rosa Prato</i>
<i>Target di riferimento: Adolescenti</i>

<b>Public Engagement</b>
<i>Titolo: Sistemi innovativi per l'identificazione precoce di focolai COVID-19 in ambito scolastico in Italia</i>
<i>Data: 25/11/2020– in corso</i>
<i>Luogo: Scuole secondarie di II grado</i>
<i>Responsabile: <b>Prof.ssa Rosa Prato</b></i>
<i>Docenti coinvolti: Prof.ssa Francesca Fortunato, Prof. Domenico Martinelli</i>
<i>Target di riferimento: Adolescenti</i>

<b>Public Engagement</b>
<i>Titolo: Covid-19: la percezione degli italiani nelle indagini Censis 2021</i>
<i>Data: 27/01/2022</i>
<i>Luogo: pagina web <a href="https://www.scienzainrete.it/articolo/covid-19-percezione-degli-italiani-nelle-indagini-censis-2021/eva-benelli-monia-torre/2022">https://www.scienzainrete.it/articolo/covid-19-percezione-degli-italiani-nelle-indagini-censis-2021/eva-benelli-monia-torre/2022</a></i>
<i>Responsabile: <b>Prof.ssa Rosa Prato</b></i>
<i>Docenti coinvolti: Prof.ssa Francesca Fortunato, Prof. Domenico Martinelli</i>
<i>Target di riferimento: popolazione generale</i>

<b>Public Engagement</b>
<i>Titolo: Seminario La prevenzione e la promozione della salute</i>
<i>Data: 07/02/2022</i>
<i>Luogo: Liceo Scientifico "A. Volta", Foggia</i>
<i>Responsabili: Prof.ssa Roberta Vinci, Prof.ssa Daniela Fiocco</i>
<i>Docenti coinvolti: <b>Dott. Leo Ascatigno</b></i>
<i>Target di riferimento: Adolescenti</i>

<b>Public Engagement</b>
<i>Prof.ssa <b>Martinelli Lucia</b></i>
<i>Titolo: Le tue mani per la vita, manovre di disostruzione in età pediatrica</i>
<i>Data: 12 luglio 2022</i>
<i>Luogo: Officine Amigoniane APS, san giovanni rotondo</i>
<i>Responsabile: Centro dipartimentale Formazione di Capitanata- SiMumed Università di Foggia</i>
<i>Docenti coinvolti: 1</i>
<i>Target di riferimento: famiglie con bambini disabili</i>

<b>Public Engagement</b>
<i>Prof.ssa <b>Santantonio Teresa Antonia</b></i>
<i>Titolo: attività previste nell'ambito della convenzione UNIFG-Liceo Volta - percorso "BiolaB"</i>
<i>Data: 07/02/2022</i>
<i>Luogo: piattaforma e-learning unifg-</i>
<i>Responsabile: Daniela Fiocco; Roberta Vinci</i>
<i>Docenti coinvolti: Teresa Antonia Santantonio</i>
<i>Target di riferimento: studenti del V anno di liceo Scientifico "A. Volta" Foggia.</i>

<b>Public Engagement</b>
<b>PROF. LISO</b>
<i>Titolo: Rassegna cinematografica per la preparazione alla giornata internazionale per l'eliminazione della violenza contro le donne per i Dipartimenti di Area Medica</i>
<i>Data: 23 novembre 2022</i>
<i>Luogo: Dipartimenti di Area Medica - Università di Foggia</i>
<i>Responsabile: Annamaria Petito - Speaker</i>
<i>Docenti coinvolti: Cristiana Simonetti docenti di Pedagogia - Università di Foggia</i>



Target di riferimento: Student\* con estensione al territorio

### Public Engagement

**Prof. Lacedonia**

*Titolo: la tubercolosi, una malattia del passato ma ancora attuale*

*Data: 28 ottobre 2022*

*Luogo: Foggia*

*Responsabile: testata "l'Attacco"*

*Docenti coinvolti: Prof. Donato Lacedonia*

*Target di riferimento: lettori della rivista*

### Public Engagement

**Prof. Lacedonia**

*Pagina Facebook della Scuola di Specializzazione su cui vengono pubblicati tutte le iniziative ed informazioni utili per pazienti*

*Data:*

*Luogo:*

*Responsabile: Prof. Donato Lacedonia*

*Docenti coinvolti: Prof. Donato Lacedonia, Prof.ssa Maria Pia Foschino Barbaro*

*Target di riferimento: popolazione*

### Public Engagement

**Prof. ssa Antonella Cotoia**

Summer School: GEMEDIC Gestione delle emergenze medico chirurgiche – Progetto finanziato da Regione Puglia La GEMEDIC affronterà le tematiche sulla gestione delle vie aeree pediatriche e dell'adulto, gestione dell'insufficienza respiratoria, dello shock emorragico, dell'arresto cardiaco, politrauma e della nutrizione nel paziente critico. Sarà adottato un metodo didattico innovativo basato su simulazioni ad alta fedeltà con manichini e strumenti altamente performanti, giochi educativi, lezioni teoriche e pratiche di docenti italiani ed europei.

<https://mag.unifg.it/it/gemedic-iniziata-la-summer-school-gestione-delle-emergenze-medico-chirurgiche>

*Data: 3 ottobre/10 ottobre 2022*

*Luogo: sede universitaria di simulazione Sim-U-Med e presso le aule della UOC di Anestesia e Chirurgia del Policlinico di Foggia.*

*Responsabile: Prof.ssa Gilda Cinnella*

*Docenti coinvolti: proff.ri Cinnella, Cotoia*

*Target di riferimento: neolaureati e specializzandi in Anestesia e Rianimazione*

### 3. Accordi e convenzioni per attività di Terza Missione

Gli accordi e le convenzioni stipulate dai singoli Dipartimento devono essere caricati dai singoli referenti nella sezione di Terza Missione del sito web del Dipartimento di afferenza

Scheda riassuntiva:

1. Il dipartimento conduce un monitoraggio delle convenzioni e degli accordi che stipula con enti e imprese?

- Sì
- No

1a. Numero complessivo di convenzioni e accordi stipulati **4**

1b. Indicare il link del Dipartimento ove sono inserite le convenzioni



## ANNI 2020/2022

- 2018/2019 – SAFE/AREAMEDICA Convenzione con LSS G.Marconi “L’orientamento come strumento indispensabile di conoscenza” Le ultime frontiere della ricerca biomedica
- dal 2017 rinnovo 2021 per tre anni – Convenzione con Liceo Volta per attività di Collaborazione culturale e scientifica finalizzata alla realizzazione di un percorso “BiolaB” di potenziamento Biotecnologico GIARDINO Medclin – CONESE Medchir (Prot.30574-III/14 del 9/11/2017- Convenzione 987)
- Protocollo d’Intesa Fondazione MED.OR 2022 (prot.24072-III/20 del 5/05/2022 – Convenzione 963);
- Accordo con APS Agorà per promozione di percorsi ed iniziative scientifiche e culturali Dip Med Chir e Med Clin (dal A.S 2017/18 per 6 anni)



UNIVERSITÀ  
DI FOGGIA



HR EXCELLENCE IN RESEARCH





UNIVERSITÀ  
DI FOGGIA



HR EXCELLENCE IN RESEARCH





**UNIVERSITÀ  
DI FOGGIA**



HR EXCELLENCE IN RESEARCH

