



## FRONTESPIZIO DETERMINAZIONE

AOO: DA

REGISTRO: Determinazione

NUMERO: 0000285

DATA: 28/11/2016 15:07

OGGETTO: CONFERIMENTO DI N. 1 INCARICO DI COLLABORAZIONE COORDINATA E CONTINUATIVA ALLA DR.SSA LAURA SICURO, AI SENSI DELL'AVVISO RIF. PROT. N. 21071 DEL 02.11.2016, DA ESPLETARSI PRESSO LA SSD STUDI PRECLINICI E CHIRURGICI DELL'ENTE E PRESSO LA SSD LABORATORIO BITTA AFFERENTE AL DIPARTIMENTO RIZZOLI-RIT. PERIODO MESI 12. COMPENSO LORDO € 17.337,08 – COSTO TOTALE € 22.800,00.

SOTTOSCRITTO DIGITALMENTE DA:

Pierpaola D'Alessandro

DIRETTORE DI:

Amministrazione della Ricerca

CLASSIFICAZIONI:

- [03-04]

DESTINATARI:

- Collegio sindacale
- Amministrazione della Ricerca
- Servizio Prevenzione e Protezione
- Studi Preclinici e Chirurgici

DOCUMENTI:

File	Hash
DETE0000285_2016_determina_firma ta.pdf	CBEC640464EF7238CC08ED27F346737AAF00C78071B330AE3238E7D6BFA25E51



L'originale del presente documento, redatto in formato elettronico e firmato digitalmente e' conservato a cura dell'ente produttore secondo normativa vigente.

Ai sensi dell'art. 3bis c4-bis Dlgs 82/2005 e s.m.i., in assenza del domicilio digitale le amministrazioni possono predisporre le comunicazioni ai cittadini come documenti informatici sottoscritti con firma digitale o firma elettronica avanzata ed inviare ai cittadini stessi copia analogica di tali documenti sottoscritti con firma autografa sostituita a mezzo stampa predisposta secondo le disposizioni di cui all'articolo 3 del Dlgs 39/1993.



Amministrazione della Ricerca

## **DETERMINAZIONE**

**OGGETTO:** CONFERIMENTO DI N. 1 INCARICO DI COLLABORAZIONE COORDINATA E CONTINUATIVA ALLA DR.SSA LAURA SICURO, AI SENSI DELL'AVVISO RIF. PROT. N. 21071 DEL 02.11.2016, DA ESPLETARSI PRESSO LA SSD STUDI PRECLINICI E CHIRURGICI DELL'ENTE E PRESSO LA SSD LABORATORIO BITTA AFFERENTE AL DIPARTIMENTO RIZZOLI-RIT. PERIODO MESI 12. COMPENSO LORDO € 17.337,08 – COSTO TOTALE € 22.800,00.

## **IL DIRETTORE**

### **premesse che:**

- con deliberazione n. 237 del 30 ottobre 2015, esecutiva ai sensi di legge, il Direttore Generale ha conferito la direzione della Struttura Complessa “Amministrazione della Ricerca” alla Dott.ssa Pierpaola D'Alessandro, Dirigente Amministrativo con incarico a tempo determinato ai sensi dell'art. 15 septies, comma 2 del D. Lg. N. 502/1992 e smi, a far data dal 1° novembre 2015;
- richiamata la deliberazione n. 199 del 1^ agosto 2016 dal titolo: “Riorganizzazione dei servizi amministrativi e di staff. Ricognizione delle principali attività e relativi atti e provvedimenti. Nuova attribuzione delle deleghe ai Dirigenti”, in base alla quale il contratto in argomento viene sottoscritto dalla Dott.ssa Pierpaola D'Alessandro, Direttore della SC Amministrazione della Ricerca;

**considerato che** l'argomento del presente atto rientra nelle fattispecie sopra richiamate;

**precisato che** la responsabile della stesura dell'atto è la Sig.ra Tiziana Barnaba, reperibile, per chiunque sia portatore di un interesse personale e concreto al provvedimento, al numero telefonico 051/6366866;

### **in primo luogo**

- preso atto di quanto disposto dal Decreto Legislativo nr. 165 del 2001 e ss.mm.ii all'art. 7 comma 6;

### **richiamate:**



- la deliberazione n. 580 del 24.11.2008, esecutiva ai sensi di legge, avente ad oggetto la “Regolamentazione dei contratti di collaborazione coordinata e continuativa, dei contratti di ricerca e delle borse di studio IOR”;
- la deliberazione n. 180 del 29.04.2014, esecutiva ai sensi di legge, con la quale il Direttore Generale ha preso atto della griglia di riferimento per l'attribuzione di incarichi di collaborazione coordinata e continuativa nell'ambito della ricerca scientifica finalizzata/commissionata;
- la deliberazione n. 439 del 18.11.2014, esecutiva ai sensi di legge, avente ad oggetto il “Regolamento per la disciplina dei contratti di lavoro atipici”, contenente all'art. 8 la specifica procedura comparativa, preliminare alla stipula di contratti di lavoro atipico, in relazione all'attività di ricerca scientifica;

### **in secondo luogo**

**premesso che con determinazione n. 217 del 17 agosto 2015**, esecutiva a' sensi di legge, questa Amministrazione:

- prende e dà atto che la distribuzione delle scelte e degli importi per gli Enti della Ricerca Sanitaria del 5 per mille espresse dai contribuenti italiani nell'anno 2013, per i redditi 2012, ha comportato per l'Istituto Ortopedico Rizzoli un'assegnazione di Euro 655.728,42 e relativo a n. 17.402 scelte dei contribuenti;
- stabilisce che la quota del 5 per mille assegnata dall'Ente alla SSD Studi Preclinici e Chirurgici dell'Ente, per effettuare un progetto di Ricerca Corrente, è pari ad Euro 71.113,85, utilizzabili per il progetto “Sviluppo e validazione di modelli alternativi e complementari in vitro (intelligent testing strategies) in ortopedia e traumatologia” coordinato dalla dott.ssa Milena Fini;

**premesso che con deliberazione n. 243 del 3 novembre 2016**, esecutiva a' sensi di legge, questa Amministrazione:

- prende e dà atto che la distribuzione delle scelte e degli importi per gli Enti della Ricerca Sanitaria del 5 per mille espresse dai contribuenti italiani nell'anno 2014, per i redditi 2013, ha comportato per l'Istituto Ortopedico Rizzoli un'assegnazione di Euro 779.259,98;
- stabilisce che la quota del 5 per mille assegnata dall'Ente alla SSD Studi Preclinici e Chirurgici dell'Ente, per effettuare un progetto di Ricerca Corrente, è pari ad Euro 92.045,53, utilizzabili per il progetto “Modelli avanzati in vitro per lo studio di tecnologie innovative per la rigenerazione di lesioni condrali, osteocondrali ed ossee ” coordinato dalla dott.ssa Milena Fini;



## in terzo luogo

**vista** la lettera del 22.11.2016 con la quale, ai sensi del citato Regolamento approvato con Deliberazione nr. 439 del 2014, la Dr.ssa Milena Fini, sotto la propria responsabilità, **dichiara**:

### 1.

di aver accertato l'impossibilità oggettiva di utilizzare le risorse umane disponibili all'interno dell'Istituto, tramite le opportune analisi organizzative nell'ambito della Unità Operativa/ Dipartimento e in ambito aziendale, volte a verificare l'impossibilità di far fronte, con il personale in servizio ovvero acquisito secondo le ordinarie forme di reclutamento, alle esigenze rappresentate nella lettera del 27.10.2016;

### 2.

che, in data 02.11.2016, è stato pubblicato sul sito internet istituzionale [www.ior.it](http://www.ior.it) - sez. Lavora con noi – Bandi lavoro autonomo, dell'Avviso di espletamento di procedura comparativa prot. n. 21071 del 02.11.2016 per:

**ESIGENZE TEMPORANEE A CUI NON È POSSIBILE FAR FRONTE CON PERSONALE IN SERVIZIO:** collaborazione alle attività di laboratorio, con particolare riferimento all'impiego di colture cellulari, esecuzione di indagini di biochimiche, immunoenzimatiche e di biologia molecolare per lo studio di biocompatibilità e bioattività di biomateriali, nell'ambito dei progetti denominati *“Sviluppo e validazione di modelli alternativi e complementari in vitro (intelligent testing strategies) in ortopedia e traumatologia”* e *“Modelli avanzati in vitro per lo studio di tecnologie innovative per la rigenerazione di lesioni condrali, osteocondrali ed ossee”* (Responsabile del progetto: dr.ssa Milena Fini).

**PROGETTO:** *“Sviluppo e validazione di modelli alternativi e complementari in vitro (intelligent testing strategies) in ortopedia e traumatologia”* e *“Modelli avanzati in vitro per lo studio di tecnologie innovative per la rigenerazione di lesioni condrali, osteocondrali ed ossee”* – Codice PRWeb: 6191 e 6562. (Responsabile del progetto: dr.ssa Milena Fini) .

**Profilo professionale richiesto:** *titoli di studio:* Laurea triennale in Tecniche di Laboratorio Biomedico; *esperienze professionali:* -esperienze nell'allestimento e mantenimento di colture cellulari sia primarie che di linea con riferimento all'apparato muscolo scheletrico; -esperienza nell'impiego di metodiche di biologia molecolare e nell'esecuzione di analisi biochimiche e immunoenzimatiche; -esperienza nell'esecuzione di studi di biocompatibilità di biomateriali; -esperienza in microscopia con sistemi di analisi di immagine; *altre competenze richieste:* conoscenza della lingua inglese; conoscenza ed applicazione del sistema gestione qualità UNI EN ISO 9001; conoscenza delle Buone Pratiche di Laboratorio (GLP); conoscenza delle metodiche di valutazione istologiche; *Area albo collaboratori:* Area 05 Tecnici di Laboratorio.

**NATURA GIURIDICA DELLA PRESTAZIONE:** collaborazione coordinata e continuativa.

**OGGETTO DELLA PRESTAZIONE:** la prestazione avrà come oggetto la collaborazione allo svolgimento di attività di ricerca in vitro con impiego di colture cellulari (es. cellule mesenchimali staminali da diverse



sorgenti, osteoblasti, osteoclasti, fibroblasti, cellule endoteliali) e l'esecuzione di analisi di biologia molecolare, biochimiche e immunoenzimatiche per lo studio di biomateriali nell'ambito dei due progetti di ricerca sopra menzionati.

**OBIETTIVO DELL'ATTIVITÀ OGGETTO DELLA PRESTAZIONE/RISULTATI ATTESI:** collaborazione tecnica alla esecuzione di ricerche in vitro ed ex vivo con l'impiego di colture cellulari anche per lo studio di citotossicità, biocompatibilità e bioattività di biomateriali da impianto.

**DURATA DEL PERIODO CONTRATTUALE:** 12 mesi.

**Costo totale (comprensivo di compenso lordo collaboratore e oneri previdenziali e fiscali a carico dell'Ente): € 22.800,00.**

**LUOGO e modalità DI SVOLGIMENTO DELLA PRESTAZIONE:** La prestazione sarà svolta presso la SSD Studi Preclinici e Chirurgici dell'Ente e presso la SSD Laboratorio Bitta afferente al Dipartimento Rizzoli-RIT. L'esecuzione dell'incarico da parte del collaboratore non comporterà un impegno equivalente all'intera giornata lavorativa ma sarà limitato alle esigenze specifiche del progetto. Il collaboratore terrà aggiornato il responsabile sull'andamento dell'attività a lui assegnata relazionando verbalmente e presenterà una relazione finale scritta sull'attività svolta entro la conclusione dell'incarico.

**responsabile ior referente per l'attività:** dr.ssa Paola Torricelli.

**budget:** progetti codice PRWeb 6191 e 6562 .

### 3.

che è stata espletata la valutazione comparativa dei curricula delle candidature pervenute entro la data di scadenza dell'Avviso di cui sopra, con Verbale del 22.11.2016 da cui risulta che il **candidato valutato idoneo** allo svolgimento dell'incarico in oggetto è:

**DOTT.SSA LAURA SICURO**, nata il 13.11.1984 a Cesena (FC), C.F.SCRLRA84S53C573N , in possesso di laurea specialistica in Biotecnologie Molecolari ed Industriali conseguita in data 26.03.2010 presso l'Università degli Studi di Bologna e Laurea triennale in Tecnico di Laboratorio Biomedico conseguita in data 19.11.2013 presso l'Università degli Studi di Bologna, nonché iscritta all'Albo dei Tecnici di Laboratorio (FITELAB);

### 4.

**richiede** alla SC Amministrazione della Ricerca di procedere all'attribuzione di 1 contratto di lavoro atipico (collaborazione coordinata e continuativa), così come dall'Avviso di cui sopra, alla dott.ssa Laura Sicuro .

### 5.



**si impegna** a far rispettare nei confronti del collaboratore le seguenti condizioni: assenza di vincolo di subordinazione; assenza di orario di lavoro predeterminato; non inserimento funzionale nella struttura organizzativa dell'Istituto; autonomia organizzativa per il raggiungimento del risultato richiesto.

**in quarto luogo**

**preso atto che** la documentazione relativa alla presente procedura comparativa è agli atti della SC Amministrazione della Ricerca;

**infine**

**considerato che** la spesa del presente incarico di collaborazione coordinata e continuativa comprende:

**Costo totale** € **22.800,00**

Di cui

-compenso lordo stimato (comprensivo degli oneri fiscali e previdenziali a carico del collaboratore vigenti in relazione al periodo contrattuale) € 17.337,08

**Determina**

**richiamate le premesse integralmente,**

**1.**

**di approvare** la proposta di spesa illustrata in premessa ponendo il relativo costo a carico dei fondi dei suddetti **Progetti n. 6191 e 6562** ;

**2.**

**di conferire** l'incarico di collaborazione coordinata e continuativa al:

**DOTT.SSA LAURA SICURO**, nata il 13.11.1984 a Cesena (FC), C.F.SCRLRA84S53C573N , in possesso di laurea specialistica in Biotecnologie Molecolari ed Industriali conseguita in data 26.03.2010 presso l'Università degli Studi di Bologna e Laurea triennale in Tecnico di Laboratorio Biomedico conseguita in data 19.11.2013 presso l'Università degli Studi di Bologna, nonché iscritta all'Albo dei Tecnici di Laboratorio (FITELAB), *secondo le seguenti motivazioni e specifiche:*



**PROGETTO:** *“Sviluppo e validazione di modelli alternativi e complementari in vitro (intelligent testing strategies) in ortopedia e traumatologia” e “Modelli avanzati in vitro per lo studio di tecnologie innovative per la rigenerazione di lesioni condrali, osteocondrali ed ossee ”* – Codice PRWeb: 6191 e 6562. (Responsabile del progetto: dr.ssa Milena Fini) .

**OGGETTO DELLA PRESTAZIONE:** la prestazione avrà come oggetto la collaborazione allo svolgimento di attività di ricerca in vitro con impiego di colture cellulari (es. cellule mesenchimali staminali da diverse sorgenti, osteoblasti, osteoclasti, fibroblasti, cellule endoteliali) e l'esecuzione di analisi di biologia molecolare, biochimiche e immunoenzimatiche per lo studio di biomateriali nell'ambito dei due progetti di ricerca sopra menzionati.

**OBIETTIVO DELL'ATTIVITÀ OGGETTO DELLA PRESTAZIONE/RISULTATI ATTESI:** collaborazione tecnica alla esecuzione di ricerche in vitro ed ex vivo con l'impiego di colture cellulari anche per lo studio di citotossicità, biocompatibilità e bioattività di biomateriali da impianto.

**LUOGO e modalità DI SVOLGIMENTO DELLA PRESTAZIONE:** La prestazione sarà svolta presso la SSD Studi Preclinici e Chirurgici dell'Ente e presso la SSD Laboratorio Bitta afferente al Dipartimento Rizzoli-RIT. L'esecuzione dell'incarico da parte del collaboratore non comporterà un impegno equivalente all'intera giornata lavorativa ma sarà limitato alle esigenze specifiche del progetto. Il collaboratore terrà aggiornato il responsabile sull'andamento dell'attività a lui assegnata relazionando verbalmente e presenterà una relazione finale scritta sull'attività svolta entro la conclusione dell'incarico.

**responsabile ior referente per l'attività:** dr.ssa Paola Torricelli.

**per un periodo di mesi 12**, con la corresponsione, per l'intero periodo, di un compenso lordo stimato di Euro 17.337,08 (comprensivo degli oneri fiscali e previdenziali a carico del collaboratore vigenti in relazione al periodo contrattuale) da erogarsi in rate mensili posticipate + oneri a carico dell'Ente (IRAP, INPS, INAIL) **per un costo totale di Euro 22.800,00.**

**3.**

**di stabilire che** l'incarico di collaborazione coordinata e continuativa in argomento potrà decorrere dalla data di presentazione da parte dell'interessata di tutta la documentazione richiesta dal competente Servizio dell'Ente;

**4.**

**di dare atto** che il costo complessivo di **Euro 22.800,00** derivante dal presente provvedimento, troverà regolare contabilizzazione nei rispettivi conti economici di Bilancio:

n. **81 60 10 02** “Collaborazioni coordinate e continuative Sanitarie”, per Euro 21.326,35;

n. **85 10 05 09** “IRAP Co.co.co. sanitari”, per Euro 1.473,65;



5.

**di autorizzare** il Servizio Unico Metropolitan Contabilità e Finanza a provvedere al pagamento della somma sopraindicata, previa liquidazione della spesa da effettuarsi a cura del Servizio competente;

6.

**di dare atto ad ogni conseguente effetto** che ai sensi dell'art. 7, comma 6, 2° capoverso, del d.lgs. 165/2001, come modificato dall'art. 46 della legge 133 del 6 agosto 2008, sul dirigente coordinatore dell'attività di ricerca, dr.ssa Paola Torricelli, ricade la responsabilità amministrativa che deriva dal ricorso a contratti di collaborazione coordinata e continuativa per lo svolgimento di funzioni ordinarie o dall'utilizzo dei collaboratori come lavoratori subordinati.

7.

**di demandare al Servizio Unificato Prevenzione e Protezione** il compito di fornire al professionista dettagliate informazioni sui rischi specifici esistenti nell'ambiente e sulle misure di prevenzione ed emergenza, ai sensi del D. Lgs. n. 81/2001 e ss.mm.ii.

8.

**di regolamentare** la collaborazione coordinata e continuativa in questione in apposito contratto individuale la cui sottoscrizione - per l'Istituto Ortopedico Rizzoli - è in capo alla Dott.ssa Pierpaola D'Alessandro, Direttore della SC Amministrazione della Ricerca, come da deliberazione n. 199 del 1° agosto 2016 citata in premessa;

9.

**di disporre** che il nominativo del collaboratore, l'oggetto dell'incarico affidato, la durata e il compenso erogato verrà altresì pubblicato nel sito web istituzionale, ai sensi dell'art. 3 comma 18 della Legge nr. 244/2007 e del Decreto Legislativo n.33/2013

10.

**di procedere** a dichiarare il presente atto immediatamente eseguibile, stante la necessità di dare corso agli adempimenti conseguenti;

Responsabile del procedimento ai sensi della L. 241/90:  
Tiziana Barnaba'

Firmato digitalmente da:  
Pierpaola D'Alessandro