

Curriculum



Nome Name:	Maria
Cognome Surname:	Dichiara

ORCID:	0000-0001-6380-7176
Scopus Author ID:	n.d.
WOS Author ID:	n.d.
Sito WEB WEB site:	n.d.

POSIZIONE PROFESSIONALE ATTUALE / CURRENT PROFESSIONAL POSITION:

Posizione attuale Current position:	In servizio
Qualifica Qualification:	Ricercatore a t.d. - t.pieno (art. 24 c.3-a L. 240/10)
Ateneo/Ente/Azienda University/Institution/Company:	Università degli Studi di SIENA
Nazione Ateneo/Ente/Azienda University/Institution/Company Country:	ITA
Anno inizio Start Year:	2024
Anno fine End Year:	n.d.

PRECEDENTI ESPERIENZE LAVORATIVE (ULTIMI 10 ANNI) / PREVIOUS WORK EXPERIENCE (LAST 10 YEARS):

Qualifica Qualification:	Ricercatore
-----------------------------	-------------

Ateneo/Ente/Azienda University/Institution/Company	Northeastern university Boston
Posizione Sede Lavorativi (indicare Nazione e Città) Workplace Location (specify Country and City):	Boston, MA, Stati Uniti d'America
Anno inizio Start Year:	2021
Anno fine End Year:	2022
Descrizione Description:	Postdoctoral Research Associate in Medicinal Chemistry presso il Department of Chemistry and Chemical Biology della Northeastern University Boston, Massachusetts – USA.

LINGUE / LANGUAGES:

Lingua Language:	Inglese
Scrittura Writing:	C1
Comunicazione Communication:	C1

AREA/SETTORE SCIENTIFICO-DISCIPLINARE / AREA/SECTOR SCIENTIFIC-DISCIPLINARY

Area scientifico-disciplinare Area scientific-disciplinary:	Scienze chimiche
Area scientifico-disciplinare codice Area scientific-disciplinary code:	03
Settore scientifico-disciplinare codice Sector scientific-disciplinary code:	-Chimica farmaceutica
Settore scientifico-disciplinare codice Sector scientific-disciplinary code:	-CHEM-07/A

DESCRIZIONE DEI PRINCIPALI RISULTATI SCIENTIFICI CONSEGUITI NEGLI ULTIMI 10 ANNI (CON ANNESSO ELENCO DI MASSIMO 10 PUBBLICAZIONI) / DESCRIPTION OF THE MAIN SCIENTIFIC RESULTS ACHIEVED IN THE LAST 10 YEARS (WITH ATTACHED LIST OF MAXIMUM 10 PUBLICATIONS):

Descrizione Description:	<i>All'inizio della mia carriera scientifica, mi sono dedicata allo sviluppo di ligandi selettivi per i recettori sigma, una classe di proteine coinvolte in diverse condizioni patologiche, in particolare il dolore neuropatico. Ho contribuito alla progettazione, sintesi e caratterizzazione farmacologica di diverse serie di ligandi, seguendo un approccio iterativo basato su correlazioni struttura-attività. Il lavoro ha portato</i>
-----------------------------	--

	<p><i>all'identificazione di ligandi con elevata affinità e selettività per i recettori sigma-1 e sigma-2, inclusi composti a struttura piperidinica, spirociclica e pirrolopirazolica, progettati per ottimizzare il profilo funzionale richiesto per l'interazione recettoriale. Tra i risultati più rilevanti, è stato identificato un ligando sigma-1/sigma-2 con affinità nanomolare, dotato di effetti antiallodinici in modelli animali (1,25 mg/kg), posizionandolo tra i candidati non oppioidi più potenti attualmente noti. Inoltre, è stato evidenziato il ruolo strutturale del nucleo 2,7-diazaspiro[3.5]nonano nella modulazione agonista o antagonista del recettore sigma-1. Abbiamo anche identificato un ligando bifunzionale innovativo in grado di rilasciare H₂S e antagonizzare il recettore sigma-1, ottenendo una riduzione sinergica dell'ipersensibilità meccanica. Questa linea di ricerca ha portato inoltre allo sviluppo di candidati a doppia azione per il trattamento del dolore, culminando nel brevetto internazionale WO 2024/105234 A1 ("Dual inhibitors of sigma-1 receptor and soluble epoxide hydrolase and their use in the treatment of pain"), che descrive inibitori duali con comprovata efficacia analgesica. Nell'ambito dei farmaci attivi sul sistema nervoso centrale, ho affrontato la sfida dell'attraversamento della barriera emato-encefalica (BEE), sviluppando modelli predittivi basati su parametri chimico-fisici, utili per orientare la progettazione di molecole CNS-penetranti. Un'ulteriore linea di ricerca ha riguardato l'identificazione di ligandi per tirosinasi umane TYR e TYRP1, enzimi espressi selettivamente in neoplasie cutanee, tramite l'impiego di librerie codificate dal DNA e ottimizzazione razionale di scaffold noti. Infine, durante il periodo di postdoc negli Stati Uniti, ho partecipato a progetti volti allo sviluppo di nuove molecole per malattie tropicali neglette, tra cui inibitori attivi contro Trypanosoma cruzi e Leishmania spp., e alla sintesi di composti eterociclici per contrastare la resistenza antimicrobica.</i></p>
--	---

PUBBLICAZIONI / PUBLICATIONS:

Anno della pubblicazione Year of publication:	2025
Citazione Citation:	Share Discovery and Early Optimization of 1H-Indole-2-carboxamides with Anti-Trypanosoma cruzi Activity. de Oliveira RG, Cruz LR, Dessoy MA, Koovits PJ, Dos Santos DA, de Oliveira LFN, Ferreira RA, Mollo MC, Lee E, Duarte SM, Krogh R, Ferreira LLG, Chelucci RC, Dichiarà M, Simpson QJ, Feltrin C, da Silva AC, Dos Santos BM, Broering MF, Pollastri MP, Ferrins L, Moraes CB, Andricopulo AD, Kratz JM, Sjö P, Mowbray CE, Dias LC. J Med Chem. 2025 Apr 10;68(7):7313-7340.
Anno della pubblicazione Year of publication:	2025

Citazione Citation:	Share Design and Synthesis of Tetrahydropyrrolo[3,4-c]Pyrazole Sigma-1 Receptor Ligands. Cosentino G, Dichiara M, Costanzo G, Coco A, Pasquinucci L, Marrazzo A, Rescifina A, Amata E. ChemMedChem. 2025 May 5;20(9):e202401015
------------------------	---

Anno della pubblicazione Year of publication:	2025
Citazione Citation:	Development of selective sigma-1 receptor ligands with antiallodynic activity: A focus on piperidine and piperazine scaffolds. Cosentino G, Dichiara M, Ambrosio FA, Leotta CG, Costa G, Procopio F, Costanzo G, Raffa A, Artacho-Cordón A, Ruiz-Cantero MC, Pasquinucci L, Marrazzo A, Pitari GM, Cobos EJ, Alcaro S, Amata E. Eur J Med Chem. 2025 Jan 5;281:117037.

Anno della pubblicazione Year of publication:	2023
Citazione Citation:	Share Open Source Antibiotics: Simple Diarylimidazoles Are Potent against Methicillin-Resistant Staphylococcus aureus. Klug DM, Tse EG, Silva DG, Cao Y, Charman SA, Chauhan J, Crighton E, Dichiara M, Drake C, Drewry D, da Silva Emery F, Ferrins L, Graves L, Hopkins E, Kresina TAC, Lorente-Macías A, Perry B, Phipps R, Quiroga B, Quotadamo A, Sabatino GN, Sama A, Schätzlein A, Simpson QJ, Steele J, Shanu-Wilson J, Sjö P, Stapleton P, Swain CJ, Vaideanu A, Xie H, Zuercher W, Todd MH. ACS Infect Dis. 2023 Dec 8;9(12):2423-2435

Anno della pubblicazione Year of publication:	2023
Citazione Citation:	Share Discovery of AD258 as a Sigma Receptor Ligand with Potent Antiallodynic Activity. Dichiara M, Ambrosio FA, Lee SM, Ruiz-Cantero MC, Lombino J, Coricello A, Costa G, Shah D, Costanzo G, Pasquinucci L, Son KN, Cosentino G, González-Cano R, Marrazzo A, Aakalu VK, Cobos EJ, Alcaro S, Amata E. J Med Chem. 2023 Aug 24;66(16):11447-11463

Anno della pubblicazione Year of publication:	2023
Citazione Citation:	Share Structure-Property Optimization of a Series of Imidazopyridines for Visceral Leishmaniasis. Dichiara M, Simpson QJ, Quotadamo A, Jalani HB, Huang AX, Millard CC, Klug DM, Tse EG, Todd MH, Silva DG, da Silva Emery F, Carlson JE, Zheng SL, Vleminckx M, Matheeußen A, Caljon G, Pollastri MP, Sjö P, Perry B, Ferrins L. ACS Infect Dis. 2023 Aug 11;9(8):1470-1487.

Anno della pubblicazione Year of publication:	2023
Citazione Citation:	Synthesis, Computational Insights, and Evaluation of Novel Sigma Receptors Ligands. Dichiara M, Ambrosio FA, Barbaraci C, González-Cano R, Costa G, Parenti C, Marrazzo A,

	Pasquinucci L, Cobos EJ, Alcaro S, Amata E. ACS Chem Neurosci. 2023 May 17;14(10):1845-1858
--	---

Anno della pubblicazione Year of publication:	2022
Citazione Citation:	Dual Sigma-1 receptor antagonists and hydrogen sulfide-releasing compounds for pain treatment: Design, synthesis, and pharmacological evaluation. Dichiara M, Artacho-Cordón A, Turnaturi R, Santos-Caballero M, González-Cano R, Pasquinucci L, Barbaraci C, Rodríguez-Gómez I, Gómez-Guzmán M, Marrazzo A, Cobos EJ, Amata E. Eur J Med Chem. 2022 Feb 15;230:114091.

Anno della pubblicazione Year of publication:	2020
Citazione Citation:	Discovery, affinity maturation and multimerization of small molecule ligands against human tyrosinase and tyrosinase-related protein 1. Catalano M, Bassi G, Rotondi G, Khettabi L, Dichiara M, Murer P, Scheuermann J, Soler-Lopez M, Neri D. RSC Med Chem. 2020 Nov 13;12(3):363-369

Anno della pubblicazione Year of publication:	2020
Citazione Citation:	Tuning Properties for Blood-Brain Barrier Permeation: A Statistics-Based Analysis. Dichiara M, Amata B, Turnaturi R, Marrazzo A, Amata E. ACS Chem Neurosci. 2020 Jan 2;11(1):34-44.

DESCRIZIONE DEI PRINCIPALI PROGETTI DI RICERCA E PREMI CONSEGUITI NEGLI ULTIMI 10 ANNI (CON ANNESSO ELENCO DI MASSIMO 10 RISULTATI, INCLUDENDO, A TITOLO DI ESEMPIO, PRINCIPAL INVESTIGATOR O COORDINATORE LOCALE DI PROGETTI DI RICERCA COMPETITIVI NAZIONALI O INTERNAZIONALI, SIGNIFICATIVI PREMI CONSEGUITI PER LA PROPRIA ATTIVITÀ DI RICERCA)/ DESCRIPTION OF THE MAIN RESEARCH PROJECTS AND AWARDS AWARDED IN THE LAST 10 YEARS (WITH ATTACHED LIST OF MAXIMUM 10 ACHIEVEMENTS, INCLUDING, FOR EXAMPLE, PRINCIPAL INVESTIGATOR OR LOCAL COORDINATOR OF NATIONAL OR INTERNATIONAL COMPETITIVE RESEARCH PROJECTS, SIGNIFICANT AWARDS AWARDED FOR YOUR RESEARCH ACTIVITY):

Descrizione Description:	<i>Nell'arco della propria carriera il candidato è stato componente di diversi progetti di ricerca locali, nazionali, o internazionali.</i>
-----------------------------	---

Descrizione Description:	2025: COST Action CA23156 – European Network for Sigma-1 Receptor as a Therapeutic Opportunity (SIGMA-1EUROPE), Working Group: Establishment of SOPs for in-vitro/in-vivo models to assess sigma-1 receptor ligands. Responsabile scientifico: Prof Tangui Maurice.
Descrizione Description:	2023: INF-ACT One Health basic and Translational Research Actions addressing Unmet Needs on Emerging Infectious Diseases – spoke 5, sviluppo di nuovi agenti antiinfettivi contro malattie infettive emergenti. Responsabile scientifico: Prof. Giuseppe Campiani.
Descrizione Description:	2017: Partecipazione all'attività di ricerca del Programma di Ricerca Scientifica di Rilevante Interesse Nazionale - PRIN 2017. Codice Progetto: 201744BN5T; ERC: LS7; Titolo: Novel anticancer agents endowed with multi-targeting mechanism of action. Coordinatore nazionale: Prof. Stefano Alcaro; Coordinatore dell'unità di ricerca: Prof. Emanuele Amata
Descrizione Description:	2020: PIAno di inCEntivi per la Ricerca di Ateneo (PIACERI) 2020–2022 – linea di intervento 3 “Starting Grant”. Titolo: Sviluppo e CARatterizzazione di ligandi per il trattamEnTo del dOlore (CARETO). Data di approvazione: 30/03/2021. Durata: 12 mesi. Coordinatore: Prof. Emanuele Amata.
Descrizione Description:	2020: PIAno di inCEntivi per la Ricerca di Ateneo (PIACERI) 2020–2022 – linea di intervento 2 “dotazione ordinaria”. Codice: 57722172105. Titolo: Da agonisti DElta a ligandi multITArget: effetti sull'attivazione GLlale nel dolore neuropatico (DETTAGLI). Durata: 24 mesi. Coordinatore: Prof.ssa Lorella Pasquucci.
Descrizione Description:	2018: Programma di Ricerca Scientifica di Rilevante Interesse Nazionale - PRIN 2017. Codice: 201744BN5T; ERC: LS7. Titolo: Novel anticancer agents endowed with multi-targeting mechanism of action. Coordinatore Nazionale: Prof. Stefano Alcaro (Università della "Magna Graecia" di Catanzaro); Coordinatore dell'unità di ricerca: Prof. Emanuele Amata (Università degli Studi di Catania). Durata: 5 anni.
Descrizione Description:	2017: PIAno di inCEntivi per la Ricerca di Ateneo (PIACERI) 2016–2018 – linea di intervento 2 “dotazione ordinaria” – Codice: 57722172105. Titolo: New nitric oxide-sigma ligand hybrid molecules as anticancer agents. Durata: 24 mesi. Coordinatori scientifici: Prof. Orazio Prezzavento e Prof. Antonio Rescifina.

DESCRIZIONE DEI PRINCIPALI RISULTATI CONSEGUITI NEGLI ULTIMI 10 ANNI IN TERMINI DI SVILUPPO DI RETI E RELAZIONI SCIENTIFICHE NAZIONALI E INTERNAZIONALI (CON ANNESSO

ELENCO DI MASSIMO 5 RISULTATI, INCLUDENDO, A TITOLO DI ESEMPIO, PARTECIPAZIONE O ORGANIZZAZIONE DI CONVEGNI NAZIONALI E INTERNAZIONALI; CONTRIBUTI A CONSORZI DI RICERCA) / DESCRIPTION OF THE MAIN RESULTS ACHIEVED IN THE LAST 10 YEARS IN TERMS OF DEVELOPMENT OF NATIONAL AND INTERNATIONAL SCIENTIFIC NETWORKS AND RELATIONS (WITH ATTACHED LIST OF MAXIMUM 5 RESULTS, INCLUDING, FOR EXAMPLE, PARTICIPATION OR ORGANIZATION OF NATIONAL AND INTERNATIONAL CONFERENCES; CONTRIBUTIONS TO RESEARCH CONSORTIA):

Descrizione Description:	<i>La direzione o partecipazione alle attività di gruppi di ricerca caratterizzati da collaborazioni o reti e relazioni scientifiche nazionali o internazionali sono documentate dalle pubblicazioni scientifiche, dai contributi a congressi nazionali e internazionali come abstract o poster presentation di seguito riportate.</i>
-----------------------------	--

Descrizione Description:	ORGANIZZAZIONE CONGRESSI - Membro del comitato scientifico di "Autumn Meeting for Young Chemists in Biomedical Sciences" 5 edizione e Chair delle sessioni 1A e 5A - Dipartimento di Chimica, Università La Sapienza di Roma, 23-25 settembre 2024
-----------------------------	--

Descrizione Description:	<p>COMUNICAZIONI ORALI</p> <p>1. Relatore: Discovery and structure-based optimization of potent sigma receptors ligands. Convegno congiunto sezioni Sicilia e Calabria della Società Chimica Italiana, Messina, 2-3 dicembre 2024.</p> <p>2. Relatore: Development of novel SR ligands with antiallodynic effect. Merck Young Chemists Symposium 2023, Rimini, 13-15 novembre 2023.</p> <p>3. Relatore: Discovery of AD258 as S1R antagonist with potent antiallodynic effect. Convegno congiunto sezioni Calabria e Sicilia della Società Chimica Italiana, Reggio Calabria, 1-2 dicembre 2022.</p> <p>4. Relatore: Imidazopyridine derivatives for visceral leishmaniasis: Synthesis and structure-property optimization. 12th JMMC - Joint Meeting on Medicinal Chemistry, Virtual Meeting (Bratislava), 23-26 novembre 2022.</p> <p>5. Relatore: Design, synthesis and pharmacological evaluation of 4-carbamothioylphenyl sigma-1 receptor antagonists for pain treatment. XXVII Congresso nazionale della Società Chimica Italiana, 14-23 settembre 2021.</p> <p>6. Relatore: Development of NO-releasing sigma receptor hybrids as anticancer agents. MedChem19 - Paul Ehrlich Euro-PhD Network & MuTaLig COST Action meeting 2019, Catanzaro, 13-15 giugno 2019.</p>
-----------------------------	--

Descrizione Description:	Progettazione e sintesi di inibitori di T. cruzi e Leishmania spp.. Sintesi di composti eterociclici all'interno di una campagna di ottimizzazione hit-to-lead per combattere la resistenza antimicrobica. Sviluppo di analoghi per Candida albicans, al fine di stabilire relazioni struttura-
-----------------------------	---

	attività di base. Progetti di ricerca sviluppati in collaborazione con Dott.ssa Luiza Cruz (DNDi, Brasile), Prof.ssa Lori Ferrins (Northeastern University, Boston), Dr. Jadel Kratz (DNDi, Brasile), Dr. Benjamin Perry (DNDi, Ginevra), Prof. Michael Pollastri (Northeastern University, Boston), Dr. Peter Sjö (DNDi, Ginevra), Prof. Matthew H. Todd (University College London).
--	--

Descrizione Description:	Sviluppo di ligandi ibridi dei recettori sigma e istaminergici per il trattamento del dolore neuropatico. Progetto di ricerca sviluppato in collaborazione con Prof. Enrique J. Cobos (University of Granada), Prof.ssa Katarzyna Kiec-Kononowicz (Jagiellonian University Medical College, Cracovia), Prof. Holger Stark (Heinrich Heine University Düsseldorf), Prof.ssa Katarzyna Szczepańska (Maj Institute of Pharmacology, Cracovia).
-----------------------------	---

Descrizione Description:	Progettazione e sintesi di molecole per la tirosin-chinasi umana e la proteina correlata alla tirosinasi 1. Applicazione della tecnologia delle DNA-encoded chemical libraries. Progetto di ricerca sviluppato in collaborazione con Dott. Marco Catalano (Università ETH di Zurigo), Prof. Dario Neri (Università ETH di Zurigo), Prof. Joerg Scheuermann (Università ETH di Zurigo).
-----------------------------	--

DESCRIZIONE DEI PRINCIPALI RISULTATI CONSEGUITI NEGLI ULTIMI 10 ANNI IN TERMINI DI SUPPORTO ALLA COMUNITÀ SCIENTIFICA (CON ANNESSO ELENCO DI MASSIMO 5 RISULTATI, INCLUDENDO, A TITOLO DI ESEMPIO, RESPONSABILITÀ DI DIREZIONE DI COMITATI EDITORIALI; INCARICHI DI VALUTAZIONE DELLA RICERCA PRESSO ISTITUZIONI NAZIONALI O INTERNAZIONALI; RESPONSABILITÀ ISTITUZIONALI ALL'INTERNO DELL'ISTITUZIONE DI APPARTENENZA O DI ALTRE ISTITUZIONI) / DESCRIPTION OF THE MAIN RESULTS ACHIEVED IN THE LAST 10 YEARS IN TERMS OF SUPPORT TO THE SCIENTIFIC COMMUNITY (WITH ATTACHED LIST OF MAXIMUM 5 RESULTS, INCLUDING, FOR EXAMPLE, MANAGEMENT RESPONSIBILITIES OF EDITORIAL COMMITTEES; RESEARCH EVALUATION ROLES AT NATIONAL OR INTERNATIONAL INSTITUTIONS; INSTITUTIONAL RESPONSIBILITIES WITHIN THE INSTITUTION OF AFFILIATION OR OTHER INSTITUTIONS):

Descrizione Description:	<i>Sono di seguito riportati quattro tra i principali risultati conseguiti negli ultimi dieci anni in termini di supporto alla comunità scientifica.</i>
-----------------------------	--

Descrizione Description:	Guest Editor per lo special issue "Antioxidants and Antioxidant Mechanisms in the Prevention
-----------------------------	--

	and Treatment of Infectious Diseases” edito da Antioxidants (IF = 6.0, Ranking/Category: Q1/Chemistry, Medicinal; Q1/ Biochemistry & Molecular Biology - JCR).
Descrizione Description:	Guest Editor per lo special issue “Current Advances in Therapeutic Potential of Sigma Receptor Ligands” edito da Pharmaceuticals (IF = 4.3, Ranking/Category: Q2/Chemistry, Medicinal; Q2/Pharmacology & Pharmacy - JCR).
Descrizione Description:	Guest Editor per lo special issue “Epigenetics and Beyond: New Advances in Drug Discovery” edito da Int J Mol Sci (IF = 4.9, Ranking/Category: Q2/Chemistry, Multidisciplinary; Q1/Biochemistry & Molecular Biology - JCR).
Descrizione Description:	Guest Editor per lo special issue “From Natural to Synthetic Small-Molecule Antioxidants: New Candidates in Drug Discovery - Second Edition” edito da Antioxidants (IF = 6.0, Ranking/Category: Q1/Chemistry, Medicinal; Q1/ Biochemistry & Molecular Biology - JCR).

DESCRIZIONE DEI PRINCIPALI RISULTATI CONSEGUITI NEGLI ULTIMI 10 ANNI IN TERMINI VALORIZZAZIONE DELLE CONOSCENZE (CON ANNESSO ELENCO DI MASSIMO 3 RISULTATI, RELATIVI ALLA PARTECIPAZIONE DEL CANDIDATO ALLE ATTIVITÀ DI VALORIZZAZIONE DELLE CONOSCENZE) / DESCRIPTION OF THE MAIN RESULTS ACHIEVED IN THE LAST 10 YEARS IN TERMS OF KNOWLEDGE VALORIZATION (WITH ATTACHED LIST OF MAXIMUM 3 RESULTS, RELATING TO THE CANDIDATE'S PARTICIPATION IN KNOWLEDGE VALORIZATION ACTIVITIES):

Descrizione Description:	<i>Sono di seguito riportati due tra i principali risultati conseguiti negli ultimi dieci anni in termini di valorizzazione delle conoscenze.</i>
Descrizione Description:	S. Vázquez Cruz, E. A Pujol Bech, E. J. Cobos del Moral, J. M. Entrena Fernández, M. Ruiz Cantero, E. Amata, M. Dichiara. Dual inhibitors of sigma-1 receptor and soluble epoxide hydrolase and their use in the treatment of pain. WO 2024/105234 A1, 23/05/2024.
Descrizione Description:	Trasferimento tecnologico inerente lo sviluppo di ligandi commercializzati [AD353, MCE MedChemExpress HY-159997; AD186, MCE MedChemExpress HY-149853, TargetMol T78915; AB21, MCE MedChemExpress HY-149854; AB21 (oxalate), MCE MedChemExpress HY-149854, TargetMol T78916; AB21 (HCl), MCE MedChemExpress HY-149854B, TargetMol T77340L; KSK68, MCE MedChemExpress HY-

	155614, TargetMol T79499, Sigma Aldrich TA9H9A1D128B; S1R antagonist 5, MCE MedChemExpress HY-149335; KSK67, MCE MedChemExpress HY-155615, TargetMol T77593, Sigma Aldrich TA9H9A1761F6; AB10, MCE MedChemExpress HY-149855; KSK94, MCE MedChemExpress HY-155616, TargetMol T79500, Sigma Aldrich TA9H9A1D128C].
--	--

Informazioni aggiornate alla data di candidatura 20-05-2025

Maria Dichiara

Il presente curriculum costituisce allegato e parte integrante dell'incarico sottoscritto