

**Riunione Commissione giudicatrice del Concorso per l'assegnazione di una Borsa di Studio e di Ricerca dal titolo: "La gestione dei trial clinici in ambito oftalmologico secondo le regole della good clinical practice", Bandita dal Dipartimento BIOMORF con Prot. N° 73573/2024 del 10/06/2024**

Verbale riunione 1

Il giorno 3 luglio 2024 alle ore 10:00 si riunisce la Commissione per l'assegnazione di una Borsa di Studio e di Ricerca dal titolo: "La gestione dei trial clinici in ambito oftalmologico secondo le regole della good clinical practice", Bandita dal Dipartimento BIOMORF con Prot. N° 73573/2024 del 10/06/2024.

Sono presenti i componenti della Commissione, nominata con D.D. Rep. n. 218/2024 Protocollo n. 83951/2024 del 02/07/2024, Professori:  
Pasquale Aragona  
Anna Maria Roszkowska  
Alessandro Meduri

Vengono stabilite le cariche di Presidente della Commissione nella persona del Prof. Pasquale Aragona e di Segretario nella persona del Prof. Alessandro Meduri.

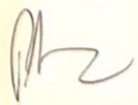
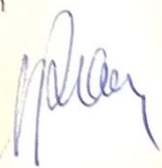
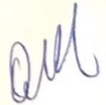
Saranno valutati i seguenti criteri preventivamente pubblicati nel Bando:

- Laurea triennale in Ortottica e Assistenza Oftalmologica (Fino a 10 punti. Voto inferiore o uguale a 96: 1 punto, da 97 a 100: 3 punti; da 101 a 104 5 punti; da 105 a 109: 7 punti; 110 e 110 e lode 10 punti)
- Abilitazione Professionale in Ortottista e Assistente in Oftalmologia (10 punti)
- Altri titoli (fino a 10 punti). Nel dettaglio,
  - Dottorato (fino a 1 punto per anno)
  - Master Universitario in materia attinente (1 punto per Master)
  - Corsi di perfezionamento (1 punto per corso)
  - Borse di Studio (1 punto per anno)
  - Contratti (1 punto per contratto)
  - Incarichi (1 punto per incarico)
  - Ruoli ufficiali in trial clinici (1 punto per ogni trial)
- Pubblicazione scientifiche Internazionali su riviste con Impact Factor nell'ambito del SSD MEDS-17/A Malattie Apparato Visivo (1 punto per pubblicazione).

Saranno ammessi all'orale i candidati che avranno raggiunto un punteggio minimo di 15.

Valutazione Titoli (Punteggio massimo 40):

- Dr. Migliorato Giuseppe punti 20 [Laurea in Ortottica e Assistenza Oftalmologica con voto 110/110 lode (punti 10); Abilitazione professionale (punti 10)]
- Dr.ssa Palino Paola punti 31 [Laurea in Ortottica e Assistenza Oftalmologica con voto 110/110 lode (punti 10); Abilitazione professionale (punti 10); Master Universitario in Ricerca scientifica in ambito sanitario (punti 1); Borse di Studio (punti 2 per 2 anni svolti presso l'Università degli Studi di Messina come da attestazione prodotta); Pubblicazione scientifica su European Journal of Ophthalmology 2023 (DOI: 10.1177/11206721231210895); Ruoli ufficiali in trial clinici (punti 7):  
1. Study coordinator: trial clinico. EudraCT Number: 2017-002660-41. Sponsor's Protocol Code Number: NVG14L127 Titolo: A Phase IIIb, prospective, interventional,



multicentre, three-year study to explore the long-term evolution of sign and symptoms, and occurrence of complications in Dry Eye Disease patients with severe keratitis receiving IKERVIS® (1mg/ml ciclosporin) eye drops. Sponsor: Santen (terminato).

2. Study coordinator: trial clinico Study code: ATG-1

Titolo: Double blind study on the safety and performance of a preservative free artificial tear, containing low concentration of TSP, hyaluronic acid and ammonium glycyrrhizate in the treatment of dry eye in subjects with mild to moderate inflammation of the ocular surface. Sponsors: Hippocrates (terminato).

3. Study coordinator: trial clinico Study code: LT2760-002

Titolo: Confronto delle prestazioni e della sicurezza di T2769 rispetto a Vismed® Multi nel trattamento della sindrome dell'occhio secco da moderata a grave Sponsor: Théa (ongoing).

4. Study coordinator: trial clinico Study code: REC0559-B-001

Titolo: Efficacy, Safety and Pharmacokinetics of 3 Doses of REC 0/0559 Eye Drops for the Treatment of Stage 2 (Moderate) and 3 (Severe) Neurotrophic Keratitis in Adult Patients. Sponsor: Recordati (terminato).

5. Study coordinator: trial clinico Study code: Levoketo\_02-2020

Titolo: Assessment of the effects and tolerability of RD03/2016 (Levofloxacin; Ketorolac Trometamol 0.5+0.5% W/V eye drops solution) for the treatment of bacterial conjunctivitis in adults: a multicentre, randomized, blinded-assessor, phase II non inferiority study – Mirakle. Sponsor: NTC (terminato).

6. Study coordinator: trial clinico Study code: NGF0123

Titolo: A 4-week, Phase II, Multicenter, Randomized, Double-Masked, Vehicle-Controlled, Parallel Group Study with 4 week of follow-up to evaluate safety and efficacy of a new formulation of Recombinant Human Nerve Growth Factor (rhNGF0 Eye Drop Solution at two different Concentrations in patient with Dry Eye Disease. Sponsor: Dompé (ongoing).

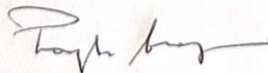
7. Study coordinator: trial clinico Study code: AMB-01-006

Titolo: A Randomized, Multicenter, Double-Masked, Vehicle-Controlled, Phase 2/3 Study to Evaluate the Safety and Efficacy of NEXAGON® (Lufepirsen Ophthalmic Gel) in Subjects with Persistent Corneale Epithelial Defects (NEXPEDE-1). Sponsor: Glaukos (ongoing).]

Alle ore 12 la seduta è tolta e viene aggiornata al 16 luglio 2024 alle ore 15 per la prova orale presso l'auletta sita al pad. F secondo piano.

F.to

Prof. Pasquale Aragona (Presidente)



Prof. Alessandro Meduri (Segretario)



Prof.ssa Anna Maria Roszkowska (Componente)

