



AZIENDA OSPEDALIERA UNIVERSITARIA
DIREZIONE GENERALE

Deliberazione n. 1099

del 18/10/2024

OGGETTO: presa d'atto dell'accordo di collaborazione scientifica, perfezionato in data 30.09.2024 tra IRCCS Ospedale Policlinico San Martino, (UO1 o anche Capofila); Ospedale Pediatrico Bambino Gesù – Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico, Istituzione della Santa Sede (UO2) questa Azienda Ospedaliera Universitaria Policlinico "Paolo Giaccone", Università degli studi di Messina (UO4) atto a regolamentare l'esecuzione delle attività del progetto denominato "Improving Cancer Immunotherapy Responsiveness by inducing Tertiary Lymphoid Structures Via The Activation of Innate Lymphocytes (ICI-TEL)" codice MAD PNRR-MCNT2-2023-12378122 – Principal Investigator Prof. Guido Ferlazzo - Finanziato dall'Unione Europea – Next Generation EU- Missione 6 – Componente C2 – Investimento 2.1. – Valorizzazione e Potenziamento della Ricerca Biomedica delle S.S.N.- avente validità coincidente con le attività progettuali.

<p>STRUTTURA PROPONENTE AREA AFFARI GENERALI</p> <p>Proposta n. 116 del 15.10.2024 <i>La presente deliberazione si compone di n. 9 pagg. e di n. 9 allegati (dei quali il n. 4 è parte integrante)</i></p> <p>L'estensore dell'atto Dott.ssa Antonella Pastore <i>Antonella Pastore</i> Il Responsabile del Procedimento Cinzia Di Noto <i>Cinzia Di Noto</i> Il Responsabile dell'UOS Relazioni Istituzionali, Convenzioni, Gestione Documenti e Sinistri. Dott. Francesco Palma <i>Francesco Palma</i></p>	<p>Area Economico – Finanziaria e Patrimoniale</p> <p>Imputazione del costo n. _____ del _____ Conto di costo _____</p> <p>NULLA OSTA in quanto conforme alle norme di contabilità</p> <p>Il Direttore dell'Area Economico-Finanziaria e Patrimoniale Dott. Luigi Guadagnino</p> <p><input type="checkbox"/> Non comporta ordine di spesa</p>
<p>Ai sensi del D.P.R. n. 445/2000 e ss.mm.ii., della Legge 241/90 e ss.mm.ii e della L. R. n.7/2019, il sottoscritto attesta la regolarità della procedura seguita e la legalità del presente atto, nonché l'esistenza della documentazione citata e la sua rispondenza ai contenuti esposti.</p> <p>Il Responsabile dell'Area proponente: Dott. Vincenzo Manzella <i>Vincenzo Manzella</i></p>	

L'anno duemilaventiquattro, il giorno 18 del mese di ottobre, nei locali della sede legale di Via del Vespro 129, Palermo, la Direttrice Generale dell'Azienda Ospedaliera Universitaria Policlinico "Paolo Giaccone" di Palermo, Dott.ssa Maria Grazia Furnari nata a Palermo il 31/10/1962, nominata con DP 324/SERV 1/SG del 21/06/2024.



AZIENDA OSPEDALIERA UNIVERSITARIA
DIREZIONE GENERALE

IL DIRETTORE DELL'U.O.C. AFFARI GENERALI

Dott. Vincenzo Manzella

- VISTO** il D. Lgs. del 30/12/1992 n. 502, recante *"Riordino della disciplina in materia sanitaria"* a norma dell'art. 1 della Legge 23 ottobre 1992 n. 421, e ss.mm.ii.;
- VISTO** il D. Lgs. del 21 dicembre 1999, n. 517 che disciplina i rapporti tra il Servizio Sanitario Nazionale e le Università a norma dell'art. 6 della legge 30 novembre 1998 n. 419;
- VISTO** il D.P.C.M del 24 maggio 2001, recante *"Linee guida concernenti i protocolli di intesa da stipulare tra Regioni e Università per lo svolgimento delle attività assistenziali delle Università nel quadro della programmazione nazionale e regionale"* ai sensi dell'art. 1 del decreto legislativo 21 dicembre 1999, n. 517, intesa ai sensi dell'art.8 della legge 15 marzo 1997, n. 59;
- VISTO** il D. Lgs. 30 giugno 2003 n. 196 *"Codice in materia di protezione dei dati personali"* e ss.mm.ii.;
- VISTA** la Legge regionale n. 5 del 14 aprile 2009 con la quale si stabiliscono le norme per il riordino del Servizio Sanitario Regionale, in conformità ai principi contenuti nel decreto legislativo 30 dicembre 1992 n. 502 e ss.mm.ii.;
- VISTA** la nota prot. 0005058-P del 20/07/2011 del Ministero della Salute recante *"Legge 13 agosto 2010 n.136 modificata dal decreto legge 12 novembre 2010 n. 187, convertito dalla legge 17 dicembre 2010 n. 217. Tracciabilità dei flussi finanziari"*.
- RICHIAMATA** la deliberazione della Direttrice Generale n. 922 del 28.08.2024 *"Preso d'atto e contestuale approvazione delle Convenzioni attuative intercorse tra la Ex Direzione generale della ricerca ed innovazione in sanità, Dipartimento della prevenzione, della Ricerca e delle emergenze sanitarie del Ministero della Salute, i soggetti attuatori/beneficiari e i Principal Investigator della ricerca, per la regolamentazione dello svolgimento dei Progetti di Ricerca PNRR presentati da AOUP nell'ambito del secondo avviso PNRR, come UO Capofila e come UO partner, finanziati dall'Unione Europea- Next-Generation-EU-Missione 6-Componente 2-Investimento 2.1 "Valorizzazione e Potenziamento della Ricerca biomedica del SSN (All. 1).*
- VISTO** il D. L. del 31 maggio 2021 n. 77 convertito con modificazioni dalla Legge 29 luglio 2021 n.108 recante *"Governance del Piano nazionale di ripresa e resilienza e prime misure di rafforzamento delle strutture amministrative e di accelerazione e snellimento delle procedure"*;
- VISTO** il Piano nazionale di ripresa e resilienza (PNRR) definitivamente approvato con decisione di esecuzione dal Consiglio ECOFIN in data 13 luglio 2021 ed in particolare la Missione 6-Componente C2 – Investimento 2.1. *"- Valorizzazione e Potenziamento della Ricerca Biomedica delle S.S.N."*
- VISTE** le Circolari: a) n. 21 del 14 ottobre 2021 del Ministero dell'Economia e delle Finanze che dispone le istruzioni tecniche al fine di supportare le Amministrazioni centrali titolari di interventi previsti nel PNRR nelle attività di presidio e vigilanza dettando regole e principi finalizzati a fornire elementi utili sui processi di attuazione e di selezione dei progetti; b) n. 25 del 29 ottobre 2021 del Ministero dell'economia e delle finanze - RGS inerente la *"Rilevazione periodica avvisi, bandi e altre procedure di attivazione degli investimenti"* a valere sul Piano Nazionale di Ripresa e Resilienza (PNRR); c) n. 33 del 31 dicembre 2021 del



AZIENDA OSPEDALIERA UNIVERSITARIA
DIREZIONE GENERALE

Ministero dell'Economia e delle Finanze di chiarimento alla sopracitata circolare n. 21 del 14 ottobre 2021, nella quale si sottolinea che il doppio finanziamento resta vietato mentre il cumulo è previsto e consentito;

- VISTI** i decreti del Ministero dell'Economia e delle Finanze del 6 agosto 2021 recante *"Assegnazione delle risorse finanziarie previste per l'attuazione degli interventi del Piano nazionale di ripresa e resilienza (PNRR) e ripartizione di traguardi e obiettivi per scadenze semestrali di rendicontazione"* nonché il successivo di data 23 novembre 2021 recante: *"Modifiche alla tabella A del decreto 6 agosto 2021 di assegnazione delle risorse finanziarie previste per l'attuazione degli interventi del Piano nazionale di ripresa e resilienza (PNRR) e ripartizione di traguardi e obiettivi per scadenze semestrali di rendicontazione per la trasformazione digitale"*.
- VISTI** i Regolamenti del Parlamento Europeo e del Consiglio: a) n. 241/2021, b) n. 1060/2021, c) n. 2106/2021;
- VISTO** l'articolo 1, commi 1042 e 1043 della legge 30 dicembre 2020 n. 178 ai sensi dei quali, con decreti del Ministro dell'Economia e delle Finanze, sono stabilite le procedure amministrativo-contabili per la gestione delle risorse e le modalità di rendicontazione della gestione del Fondo di cui ai commi da 1037 a 1050;
- VISTO** il decreto del Ministro della Salute e del Ministro dell'Economia e delle Finanze del 15 settembre 2021 d'istituzione dell'Unità di Missione per l'attuazione degli interventi del Piano nazionale di Ripresa e Resilienza, in seno al Ministero della Salute, nell'ambito del Centro di Responsabilità del Segretariato generale;
- VISTE** le *"Linee Guida per lo svolgimento delle attività connesse al monitoraggio del PNRR"* predisposte dal Servizio Centrale per il PNRR, presso il Ministero dell'Economia e Finanze (MEF) Dipartimento Ragioneria generale dello Stato (RGS) che descrivono le funzionalità del sistema informativo "ReGiS" sviluppato dal Ministero dell'economia e finanze – Dipartimento della ragioneria Generale dello Stato in attuazione dell'articolo 1, comma 1043, della legge 30 dicembre 2020 n. 178;
- VISTA** la delibera n. 3 del 09/01/2017 con la quale viene affidato all'Unità di Staff Risk Management e Qualità, il coordinamento, controllo e gestione del Servizio Internazionalizzazione e Ricerca Sanitaria e dei progetti comunitari, nazionali, regionali e dei progetti obiettivo del Piano Sanitario Nazionale, e nella quale vengono approvate le Linee Guida per l'utilizzo delle risorse finanziarie da questi derivanti;
- VISTA** la deliberazione nr 982 del 11/10/2019 recante modifiche ed integrazioni delibera nr 3 del 09/01/2017 revisione linee guida per l'utilizzo delle risorse finanziarie provenienti da progetti.
- VISTA** la deliberazione n. 1153 del 28.08.2023 recante modifica ed integrazione della delibera 982 del 11/10/2019 con affidamento del Coordinamento, controllo, gestione e rendicontazione di tutti i Progetti di Ricerca a valere su fondi nazionali, regionali e comunitari, nonché dei progetti obiettivo di PSN, alla UOS di Staff Internazionalizzazione e Ricerca Sanitaria.

PREMESSO CHE

- con il 2° Avviso pubblico si è dato avvio alla presentazione e selezione di progetti di ricerca da finanziare nell'ambito del PNRR sulle seguenti tematiche: 1. Proof of concept (PoC); 2. Tumori Rari (TR); 3. Malattie Rare (MR); 4. Malattie Croniche non Trasmissibili (MCnT) ad alto impatto sui sistemi sanitari e socio-assistenziali: 4.1 Innovazione in campo diagnostico, 4.2



AZIENDA OSPEDALIERA UNIVERSITARIA
DIREZIONE GENERALE

Innovazione in campo terapeutico; 5. Malattie Croniche non Trasmissibili (MCnT) ad alto impatto sui sistemi sanitari e socio-assistenziali: 5.1 Fattori di rischio e prevenzione, 5.2 Eziopatogenesi e meccanismi di malattia;

- con il Decreto n. 5 del 29/03/2024 del Capo ad interim del Dipartimento della prevenzione, della ricerca e delle emergenze sanitarie del Ministero della Salute, registrato dall'Ufficio centrale di bilancio in data 04/04/2024 n. 225, è stata approvata la graduatoria dei progetti di ricerca del secondo avviso pubblico PNRR-Missione 6 – Componente 2 – Investimento 2.1., afferenti alle tematiche progettuali sopracitate e si è proceduto ad individuare i Destinatari Istituzionali ed i Principal Investigator;

- nell'ambito delle attività progettuali di cui sopra il Ministero della Salute, in data 08/04/2024, per il tramite della piattaforma WorkFlow della Ricerca, ID n. 2024003567, ha comunicato alla Capofila l'approvazione e la conseguentemente ammissione al finanziamento del progetto denominato: **"Improving Cancer Immunotherapy Responsiveness by inducing Tertiary Lymphoid Structures Via The Activation of Innate Lymphocytes (ICI-TEL)" codice MAD PNRR-MCNT2-2023-12378122 – Principal Investigator Prof. Guido Ferlazzo** - Finanziato dall'Unione Europea – Next Generation EU- Missione 6 – Componente C2 – Investimento 2.1. – Valorizzazione e Potenziamento della Ricerca Biomedica delle S.S.N. destinatario di un finanziamento complessivo pari a Euro 950.000,00 (novecentocinquantamila/00);

- il Ministero della Salute ha perfezionato, in data 14/05/2024, con il Destinatario Istituzionale – Soggetto attuatore/beneficiario, l'U.O. Capofila e il P.I., per presa visione, opportuni accordi convenzionali disciplinanti le modalità di attuazione delle attività progettuali in esame, termini e condizioni economiche per lo svolgimento delle stesse, nonché il cronoprogramma di erogazione dei fondi previsti, che qui si intendono integralmente richiamati. (All.2).

- l'Ente individuato quale Capofila e Responsabile della conduzione delle attività progettuali è **l'IRCCS Ospedale Policlinico San Martino**, con sede legale in Genova, (in seguito denominata "IRCCS" o Capofila o anche UO1) – Responsabile Scientifico Prof. Guido Ferlazzo;

- il progetto in parola prevede che esso sia svolto, nelle sue articolazioni, dall'U.O. Capofila e dalle singole UU.OO, coinvolte ciascuna secondo il cronoprogramma riportato nel progetto medesimo;

- sono state individuate quali partecipanti alle attività progettuali gli Enti di seguito indicati e identificati, unitamente ai propri Responsabili Scientifici, quali UU.OO.:

- **Ospedale Pediatrico Bambino Gesù – Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico, Istituzione della Santa Sede,(UO2)** - Responsabile Scientifico – Dottoressa Linda Quatrini.

- **Azienda Ospedaliera Universitaria Policlinico "Paolo Giaccone" (UO3)**- Responsabile Scientifico - Prof. ssa Serena Meraviglia.

- **Università degli studi di Messina (UO4)** -Responsabile Scientifico – Prof. Paolo Carrega.

In data 08 aprile 2024 il Ministero della Salute ha comunicato, tramite la piattaforma Workflow della Ricerca, il nulla osta all'avvio delle attività, a far data dal 31.08.2024; (All.3);



AZIENDA OSPEDALIERA UNIVERSITARIA
DIREZIONE GENERALE

l'Ente Capofila ha dato formale avvio alle attività progettuali in data 31.08.2024 come si evince dall'art. 4 della Convenzione ministeriale attuativa e dalla convenzione tra il Capofila e le unità operative.

CONSIDERATO CHE

questa Azienda Ospedaliera Universitaria Policlinico "Paolo Giaccone" (*di seguito brevemente AOUP*) è stata individuata quale partecipante alle attività progettuali in parola.

ATTESO CHE

l'erogazione del finanziamento previsto per l'attuazione del progetto in narrativa in favore della U.O coinvolta, è subordinata alla stipula di opportuni accordi convenzionali regolamentanti i rapporti tra la stessa e le parti coinvolte, nonché le modalità attuative delle attività progettuali e del finanziamento correlato.

RITENUTO

necessario procedere all'attivazione dei rapporti giuridici ed economici in parola derivanti dall'attuazione degli accordi, degli atti presupposti connessi e/o consequenziali.

PRESO ATTO CHE

le parti contraenti hanno inteso di formalizzare detti rapporti mediante la sottoscrizione di un accordo di collaborazione, perfezionato in data 30.09.2024, costituito da nr 22 pagine, 18 articoli che costituisce parte integrante e sostanziale del presente atto, unitamente al Progetto di Ricerca, approvato dal Ministero della Salute (All.4).

STABILITO CHE

le attività hanno avuto formale avvio, in ambito aziendale, a far data dal 31/08/2024, così come esplicitato nella delibera della Direttrice Generale n. 922 del 28/08/2024 e che la durata delle attività progettuali è biennale, fatta salva eventuale proroga concessa dal Ministero, ai sensi e per gli effetti di quanto previsto dalle linee guida stabilite su base nazionale;

Il Responsabile Scientifico del Progetto in ambito aziendale è la Prof.ssa Serena Meraviglia.

La validità del Protocollo di Intesa in parola decorre dalla data di inizio delle attività progettuali ed ha validità sino alla scadenza delle stesse.

DATO ATTO CHE

- Il finanziamento complessivo erogato dal Ministero ammonta a € 950.000,00/00 (in lettere novecentocinquantamilaeuro/00);

- l'Ente Capofila ha individuato quale Principal Investigator il Prof. Guido Ferlazzo.

Lo stesso provvederà alla rendicontazione scientifica ed amministrativo-contabile delle attività progettuali in coordinamento con l'Unità di missione per l'attuazione degli interventi del PNRR presso il Ministero della Salute, sull'apposita piattaforma e secondo la tempistica prevista negli accordi intrapresi nel Protocollo d'Intesa sopracitato.

Al Progetto è stato attribuito il CUP Master **C43C23000880006** (All. 5).

Il Comitato Etico Territoriale Liguria, con verbale di Riunione N. 11/2024, nella seduta del 17/06/2024, ha espresso parere unico favorevole, ha approvato lo studio e la documentazione allegata e preso atto del nulla osta aziendale rilasciato in data 06/06/2024 (All. 6)





AZIENDA OSPEDALIERA UNIVERSITARIA
DIREZIONE GENERALE

il Comitato Etico Locale Palermo 1, con verbale N° 20 relativo alla seduta del 30/07/2024 ha esaminato ed approvato all'unanimità tutta la documentazione allegata al progetto (All.7).

PRESO ATTO CHE

la Prof.ssa Serena Meraviglia, *n.q.* di Responsabile Scientifico di questa AOUP, avrà cura di garantire l'attuazione e il coordinamento delle attività progettuali nonché il necessario collegamento operativo con la U.O.C. Capofila.

Il Codice Unico di Progetto attribuito ad AOUP **173C23000480006** che verrà richiamato sia nelle transazioni attuate durante l'esecuzione del progetto di ricerca sia nella documentazione amministrativo-contabile relativa al progetto stesso (All. 8).

per l'attuazione del progetto verrà erogato all'AOUP, un contributo complessivo pari a € 215.000,00 (Importo in lettere in euro duecentoquindicimila/00) L'U.O. Capofila trasferirà i fondi subordinatamente all'effettiva erogazione del finanziamento ministeriale secondo le modalità esplicitate all'art. 7 dell'accordo di collaborazione tra gli stessi sottoscritto rubricato "corrispettivi e modalità di erogazione".

il finanziamento in parola, sarà regolarmente iscritto nel bilancio aziendale e le somme saranno rendicontate sulla base delle Linee Guide emanate da Ministero della salute;

alla Dott.ssa Susanna Zagra, afferente all'U.O. Internazionalizzazione e Ricerca Sanitaria, con nota prot. 0037573 del 27.06.2024 a firma del Direttore di Dipartimento Amministrativo *pro-tempore*, è stata affidata "la funzione di referente amministrativo aziendale che, abilitato al caricamento dei dati sulla piattaforma di rendicontazione ReGis, curerà l'esecuzione delle specifiche procedure di gestione, controllo e rendicontazione" (All.9).

le Aree dell'AOUP coinvolte nella realizzazione delle attività progettuali, ciascuna per le attribuzioni di competenza, avranno cura di porre in essere tutti gli atti amministrativi e contabili necessari alla realizzazione del progetto con il supporto all'U.O. Internazionalizzazione e Ricerca Sanitaria.

DATO ATTO

che il Direttore dell'UOC AFFARI GENERALI che propone il presente provvedimento, sottoscrivendolo, attesta che lo stesso, a seguito dell'istruttoria effettuata e' conforme alla normativa che disciplina la materia trattata ed è, sia nella forma che nella sostanza, totalmente legittima, veritiero e utile per il servizio pubblico, ai sensi e per gli effetti di quanto disposto dall'art. 1 della L. 14 gennaio 1994 n. 20 e succ. modifiche ed integrazioni, e che lo stesso e' stato predisposto nel rispetto della legge 6 novembre 1912 n. 190 "Disposizioni per la prevenzione e la repressione della corruzione e dell'illegalità nella Pubblica Amministrazione" nonché nell'osservanza dei contenuti del vigente Piano Aziendale della Prevenzione della Corruzione.

PROPONE DI

prendere atto dell'accordo di collaborazione scientifica, perfezionato in data 30.09.2024 tra **IRCCS Ospedale Policlinico San Martino**, (UO1 o anche Capofila); **Ospedale Pediatrico Bambino Gesù – Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico**, Istituzione della Santa Sede (UO2) questa **Azienda Ospedaliera Universitaria Policlinico "Paolo Giaccone"**, **Università degli studi di Messina** (UO4) atto a regolamentare l'esecuzione delle attività del progetto denominato **"Improving Cancer Immunotherapy Responsiveness by inducing Tertiary Lymphoid Structures Via The Activation of Innate Lymphocytes (ICI-TEL)"** codice MAD PNRR-MCNT2-2023-12378122 – Principal Investigator Prof. Guido Ferlazzo - Finanziato dall'Unione Europea – Next Generation EU - Missione 6 – Componente C2 – Investimento 2.1. – Valorizzazione e Potenziamento della Ricerca Biomedica delle





AZIENDA OSPEDALIERA UNIVERSITARIA
DIREZIONE GENERALE

S.S.N.- avente validità coincidente con le attività progettuali.

prendere atto dello schema di accordo, recante la regolamentazione dei rapporti giuridici ed economici statuiti tra le Parti costituito da n. 22 pagg. e da n. 18 artt. (con le annesse schede tecniche del progetto) che, allegato, costituisce parte integrante e sostanziale del presente provvedimento, unitamente al progetto approvato dal Ministero.

prendere atto che

le attività hanno avuto formale avvio, in ambito aziendale, a far data dal 31 agosto 2024, così come esplicitato nella delibera a firma della Direttrice Generale N. 922 del 28/08/2024 nella quale è statuito, tra l'altro, "che tutti i progetti dovranno iniziare improrogabilmente entro e non oltre il 31 agosto 2024, come riportato nelle convenzioni attuative";

il Responsabile Scientifico del Progetto in ambito aziendale è la Prof.ssa Serena Meraviglia;

la validità dell'accordo in parola decorre dalla data di inizio delle attività progettuali ed ha validità sino alla scadenza delle stesse.

dare atto che

il finanziamento complessivo erogato dal Ministero ammonta a € 950.000/00 (in lettere Novecentocinquantamila/00);

l'Ente Capofila ha individuato quale Principal Investigator il Prof. Guido Ferlazzo. Lo stesso provvederà alla rendicontazione scientifica ed amministrativo-contabile delle attività progettuali con il Ministero della Salute, sull'apposita piattaforma, secondo la tempistica prevista negli accordi intrapresi nel Protocollo d'Intesa sopracitato;

al Progetto è stato attribuito il CUP Master **C43C23000880006**;

il Comitato Etico Territoriale Liguria, con verbale di Riunione N. 11/2024, nella seduta del 17/06/2024, ha espresso parere unico favorevole, ha approvato lo studio e la documentazione allegata e preso atto del nulla osta aziendale rilasciato in data 06/06/2024;

il Comitato Etico Locale Palermo 1, con verbale N° 20 relativo alla seduta del 30/07/2024 ha esaminato ed approvato all'unanimità tutta la documentazione allegata al progetto .

prendere atto che

la Prof.ssa Serena Meraviglia, n.q. di Responsabile Scientifico di questa AOUP, avrà cura di garantire l'attuazione e il coordinamento delle attività progettuali nonché il necessario collegamento operativo con la U.O.C. Capofila.

il Codice Unico di Progetto attribuito ad AOUP **I73C23000480006** che verrà richiamato sia nelle transazioni attuate durante l'esecuzione del progetto di ricerca sia nella documentazione amministrativo-contabile relativa al progetto stesso.

per l'attuazione del progetto verrà erogato all'AOUP, un contributo complessivo pari a € 215.000,00/00 (Importo in lettere in euro duecentoquindicimila/00) L'U.O. Capofila trasferirà i fondi subordinatamente all'effettiva erogazione del finanziamento ministeriale secondo le modalità esplicitate all'art. 7 dell'accordo di collaborazione tra gli stessi sottoscritto.

il finanziamento in parola, sarà regolarmente iscritto nel bilancio aziendale e le somme saranno rendicontate sulla base delle Linee Guide emanate da Ministero della salute.

alla Dott.ssa Susanna Zagra, afferente all'U.O Internazionalizzazione e Ricerca Sanitaria, con nota prot. 0037573 del 27.06.2024 a firma del Direttore di Dipartimento Amministrativo *pro-tempore*, è stata affidata "la funzione di



AZIENDA OSPEDALIERA UNIVERSITARIA
DIREZIONE GENERALE

referente amministrativo aziendale che, abilitato al caricamento dei dati sulla piattaforma di rendicontazione ReGis, curerà l'esecuzione delle specifiche procedure di gestione, controllo e rendicontazione"

le Aree dell'AOUP coinvolte nella realizzazione delle attività progettuali, ciascuna per le attribuzioni di competenza, avranno cura di porre in essere tutti gli atti amministrativi e contabili necessari alla realizzazione del progetto con il supporto all'U.O Internazionalizzazione e Ricerca Sanitaria.

Il Comitato Etico Territoriale Liguria, con verbale di Riunione N. 11/2024, nella seduta del 17/06/2024, ha espresso parere unico favorevole, ha approvato lo studio e la documentazione allegata e preso atto del nulla osta aziendale rilasciato in data 06/06/2024.

Il Comitato Etico Locale Palermo 1, con verbale N° 20 relativo alla seduta del 30/07/2024 ha esaminato ed approvato all'unanimità tutta la documentazione allegata al progetto.

munire il presente provvedimento di immediata esecutività, ai sensi e per gli effetti di quanto disposto dall'art. 53 comma 7 Legge regionale 30/93.

dichiarare che gli allegati dal n. 1 al n. 9 sono custodi presso l'Area proponente fatta eccezione del n. 4 che è parte integrante e sostanziale.

trasmettere il presente provvedimento alle UU.OO. coinvolte: UO 1 IRCCS Ospedale Policlinico San Martino; UO 2 Ospedale Pediatrico Bambino Gesù; UO 4 Università degli studi di Messina.

notificare al Responsabile Scientifico del Progetto, all'U.O. Servizio Internazionalizzazione e Ricerca Sanitaria, al DPO, all'Area Economico Finanziaria e Patrimoniale, alle Aree coinvolte nelle attività progettuali, nonché al Resp.le del Servizio della Trasparenza dell'AOUP, per quanto di competenza.

IL DIRETTORE DELL'U.O. AFFARI GENERALI
Dott. Vincenzo Manzella

sul presente atto viene espresso:

parere FAVOREVOLE
Il Direttore Sanitario
Prof. Alberto Firenze

dal

parere FAVOREVOLE
Il Direttore Amministrativo
Dott. Sergio Consagra

La Direttrice Generale
Dott. ssa Maria Grazia Furnari

- Vista la proposta di deliberazione che precede, e che s'intende qui di seguito riportata e trascritta;
- Visto il parere favorevole espresso dal Direttore Amministrativo;
- Visto il parere favorevole espresso dal Direttore Sanitario;
- Ritenuto di condividerne il contenuto;
- Assistito dal segretario verbalizzante;

DELIBERA

Di approvare la superiore proposta, che qui si intende integralmente riportata e trascritta, per come sopra formulata dal Dirigente Responsabile della struttura proponente.

La Direttrice Generale
Dott. ssa Maria Grazia Furnari

Il segretario verbalizzante

Grazia Scote



AZIENDA OSPEDALIERA UNIVERSITARIA
DIREZIONE GENERALE

PUBBLICAZIONE

Si certifica che la presente deliberazione, per gli effetti dell'art. 53 comma 2 L.R. n. 30 del 03/11/1993, in copia conforme all'originale, è stata pubblicata in formato digitale all'albo informatico dell'Azienda Ospedaliera Universitaria Policlinico a decorrere dal giorno 20/10/2024 e che nei 15 giorni successivi:

- non sono pervenute opposizioni
- sono pervenute opposizioni da _____

Il Funzionario Responsabile

Notificata al Collegio Sindacale il _____

DELIBERA NON SOGGETTA AL CONTROLLO

- Delibera non soggetta al controllo, ai sensi dell'art. 4, comma 8 della L. n. 412/1991 e divenuta:

ESECUTIVA

Decorso il termine (10 giorni dalla data di pubblicazione ai sensi dell'art. 53, comma 6, L.R. n. 30/93

- Delibera non soggetta al controllo, ai sensi dell'art. 4 comma 8, della L. n. 412/1991 e divenuta:

IMMEDIATAMENTE ESECUTIVA

Ai sensi dell'art. 53, comma 7, L.R. 30/93

Il Funzionario Responsabile

ESTREMI RISCONTRO TUTORIO

- Delibera trasmessa, ai sensi della L.R. n. 5/09, all'Assessorato Regionale Salute in data _____ prot. n. _____

SI ATTESTA

che l'Assessorato Regionale Salute, esaminata la presente deliberazione:

- Ha pronunciato l'approvazione con atto prot. n. _____ del _____ come da allegato.
- Ha pronunciato l'annullamento con atto prot. n. _____ del _____ come da allegato.
- Delibera divenuta esecutiva con decorrenza del termine previsto dall'art. 16 della L. R. n. 5/09 dal _____

Il Funzionario Responsabile

Acc. 5

CONVENZIONE PER LA REALIZZAZIONE DEL PROGETTO PNRR-MCNT2-2023-12378122 DAL TITOLO "IMPROVING CANCER IMMUNOTHERAPY RESPONSIVENESS BY INDUCING TERTIARY LYMPHOID STRUCTURES VIA THE ACTIVATION OF INNATE LYMPHOCYTES (ICI-TEL)", P.I. PROF.

GUIDO FERLAZZO

2° AVVISO PUBBLICO PIANO NAZIONALE DI RIPRESA E RESILIENZA (PNRR), MISSIONE 6 -
COMPONENTE 2 INVESTIMENTO 2.1 VALORIZZAZIONE E POTENZIAMENTO DELLA RICERCA
BIOMEDICA DEL SSN

finanziato dall'Unione europea – *Next Generation EU*

TRA

IRCCS Ospedale Policlinico San Martino, con sede legale in Genova, Largo Rosanna Benzi 10, 16132 C.F. e P.IVA n. 02060250996 (d'ora innanzi denominato "**Policlinico**" o "**Capofila**"), rappresentato ai fini del presente atto dal Direttore Scientifico f.f., Prof. Antonio Uccelli, autorizzato alla stipula dello stesso giusta poteri conferiti con nota prot. n. 61011 del 22/11/2023, domiciliato per la carica presso la sede legale del Policlinico

E

Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico, Istituzione della Santa Sede con sede legale a Roma in Piazza Sant'Onofrio 4, CAP 00165, in una delle zone extraterritoriali in base al Trattato del Laterano del 1929, C.F. 80403930581, privo di Partita IVA, (d'ora innanzi denominato "**Unità Operativa 2**") rappresentato dal Direttore Scientifico, Prof. Andrea Onetti Muda, munito di idonei poteri di firma del presente atto

E

Azienda Ospedaliera Universitaria Policlinico "Paolo Giaccone", (d'ora innanzi denominata "**AOUP**" / "**Unità Operativa 3**") con sede legale in Palermo, Via del Vespro 129 – C.F. e P.I. n. 05841790826, in persona del Legale Rappresentante, in qualità di Direttrice Generale, Dottoressa Maria Grazia Furnari, nata a Palermo il giorno 31/10/1962, munita di idonei poteri di firma del presente atto, nominata con delibera n. 692 del 21/06/2024 (DP n. 324/serv. 1°/SG del 21.06.2024)

E

Università degli Studi di Messina, con sede legale in Messina, p.zza Pugliatti n.1, CAP 98122, C.F. e P. IVA n. 80004070837 e 00724160833, (d'ora innanzi denominata "Unità Operativa 4") rappresentata dalla Prof.ssa Giovanna Spatari, codice fiscale SPTGNN65R61F158N, autorizzata alla sottoscrizione del presente atto

di seguito denominati congiuntamente anche come i "Partner" o le "Parti"

VISTO

- il Regolamento (UE) 2021/241 del Parlamento europeo e del Consiglio del 12 febbraio 2021 che istituisce il dispositivo per la ripresa e la resilienza dell'Unione Europea;
- il Piano Nazionale di Ripresa e Resilienza (PNRR) valutato positivamente con Decisione del Consiglio ECOFIN del 13 luglio 2021, notificato all'Italia dal Segretariato generale del Consiglio con nota LT161/21, del 14 luglio 2021, ed in particolare la Missione 6, Componente 2, Investimento 2.1 "Valorizzazione e potenziamento della ricerca biomedica del SSN";
- le "Linee Guida per lo svolgimento delle attività connesse al monitoraggio del PNRR" predisposte dal Servizio Centrale per il PNRR presso il Ministero dell'Economia e delle Finanze (MEF) – Dipartimento Ragioneria generale dello Stato (RGS), che descrivono le funzionalità del sistema informativo "ReGiS" sviluppato dal Ministero dell'Economia e delle Finanze – Dipartimento della Ragioneria Generale dello Stato in attuazione dell'articolo 1, comma 1043, della legge 30 dicembre 2020 n. 178;
- il 2° avviso pubblico PNRR del 14/04/2023, di seguito "Avviso", per la presentazione e selezione di progetti di ricerca da finanziare nell'ambito del Piano Nazionale di Ripresa e Resilienza - PNRR (Missione 6 - Componente 2 - Investimento 2.1 "Valorizzazione e potenziamento della ricerca biomedica del SSN"), pubblicato sul sito web del Ministero della Salute il 24/04/2023 e sulla gazzetta ufficiale della Repubblica italiana, sulle seguenti tematiche: 1. Proof of concept (PoC), 2. Tumori Rari (TR), 3. Malattie Rare (MR), 4. Malattie Croniche non Trasmissibili (MCnT) ad alto impatto sui sistemi sanitari e socio-assistenziali: 4.1 *Innovazione in campo diagnostico* 4.2 *Innovazione in campo terapeutico*; 5. Malattie Croniche non Trasmissibili (MCnT) ad alto impatto sui sistemi sanitari e socio-assistenziali: 5.1 *Fattori di rischio e prevenzione* 5.2 *Eziopatogenesi e meccanismi di malattia*;
- il decreto n. 5 del 29/03/2024 del Capo ad interim del Dipartimento della prevenzione, della ricerca e delle emergenze sanitarie del Ministero della Salute, registrato dall'Ufficio centrale di bilancio in data 04/04/2024 al n. 225, con il quale è stata approvata la graduatoria dei progetti di ricerca del

secondo avviso pubblico PNRR- Missione 6 - Componente 2 - Investimento 2.1, afferenti alle tematiche progettuali sopracitate, e con cui si è proceduto ad individuare i Destinatari Istituzionali ed i Principal Investigator (P.I.);

- il messaggio trasmesso dal Ministero della Salute per il tramite della piattaforma WorkFlow della Ricerca, ID n. 2024003567 del 08/04/2024, con il quale è stato comunicato al Policlinico che la valutazione della proposta progettuale PNRR-MCNT2-2023-12378122 ha avuto esito positivo e che, pertanto, la stessa è stata ammessa a finanziamento;
- la convenzione attuativa stipulata tra la Ex Direzione Generale della Ricerca ed Innovazione in Sanità, Dipartimento della Prevenzione, della Ricerca e delle Emergenze Sanitarie del Ministero della Salute, il Soggetto Attuatore/Beneficiario e il Prof. Guido Ferlazzo, per la realizzazione del suddetto progetto che qui si intende esplicitamente richiamata e conosciuta dalle Parti e materialmente allegata;
- il progetto esecutivo PNRR-MCNT2-2023-12378122 che qui si intende esplicitamente richiamato e conosciuto dalle Parti anche se non materialmente allegato, al cui interno sono da individuarsi le attività in capo a ogni singola Unità Operativa.

PREMESSO CHE

- nell'ambito dell'Avviso pubblico di cui sopra, il Policlinico ha presentato, in qualità di Capofila, il Progetto PNRR-MCNT2-2023-12378122 dal titolo *"Improving Cancer Immunotherapy responsiveness by inducing Tertiary Lymphoid structures via the activation of innate lymphocytes (ICI-TeL)"*, avente quale Responsabile Scientifico (*Principal Investigator*) il Prof. Guido Ferlazzo, Direttore U.O. Patologia e Immunologia Sperimentale (di seguito anche **"Progetto"**);
- a seguito della pubblicazione della graduatoria di merito, il Progetto è risultato in posizione utile per il finanziamento, per l'importo complessivo di € 950.000,00 (novecentocinquantamila/00);
- in data 14/05/2024 è stata stipulata la Convenzione PNRR-MCNT2-2023-12378122 relativa al Progetto sopramenzionato, tra il Ministero della Salute e il Policlinico (Allegato 1), di seguito per brevità **"Convenzione ministeriale"**;
- in data 23/07/2024 il Ministero della Salute ha confermato l'avvenuta registrazione da parte dell'Ufficio Centrale di bilancio della Convenzione ministeriale relativa al Progetto;
- il Progetto ha avuto inizio il 31/08/2024;

- con la presente Convenzione il Policlinico e gli ulteriori Partner/Unità Operative intendono disciplinare i rapporti di collaborazione al fine della buona conduzione e realizzazione del Progetto;
- il Progetto *“Improving Cancer Immunotherapy responsiveness by inducing Tertiary Lymphoid structures via the activation of innate lymphocytes (ICI-TeL)”*:
 - è stato condiviso ed accettato dalle Parti;
 - sarà svolto secondo quanto dettagliato nel relativo piano esecutivo, approvato da tutti i Partner e contenuto nella Convenzione ministeriale;
 - prevede la ripartizione del finanziamento di € 950.000,00 (novecentocinquantamila/00), tra il Capofila e i Partner secondo le quote riportate nella seguente tabella, suddivise per voci di spesa, come espressamente specificato nelle schede di budget allegate alla presente Convenzione (Allegato 2);

Partner	Responsabile Scientifico	Quota prevista (€)
IRCCS Ospedale Policlinico San Martino	Prof. Guido Ferlazzo	€ 280.000,00
Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Dott.ssa Linda Quatrini	€ 240.000,00
Azienda Ospedaliera Universitaria Policlinico "Paolo Giaccone"	Prof.ssa Serena Meraviglia	€ 215.000,00
Università degli Studi di Messina	Prof. Paolo Carrega	€ 215.000,00

- le Parti si impegnano ad onorare tutte le scadenze e le procedure previste dal Ministero della Salute;
- ove previsto e secondo tempistiche idonee alla realizzazione delle attività di ricerca di competenza, ciascun Partner si impegna ad acquisire il parere positivo centro specifico del Comitato etico competente e/o l'autorizzazione di cui all'articolo 31 del decreto legislativo n. 23 del 4 marzo 2014 riguardante la sperimentazione animale;
- Le Parti si rendono disponibili, ove necessario per la realizzazione del Progetto e/o in considerazione di esigenze dettate dalla normativa applicabile, a sottoscrivere, a condizioni da concordarsi, idonei accordi relativi al trasferimento di dati e/o materiali.

SI CONVIENE E SI STIPULA QUANTO SEGUE

Art. 1 – Premesse

Le Premesse e gli Allegati in esse richiamati formano parte integrante della presente Convenzione.

Art. 2 – Oggetto

La presente Convenzione disciplina i rapporti / obblighi tra l'Ospedale Policlinico San Martino in qualità di coordinatore-capofila di progetto e le Unità Operative per la realizzazione del Progetto PNRR-MCNT2-2023-12378122 dal titolo *"Improving Cancer Immunotherapy responsiveness by inducing Tertiary Lymphoid structures via the activation of innate lymphocytes (ICI-TeL)"*, descritto nelle premesse e regolato nell'ambito della Convenzione ministeriale, nell'ambito della realizzazione degli obiettivi previsti dal PNRR, Missione 6 -Componente 2 – Investimento 2.1.

La presente Convenzione definisce, tra l'altro, gli obblighi delle Parti, le procedure di rendicontazione e quelle di pagamento.

Il Capofila e le Unità Operative coinvolte nello svolgimento delle attività progettuali svolgono il progetto di ricerca secondo quanto riportato nel progetto presentato e approvato dal Ministero ed in ottemperanza a quanto previsto dall'Avviso Pubblico di cui alle premesse.

Laddove l'esecuzione del Progetto preveda la conduzione di uno studio clinico, le Parti si impegnano sin d'ora a curare la necessaria sottomissione del Protocollo, e degli atti correlati, al Comitato Etico e/o all'Autorità Competente, nonché a stipulare gli specifici accordi eventualmente necessari, anche per adempiere agli obblighi legali derivanti dalle leggi applicabili in materia di protezione dei dati personali.

Le Parti si impegnano, altresì, a stipulare gli ulteriori eventuali accordi che dovessero risultare necessari per l'esecuzione del Progetto.

Art. 3 Responsabili Scientifici

Per le finalità di cui alla presente Convenzione, ciascun Partner ha identificato il proprio Responsabile Scientifico di Progetto, come segue: Responsabile Scientifico per il Policlinico è il Prof. Guido Ferlazzo, Direttore U.O. Patologia e Immunologia Sperimentale presso il medesimo Ente; Responsabile Scientifico per l'Unità Operativa 2 è la Dott.ssa Linda Quatrini, Dirigente Biologo presso l'Unità di ricerca "Cellule linfoide dell'immunità innata" dell'Ospedale Pediatrico Bambino Gesù, Responsabile Scientifico per l'Unità Operativa 3 è la Prof.ssa Serena Meraviglia, Docente di Patologia Generale ed Immunologia del Dipartimento di Biomedicina, Neuroscienze e Diagnostica Avanzata dell'università di Palermo e Dirigente medico del Cladibior (*Central Laboratory of Advanced*

Diagnosis and Biomedical Research) del Policlinico Paolo Giaccone, Responsabile Scientifico per l'Unità Operativa 4 è il Prof. Paolo Carrega, RTD-B presso il Dipartimento di Patologia Umana dell'Adulto e dell'Età Evolutiva "G.Barresi" di UniMe.

Il Prof. Guido Ferlazzo è il *Principal Investigator* (P.I.) in riferimento alla conduzione e coordinamento delle attività progettuali. Il P.I. assicura inoltre il collegamento operativo tra le UU.OO. coinvolte.

Il gruppo di ricerca non può subire variazioni. Solo in caso di oggettiva impossibilità da parte del ricercatore di svolgere la propria attività presso l'ente Partner nella presente Convenzione, quest'ultimo deve informare tempestivamente il Capofila che valuterà la sottomissione al Ministero, per approvazione, della proposta di sostituzione del ricercatore, motivata attraverso adeguato supporto documentale.

Art. 4 –Durata del Progetto e della Convenzione

Il Progetto, ai sensi e per gli effetti dell'art. 4 della Convenzione ministeriale, avrà durata di 24 (ventiquattro) mesi, con inizio in data 31/08/2024 e scadenza il 30/08/2026, prorogabile per un periodo massimo di 6 (sei) mesi dalla data di scadenza originale, solo a seguito di formale, motivata e documentata istanza firmata digitalmente dal legale rappresentante del Capofila e dal *Principal Investigator*, trasmessa tramite il portale Workflow della Ricerca. La richiesta di proroga può essere avanzata solo dopo la presentazione della relazione di medio termine, ovvero dopo 12 mesi dall'avvio del Progetto e fino a 3 mesi precedenti il termine del Progetto.

La presente Convenzione ha validità a partire dalla data dell'ultima firma e resterà in vigore dal momento della sua sottoscrizione per tutta la durata della Convenzione ministeriale, compreso l'eventuale periodo di proroga concesso dallo stesso Ministero per la conduzione del Progetto, così come disciplinato dagli articoli 4 e 12 della citata Convenzione ministeriale.

Art. 5 – Modifiche piano esecutivo e variazioni budget

Le Parti condividono e accettano il contenuto del Progetto riguardo alle finalità, agli obiettivi, alla direzione, al coordinamento e al finanziamento, ed assumono, ciascuna per quanto di propria competenza, l'impegno alla conduzione delle attività medesime, nei tempi e modi stabiliti, per il raggiungimento degli obiettivi descritti nel Progetto esecutivo.

Qualora un Partner intenda proporre variazioni relativamente alle attività di ricerca di propria competenza, fermi restando gli obiettivi del Progetto approvato, dovrà comunicarlo tempestivamente al P.I. e alla Direzione Scientifica del Capofila, in modo che lo stesso possa

provvedere a presentare richiesta di modifica del piano esecutivo secondo i termini e le modalità indicate nell'Art. 11 comma 1 della Convenzione ministeriale. Le eventuali variazioni progettuali saranno efficaci solo dopo il relativo accoglimento e autorizzazione scritta da parte del Ministero della Salute.

Il piano dei costi di ciascun Partner, riportato nella proposta progettuale, è da ritenersi vincolante relativamente al totale del finanziamento assegnato, mentre ha valore indicativo per quanto riguarda la ripartizione tra voci di costo all'interno della specifica unità operativa e alle relative giustificazioni delle spese. La diversa distribuzione delle somme tra le diverse voci di costo, nell'ambito di ogni singola Unità Operativa, è consentita sotto la responsabilità del Capofila che dovrà verificare il rispetto delle percentuali e dei vincoli previste dal bando fino al termine del Progetto (Art. 11 commi 3 e 4 della Convenzione ministeriale). I singoli Partner, per il tramite del Responsabile Scientifico, sono tenuti a richiedere al Capofila l'approvazione preventiva per le eventuali rimodulazioni delle spese nell'ambito delle voci di costo previste.

Art. 6 – Obblighi dei Partner

I Partner hanno preso visione e si impegnano a concorrere al rispetto di quanto previsto dall'articolo 5 della Convenzione ministeriale sottoscritta dal Capofila con particolare riferimento ai seguenti obblighi:

- assicurare il rispetto di tutte le disposizioni previste dalla normativa comunitaria e nazionale, con particolare riferimento a quanto previsto dal Reg. (UE) 2021/241 e dal D. L. n. 77 del 31/05/2021, convertito con modificazioni dalla L. 29 luglio 2021, n. 108;
- garantire il rispetto di eventuali previsioni normative, orientamenti o istruzioni tecniche emanate dal Ministero della salute, dal Ministero dell'economia e delle finanze, dalla Commissione Europea ovvero da altri soggetti coinvolti nell'attuazione verifica e controllo delle azioni relative al PNRR, anche successivamente alla sottoscrizione della presente Convenzione;
- assicurare l'adozione di misure adeguate volte a rispettare il principio di sana gestione finanziaria secondo quanto disciplinato nel Regolamento finanziario (UE, Euratom) 2018/1046 e nell'art. 22 del Regolamento (UE) 2021/241, in particolare in materia di prevenzione e contrasto dei conflitti di interessi, delle frodi, della corruzione, del doppio finanziamento e di recupero e restituzione dei fondi che sono stati indebitamente assegnati; rispettare, a pena di sospensione o revoca del finanziamento in caso di accertata violazione, il principio di "non arrecare danno significativo" (DSNH) agli obiettivi ambientali a norma dell'articolo 17 del Regolamento (UE)

- 2020/852, i principi trasversali previsti dal PNRR quali, tra l'altro, il principio del contributo all'obiettivo climatico e digitale (c.d. tagging), la parità di genere, producendo dati relativi ai destinatari effettivi dei progetti anche disaggregati per genere (in relazione agli articoli 2, 3, paragrafo 3, del TUE, 8, 10, 19 e 157 del TFUE, e 21 e 23 della Carta dei diritti fondamentali dell'Unione europea), l'obbligo di protezione e valorizzazione dei giovani ed eventuali ulteriori requisiti e condizionalità specifiche dell'investimento oggetto della Convenzione ministeriale;
- dare piena attuazione al Progetto così come illustrato nel Programma di ricerca, ammesso a finanziamento dal Ministero, garantendo l'avvio tempestivo delle attività progettuali per non incorrere in ritardi attuativi e concludere il Progetto nella forma, nei modi e nei tempi previsti, nel rispetto della tempistica prevista dal relativo cronoprogramma di attuazione e sottoporre al Ministero, per il tramite del Capofila, le eventuali modifiche al Progetto;
 - assicurare il rispetto della normativa vigente sugli aiuti di Stato;
 - assicurare il rispetto dei criteri di ammissibilità delle spese e delle quote percentuali previste dall'Avviso per le varie voci di costo, che saranno calcolate, a consuntivo, sulle spese rendicontate, al netto di eventuali economie riscontrate sul finanziamento assegnato e sulle sole spese eleggibili, dopo verifica da parte del Ministero;
 - garantire, nel caso in cui si faccia ricorso alle procedure di appalto, il rispetto di quanto previsto dal decreto legislativo n. 50/2016 e s.m.i.;
 - rispettare, in caso di ricorso diretto ad esperti esterni all'Amministrazione, la conformità alla pertinente disciplina comunitaria e nazionale, nonché alle eventuali specifiche circolari/disciplinari che potranno essere adottati dal Ministero;
 - individuare eventuali fattori che possano determinare ritardi che incidano in maniera considerevole sulla tempistica attuativa e di spesa definita nel cronoprogramma, relazionando il Capofila sugli stessi;
 - mitigare e gestire i rischi connessi al Progetto nonché porre in essere azioni mirate connesse all'andamento gestionale ed alle caratteristiche tecniche;
 - effettuare i controlli ordinari di gestione e di regolarità amministrativo-contabile previsti dalla normativa vigente, e le verifiche sul conflitto di interessi, sul doppio finanziamento e quelle previste dalla normativa antiriciclaggio ("titolare effettivo");
 - utilizzare il sistema informatico "ReGiS" finalizzato a raccogliere, registrare e archiviare in formato elettronico i dati per ciascuna operazione necessari per la sorveglianza, la valutazione, la gestione finanziaria, la verifica e l'audit, secondo quanto previsto dall'art. 22.2 lettera d) del

Regolamento (UE) 2021/241 e tenendo conto delle indicazioni che verranno fornite dagli organi competenti per il tramite del Capofila;

- collaborare fattivamente alla preparazione della documentazione tecnico scientifica sullo stato di avanzamento del Progetto atta a comprovare il corretto svolgimento dello stesso, da caricare sul portale Workflow della Ricerca e nel sistema "ReGiS";
- caricare sul sistema informativo "ReGiS" la documentazione atta a comprovare il corretto svolgimento dei controlli ordinari previsti dalla normativa vigente in merito alle procedure di gara espletate per l'aggiudicazione degli eventuali appalti o subcontratti e eventuale altra documentazione richiesta dalle Amministrazioni centrali deputate alla gestione complessiva del PNRR;
- garantire la correttezza, l'affidabilità e la congruenza con il tracciato informativo previsto per l'alimentazione del sistema informativo "ReGiS" dei dati di monitoraggio riferiti ai CUP delle singole Unità operative sull'avanzamento finanziario, fisico e procedurale, e di quelli che comprovano il conseguimento degli obiettivi dell'intervento quantificati in base agli stessi indicatori adottati per le milestones e i target della misura e assicurarne l'inserimento con cadenza almeno bimestrale delle spese (nel termine massimo di 10 giorni successivi all'ultimo giorno del bimestre) sul sistema informativo "ReGiS", unitamente alla documentazione probatoria pertinente, salvo diversa comunicazione;
- rispettare l'obbligo di indicazione del CUP su tutti gli atti amministrativo/contabili relativi al Progetto e sui documenti collegati alle relative procedure di acquisto e fatturazione;
- fornire tutte le informazioni richieste relativamente alle procedure e alle verifiche in relazione alle spese rendicontate conformemente alle procedure e agli strumenti adottati dal Ministero;
- garantire la conservazione della documentazione progettuale in fascicoli cartacei e/o informatici per assicurare la completa tracciabilità delle operazioni - nel rispetto di quanto previsto all'art. 9, punto 4, del D.L. n. 77 del 31 maggio 2021, convertito con modificazioni dalla L. n. 108/2021 - che, nelle diverse fasi di controllo e verifica previste dal sistema di gestione e controllo del PNRR, dovranno essere messi prontamente a disposizione su richiesta del Capofila, dell'Amministrazione centrale titolare di intervento PNRR, del Servizio centrale per il PNRR del MEF, dell'Unità di Audit, della Commissione europea, dell'Ufficio europeo per la lotta antifrode - OLAF, della Corte dei Conti europea (ECA), della Procura europea (EPPO) e delle competenti Autorità giudiziarie nazionali, autorizzando la Commissione, l'OLAF, la Corte dei conti e l'EPPO a esercitare i diritti di cui all'articolo 129, paragrafo 1, del regolamento finanziario (UE; EURATOM)

1046/2018;

- facilitare le verifiche dell'Ufficio competente per i controlli del Ministero, dell'Unità di Audit, della Commissione europea e di altri organismi autorizzati, che verranno eventualmente effettuate anche attraverso controlli in loco;
- assicurare che le spese del Progetto di ricerca non siano oggetto, anche parzialmente, di altri finanziamenti, contributi o agevolazioni a valere su fondi pubblici nazionali e/o comunitari (divieto del doppio finanziamento);
- garantire la disponibilità dei documenti giustificativi relativi alle spese sostenute e ai target realizzati così come previsto ai sensi dell'articolo 9 punto 4 del decreto legge n. 77 del 31/05/2021, convertito in legge 29 luglio 2021, n. 108;
- predisporre i pagamenti secondo le procedure stabilite dal Ministero, nel rispetto del piano finanziario e cronogramma di spesa approvato, inserendo, allo scadere dei 12 e 24 mesi (prorogabili eventualmente di 6 mesi) nel portale Workflow della Ricerca e sul sistema informativo "ReGiS" i relativi documenti riferiti alle procedure e i giustificativi di spesa e pagamento necessari ai controlli ordinari di legalità e ai controlli amministrativo-contabili previsti dalla legislazione nazionale applicabile, nel rispetto di quanto previsto dall'articolo 22 del Reg. (UE) n. 2021/241 e dell'art. 9 del decreto legge n. 77 del 31/05/2021, convertito in legge 29 luglio 2021, n. 108 la documentazione;
- assicurare che tutte le spese rendicontate siano state effettuate entro il periodo di svolgimento del Progetto e che gli eventuali pagamenti per fatture emesse nel periodo di svolgimento del Progetto siano completate entro i 30 giorni successivi alla scadenza progettuale e in tempo utile per il caricamento sul sistema di rendicontazione ReGiS;
- garantire l'utilizzo di un conto corrente dedicato necessario per l'erogazione dei pagamenti e l'adozione di una contabilità separata o di un'apposita codificazione contabile e informatizzata per tutte le transazioni relative al Progetto al fine di assicurare la tracciabilità dell'utilizzo delle risorse del PNRR;
- assicurare l'anticipazione delle somme necessarie allo svolgimento delle attività progettuali di propria competenza;
- partecipare, ove richiesto, alle riunioni rivolte alla Unità operative progettuali convocate dal Capofila o dal Ministero;
- conseguire il raggiungimento degli obiettivi dell'intervento, quantificati secondo gli stessi indicatori adottati per le milestones e i target della misura PNRR di riferimento, e fornire, su

richiesta dal Ministero per il tramite del Capofila, le informazioni necessarie per la predisposizione delle dichiarazioni sul conseguimento di target e milestones e delle relazioni e documenti sull'attuazione dei progetti;

- garantire il rispetto degli obblighi in materia di comunicazione e informazione previsti dall'art. 34 del Regolamento (UE) 2021/241 indicando nella documentazione progettuale che il Progetto è finanziato nell'ambito del PNRR, con esplicito riferimento al finanziamento da parte dell'Unione europea e all'iniziativa *Next Generation EU* (ad es. utilizzando la frase "finanziato dall'Unione europea – *Next Generation EU* – PNRR M6C2 - Investimento 2.1 Valorizzazione e potenziamento della ricerca biomedica del SSN"), riportando nella documentazione progettuale il logo dell'Unione europea e fornire un'adeguata diffusione e promozione del Progetto, anche online, sia web sia social, in linea con quanto previsto dalla Strategia di Comunicazione del PNRR;
- fornire i documenti e le informazioni necessarie secondo le tempistiche previste e le scadenze stabilite dai Regolamenti comunitari e dal Ministero e per tutta la durata del Progetto;
- garantire una tempestiva diretta informazione agli organi preposti, tenendo informato il Capofila sull'avvio e l'andamento di eventuali procedimenti di carattere giudiziario, civile, penale o amministrativo che dovessero interessare le operazioni oggetto del Progetto, comunicare le irregolarità, le frodi, i casi di corruzione e di conflitti di interessi, nonché i casi di doppio finanziamento, riscontrati a seguito delle verifiche di competenza e adottare le misure necessarie, nel rispetto delle procedure adottate dal Ministero in linea con quanto indicato dall'art. 22 del Regolamento (UE) 2021/2041;
- garantire che il Ministero riceva attraverso il sistema "ReGiS" tutte le informazioni necessarie per l'aggiornamento dell'indicatore comune n. 8 "Ricercatori che lavorano in centri di ricerca beneficiari di un sostegno", riconducibile alla misura oggetto dell'Avviso, tenuto conto che, ai sensi dell'art. 3, comma 3, del Regolamento delegato (UE) 2021/2106 della Commissione del 28 settembre 2021 che integra il regolamento (UE) 2021/241 del Parlamento europeo e del Consiglio, che istituisce il dispositivo per la ripresa e la resilienza "la comunicazione di informazioni per l'aggiornamento degli indicatori comuni ha luogo ogni anno entro il 28 febbraio e il 31 agosto. Il periodo di riferimento copre l'intero periodo di attuazione del piano, dal 1° febbraio 2020 in poi, se del caso, fino alle rispettive date limiti del 31 dicembre e del 30 giugno di ogni anno."

Art. 7 – Corrispettivi e modalità di erogazione

Il finanziamento approvato per l'esecuzione delle attività del Progetto ammonta a **€ 950.000,00 (novecentocinquantamila/00)**.

Tale finanziamento è stato ripartito tra i Partner come riportato nelle schede budget del Progetto di cui in allegato (Allegato 2) ed è erogato dal Ministero della Salute al Policlinico in qualità di Capofila, nelle modalità stabilite nell'Avviso e riportate all'art. 10 della Convenzione ministeriale:

- massimo 40% al momento della comunicazione, da parte del Policlinico, dell'inizio dell'attività di ricerca, a titolo di anticipazione;
- quota a rimborso per un ulteriore massimo complessivo pari al 70% dopo l'invio, al 12° mese dall'inizio delle attività progettuali, da parte del Policlinico, della relazione scientifica intermedia e dopo la sua approvazione, sulla base della presentazione delle richieste di pagamento a titolo di rimborso per le spese effettivamente sostenute dal medesimo, come risultanti dal sistema informatico di cui all'articolo 1, comma 1043, della legge 30 dicembre 2020, n. 178;
- quota a rimborso residuale a saldo, a conclusione della ricerca, dopo l'invio da parte del Policlinico della relazione scientifica finale e della rendicontazione economica, sulla base della presentazione della richiesta di pagamento finale attestante la conclusione del Progetto.

Il Policlinico, a fronte della ricezione di nota di debito da ciascun Partner, provvederà a corrispondere le rispettive quote di finanziamento, mediante bonifico bancario.

La nota di debito di ciascun Partner dovrà riportare l'IBAN in aggiunta al codice CUP di Progetto generato per la quota di propria competenza, come specificato nel successivo Art. 8 - Tracciabilità dei flussi finanziari.

Il trasferimento ai Partner avverrà a seguito dell'avvenuta erogazione del finanziamento da parte del Ministero della Salute al Policlinico, con le stesse percentuali applicate dal Ministero e in regime di esclusione dal campo IVA, ai sensi del DPR 633/1972, e successive modificazioni, in quanto ricade nella gestione dei fondi stanziati per attività di ricerca e sperimentazione. Questa specifica destinazione ne esclude l'utilizzo per fini diversi da quelli stabiliti nel piano economico del Progetto. Le Parti si impegnano ad anticipare le risorse economiche necessarie, per la quota di finanziamento di competenza, nell'eventualità in cui le somme da corrispondersi da parte del Ministero della Salute siano in regime di perenzione.

Le Unità Operative prendono atto del fatto che il Ministero della Salute può procedere a dichiarare la sospensione o revoca totale o parziale del finanziamento concesso, nei casi tassativamente elencati all'art. 14 della Convenzione ministeriale, con conseguente eventuale restituzione delle somme già erogate, comprensive degli interessi legali maturati.

La sospensione, la revoca o il ritardo nell'erogazione dei finanziamenti da parte del Ministero determinerà correlativamente l'esonero temporaneo o definitivo del Policlinico dall'obbligo di liquidazione degli importi spettanti alle Unità Operative.

Art. 8 – Tracciabilità dei flussi finanziari

Ciascun Partner si impegna al puntuale rispetto degli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari di cui all'art. 3 della Legge 13 agosto 2010, n. 136 e successive modifiche e integrazioni relativamente alla tracciabilità dei flussi finanziari.

Ai fini della tracciabilità finanziaria, si indicano di seguito i CUP associati al Capofila e ai Partner:

	ISTITUZIONE	CODICE CUP	Master
UO 1	IRCCS Ospedale Policlinico San Martino	C43C23000880006	X
UO 2	Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	E83C24000890006	
UO 3	Azienda Ospedaliera Universitaria Policlinico "Paolo Giaccone"	I73C23000480006	
UO 4	Università degli Studi di Messina	J43C23000900006	

Al fine della corresponsione delle quote di finanziamento, ciascun Partner dovrà riportare nella relativa nota di debito, il codice CUP di Progetto, generato per la quota di propria competenza. Ove possibile, potrà anche essere riportato il CUP Master (C43C23000880006) generato dal Capofila. Per quanto attiene la gestione del budget delle singole Unità Operative, come previsto dalla normativa in materia, ogni documento giustificativo di spesa dovrà riportare il codice CUP di Progetto, relativo alla quota di propria competenza.

Art. 9 - Rendicontazione economica e relazioni scientifiche

Ai sensi dell'Art. 6 comma 1 della Convenzione ministeriale, si rappresenta che il monitoraggio tecnico-scientifico delle attività progettuali sarà svolto dalla Ex Direzione della Ricerca ed Innovazione in Sanità, mentre i controlli rispetto alla rendicontazione delle spese saranno svolte dall'Unità di missione per l'attuazione degli interventi del PNRR presso il Ministero della Salute. La rendicontazione prevede la registrazione su base almeno bimestrale, entro 10 giorni successivi all'ultimo giorno del periodo considerato, dei dati sull'avanzamento finanziario, fisico e procedurale del Progetto nel sistema informatico "ReGiS" (sviluppato dal Ministero dell'economia e delle finanze – Dipartimento della Ragioneria Generale dello Stato in attuazione dell'articolo 1, comma 1043,

della legge 30 dicembre 2020, n. 178). L'implementazione del sistema, sotto il coordinamento del Capofila, sarà in capo alle singole Unità Operative che provvederanno alla messa a disposizione e caricamento della documentazione relativa a ciascuna procedura di affidamento e di ogni atto giustificativo di spesa e di pagamento.

Il Capofila, allo scadere dei 12 mesi dall'inizio dell'attività della ricerca e comunque non oltre trenta (30) giorni a tale termine, trasmette al Ministero la relazione intermedia sullo stato d'attuazione scientifica della ricerca contenente la descrizione delle attività progettuali svolte complessivamente e dalle singole Unità Operative, da cui risulti lo stato avanzamento lavori (SAL) e il regolare svolgimento della ricerca, secondo quanto riportato nel Progetto approvato. Tale relazione deve contenere una sintesi, a cura del *Principal Investigator*, che illustri, nella globalità, lo stato di avanzamento dei lavori, incluso l'apporto fornito da eventuali subcontraenti. La relazione intermedia, previa verifica tecnico-scientifica da parte della Ex Direzione della Ricerca ed innovazione in sanità, sarà caricata dal Capofila all'interno del sistema informativo "ReGIS".

Al termine di 24 mesi - e comunque non oltre trenta (30) giorni dopo la data fissata per il termine della ricerca, prorogabile per un massimo di 6 mesi, ai fini dell'erogazione del saldo, il Capofila trasmette al Ministero la seguente documentazione, redatta dal *Principal Investigator*:

- la relazione finale della ricerca che documenti, per ciascuna Unità Operativa, la coerenza delle attività svolte con il Progetto approvato e gli obiettivi raggiunti;
- copia dei lavori pubblicati su riviste impattate a seguito dello svolgimento della ricerca;
- la rendicontazione delle spese sostenute;
- indicazioni del *repository* pubblico dove sono resi disponibili i dati grezzi progettuali e quelli utilizzati per le pubblicazioni scientifiche correlate;
- attestazione del rispetto dei costi sostenuti rispetto ai vincoli del bando in materia di *gender* e spese effettuate da parte di istituzioni nell'area del meridione.

A fronte degli adempimenti di cui sopra, e sulla base delle scadenze previste dalla Convenzione ministeriale, ciascun Partner si impegna a rispettare tutte le direttive impartite dal Ministero della Salute, e in particolare, a trasmettere al Capofila le relazioni periodiche sull'attività svolta e, successivamente, la relazione finale sull'intero programma di propria pertinenza, 30 (trenta) giorni prima del termine fissato dal Ministero per l'invio degli stessi, così da consentire al *Principal Investigator* di redigere ed inviare al Ministero della Salute le relazioni previste nel piano progettuale di cui alla Convenzione ministeriale.

Art. 10 - Proprietà dei risultati del Progetto e pubblicazioni

Per espressa previsione dell'art. 13 della Convenzione ministeriale, la proprietà degli studi, dei prodotti e delle metodologie sviluppati nell'ambito del Progetto è regolamentata dalla normativa vigente in materia, salvo particolari accordi stipulati tra le Parti. Nel caso in cui uno o più Partner intenda trasferire ad altri soggetti qualsiasi diritto, anche parziale, relativo al Progetto, ai risultati dello stesso o ad eventuali brevetti derivati deve darne preventiva comunicazione al Capofila, che è tenuto a informare a sua volta il Ministero.

Il Capofila e i Partner si impegnano a garantire un'adeguata diffusione e promozione del Progetto, anche online, sia sul web che sui social media.

Qualsiasi documento prodotto, ivi comprese le pubblicazioni scientifiche inerenti al Progetto – per le quali deve essere assicurato l'accesso non oneroso al Ministero – deve contenere l'indicazione che il Progetto è finanziato nell'ambito del PNRR, con un'esplicita dichiarazione che reciti "finanziato dall'Unione europea – *Next Generation EU* – PNRR M6C2 - Investimento 2.1 Valorizzazione e potenziamento della ricerca biomedica del SSN", l'emblema dell'Unione Europea ed il codice del Progetto.

I prodotti di cui sopra devono essere resi pubblici attraverso sistemi che consentano l'immediata fruizione da parte del pubblico (ad esempio *open-access*) e non potranno essere oggetto di pubblicazione scientifica per la quale sia necessario il pagamento di una sottoscrizione ovvero il pagamento per la consultazione relativa. L'eventuale violazione di tale prescrizione, anche per una sola pubblicazione, comporterà una penale pari al 25% del finanziamento complessivo ai sensi della Convenzione ministeriale.

I Partner inoltre prendono atto che:

- Il Ministero non riconosce l'eleggibilità dei costi delle pubblicazioni sui propri fondi qualora in dette pubblicazioni non si faccia espressa menzione del finanziamento ottenuto nell'ambito del PNRR e del codice progetto;
- il Ministero potrà dare direttamente diffusione, anche attraverso il proprio sito web, dell'estratto della proposta progettuale e dei risultati della ricerca sia in forma completa che sintetica e delle pubblicazioni scientifiche da essa derivate.

In caso di invenzioni derivanti dallo svolgimento del Progetto, la titolarità delle stesse sarà congiunta tra il Capofila e i Partner, in funzione dell'apporto effettivamente reso. Le Parti provvederanno alla domanda congiunta di deposito di brevetto, sulla base di specifici accordi da concordarsi caso per caso nei quali verranno altresì definite specificamente le modalità di uso e la licenza, su base non

esclusiva, sui diritti derivanti dallo sfruttamento del brevetto.

Art. 11 – Segretezza delle informazioni e dei risultati

I Partner si impegnano a mantenere la più assoluta confidenzialità e riservatezza per un periodo di cinque (5) anni, decorrente dal momento del ricevimento, su qualsiasi aspetto, di notizia ed informazione di cui venissero a conoscenza durante l'esecuzione del Progetto ed iniziative, nonché sul *know-how*, sui materiali, dispositivi, tecnologia e attrezzature apportate dai Partner o messe a disposizione reciprocamente, nonché su qualsiasi "Informazione Riservata" (intendendosi per "informazioni riservate" tutte le informazioni, dati o conoscenze di natura tecnico-scientifica, commerciale o finanziaria, in qualsiasi forma espressi e/o su qualsiasi supporto memorizzati, che siano stati comunicati da una Parte alle altre nell'ambito del rapporto oggetto della presente Convenzione e in ragione di esso, anche quando non specificamente e visibilmente qualificati ed indipendentemente dall'apposizione sugli stessi della dicitura "confidenziali" o "riservati" o "segreti"), fatto salvo un diverso accordo tra le Parti.

I Partner si impegnano a non rivelare o comunicare in alcun modo a terzi per qualsivoglia scopo o ragione estranea alla realizzazione delle attività oggetto della presente Convenzione qualsiasi Informazione Riservata reciprocamente trasmessa e ricevuta durante lo svolgimento del Progetto. Nel caso sia necessario comunicare a terzi qualsiasi Informazione Riservata ai fini della realizzazione delle attività oggetto della presente Convenzione, questi ultimi saranno vincolati dagli stessi obblighi di confidenzialità previsti dalla presente Convenzione.

Le Informazioni Riservate potranno tuttavia essere divulgate ai dipendenti ed ai consulenti delle Parti che abbiano necessità di conoscerle purché siano vincolati dai Partner agli stessi obblighi di riservatezza previsti dalla presente Convenzione, comunque rispondendone i Partner in caso di violazioni.

Nessuna delle Informazioni Riservate potrà essere utilizzata dai Partner per scopi diversi da quelli previsti dalla presente Convenzione.

I Partner non potranno utilizzare, copiare, duplicare, riprodurre o registrare in qualsivoglia forma e con qualsiasi mezzo le Informazioni Riservate reciprocamente trasmesse, salvo che nella misura strettamente necessaria per consentire la realizzazione degli obiettivi oggetto della presente Convenzione.

I Partner si impegnano ad adottare tutte le cautele e le misure di sicurezza necessarie a proteggere le Informazioni Riservate e ad assicurare che non venga in alcun modo lesa il carattere della loro

riservatezza. Ciascun Partner comunicherà tempestivamente per iscritto agli altri Partner ogni eventuale uso non autorizzato o divulgazione delle Informazioni Riservate di cui giunga a conoscenza e fornirà tutta la ragionevole assistenza per far cessare tale uso e/o divulgazione non autorizzati.

L'obbligo della riservatezza non si applica alle informazioni che:

- a. le Parti divulgatrici già detengono al momento della definizione della Convenzione;
- b. sono di pubblico dominio;
- c. le Parti ricevono in modo legittimo da terze parti senza essere soggette all'obbligo di riservatezza;
- d. le Parti divulgatrici sviluppano o hanno sviluppato in modo autonomo al di fuori della Convenzione;
- e. siano state esplicitamente escluse dall'obbligo di riservatezza dalla Parte che le abbia rivelate.

Art. 12 – Copertura assicurativa e sicurezza

Ciascun Partner provvederà alla copertura assicurativa di legge del proprio personale impegnato nelle attività previste dalla presente Convenzione, tutelato da idonea copertura assicurativa secondo quanto disposto dalle rispettive norme ed indirizzi regionali, ed in particolare per quanto attiene il Policlinico dalla L.R. 28/11 (Liguria).

Il personale di un Partner, coinvolto nelle attività oggetto della presente Convenzione, che si recherà presso una sede di altro Partner per l'esecuzione di lavori e/o attività relative alla presente Convenzione, sarà tenuto ad uniformarsi ai regolamenti disciplinari e di sicurezza in vigore nella sede dell'altro Partner, fermo restando che la copertura assicurativa rimane a carico della struttura di appartenenza.

Il personale di ciascun Partner è tenuto ad uniformarsi ai regolamenti disciplinari e di sicurezza in vigore nelle sedi di esecuzione delle attività attinenti alla presente Convenzione. Ai sensi delle disposizioni contenute nel Testo unico 81/2008, la disponibilità di dispositivi di protezione individuale (DPI), in relazione ai rischi specifici presenti nella struttura ospitante, viene assegnata al soggetto al quale, per legge e/o per regolamento, è attribuita tale responsabilità nell'ambito della struttura ospitante.

In conformità alle disposizioni di cui al Decreto 14 luglio 2009 del Ministero del Lavoro, della Salute e delle Politiche Sociali, il Policlinico, ove il Progetto preveda una o più fasi di una sperimentazione

clinica, provvederà a stipulare apposita polizza assicurativa sul Progetto per responsabilità civile verso terzi, a copertura dei rischi per danni che dovessero direttamente derivare ai soggetti dal Progetto, nonché a favore del Responsabile Scientifico e dei suoi collaboratori a fronte di eventuali richieste di risarcimento danni.

Art. 13 – Trattamento e condivisione dei dati personali

Nell'attuazione di quanto previsto dal Progetto di ricerca, sarà cura delle Parti operare nel rispetto delle disposizioni di cui al D. Lgs. 196 del 30.06.2003 «*Codice in materia di protezione dei dati personali*», e successive modifiche ed integrazioni, e del Regolamento EU n. 679 del 2016 (GDPR) insieme con l'attuativo D. Lgs. 101/2018 "*Disposizioni per l'adeguamento della normativa nazionale alle disposizioni del regolamento (UE) 2016/679*", e adempiere agli obblighi derivanti, adottando le misure tecniche e organizzative adeguate a garantire un livello di sicurezza adeguato al rischio.

I dati personali di dipendenti, collaboratori e comunque di qualsivoglia soggetto che opera in nome e per conto di ciascun Partner (nome, indirizzo e-mail aziendale ecc.), saranno trattati dall'altra Parte, in qualità di autonomo Titolare del trattamento (ai sensi dell'Articolo 4, paragrafo 1, n.7 del GDPR), unicamente per finalità strettamente correlate e funzionali alla instaurazione ed esecuzione del rapporto contrattuale disciplinato dalla presente Convenzione, nonché per adempiere ad eventuali obblighi di legge o di regolamento.

I dati saranno trattati nel rispetto dei principi di cui all'art. 5, par. 1 del GDPR, con le modalità meglio descritte nell'informativa ex art. 13 del GDPR che ciascuna Parte rende ai propri interessati e per il periodo di tempo strettamente necessario per il raggiungimento delle finalità sopra descritte e per i correlati adempimenti normativi, amministrativi e contabili, mediante idonee modalità e procedure (anche informatizzate), attraverso il personale interno appositamente autorizzato e tramite collaboratori esterni designati quali responsabili del trattamento o autorizzati a svolgere singole operazioni dello stesso ai sensi degli artt. 28 e 29 del GDPR. Fermo restando quanto disciplinato all'art.2, qualora l'esecuzione del Progetto preveda la conduzione di uno studio clinico, le Parti coinvolte determineranno i rispettivi ruoli privacy attraverso specifico accordo. Si precisa che non è in ogni caso prevista alcuna comunicazione di dati di pazienti dell'Unità Operativa 2 ai fini dell'esecuzione della presente Convenzione.

Art. 14 - Anticorruzione

Nell'esecuzione della presente Convenzione, i Partner si impegnano a rispettare reciprocamente la normativa applicabile in materia di prevenzione della corruzione, e ad astenersi da qualsiasi

comportamento che sia vietato dalle norme nazionali o da altre norme contro la corruzione applicabili.

L'Unità Operativa 2 ha adottato un proprio Codice Etico disponibile sul sito web www.ospedalebambinogesu.it.

Pertanto, i Partner attuano ogni iniziativa nel pieno rispetto dei principi di correttezza, efficienza, trasparenza, pubblicità, imparzialità ed integrità, astenendosi dal porre in essere condotte illecite, attive o omissive, impegnandosi a non tenere alcun comportamento in contrasto con la disciplina anticorruzione.

Art. 15 – Modifiche

Le disposizioni della presente Convenzione potranno essere successivamente modificate soltanto con il consenso di tutte le Parti e in forma scritta, da persone munite di poteri di rappresentanza in nome e per conto delle Parti stesse.

Art. 16 – Referenti delle Parti per le Comunicazioni

Gli indirizzi e le persone cui le comunicazioni devono essere indirizzate possono essere modificati da ciascuna Parte previa comunicazione scritta al Capofila.

Per il Capofila:

- comunicazioni scientifiche:

Prof. Guido Ferlazzo – Direttore U.O. Patologia e Immunologia Sperimentale - IRCCS

Ospedale Policlinico San Martino

E-mail: guido.ferlazzo@hsanmartino.it

- comunicazioni di natura amministrativa e relative alla protezione dei dati personali:

Grant and Technology Transfer Office - IRCCS Ospedale Policlinico San Martino

E-mail: Grant.office@hsanmartino.it

PEC: Protocollo@pec.hsanmartino.it

Per l'Unità Operativa 2:

- comunicazioni scientifiche:

Dott.ssa Linda Quatrini – Dirigente Biologo presso l'Unità di ricerca "Cellule linfoidi dell'immunità innata" – Ospedale Pediatrico Bambino Gesù

E-mail: linda.quatrini@opbg.net

- comunicazioni relative di natura amministrativa:

Dott.ssa Sonya Jane Martin

Responsabile della Funzione Gestione della Ricerca Direzione Scientifica – Ospedale
Pediatrico Bambino Gesù

E-mail: research.contracts@opbg.net PEC: direzione.scientifica@pec.opbg.net

-comunicazioni relative alla protezione dei dati personali:

Avv. Angelo Loiacono

Responsabile della Funzione Privacy – Ospedale Pediatrico Bambino Gesù

E-mail: dpo@opbg.net

- Comunicazioni di natura contabile:

Dott. Angelo Iunco

Responsabile Contabilità, Tesoreria e Bilancio - Ospedale Pediatrico Bambino Gesù

Email: angelo.iunco@opbg.net

Per l'Unità Operativa 3:

- comunicazioni scientifiche:

Prof.ssa Serena Meraviglia, Dirigente medico del Cladibior – Azienda Ospedaliera
Universitaria Policlinico "Paolo Giaccone"

E-mail: meravigliaserena@unipa.it

- comunicazioni di natura amministrativa e relative alla protezione dei dati personali:

Dott.ssa Raffaella Riccobene - UOS Internazionalizzazione e Ricerca sanitaria - Direzione
Generale – Azienda Ospedaliera Universitaria Policlinico "Paolo Giaccone"

E-mail: ricerca@policlinico.pa.it

Per l'Unità Operativa 4:

- comunicazioni scientifiche:

Prof. Paolo Carrega - RTD-B presso il Dipartimento di Patologia Umana dell'Adulto e
dell'Età Evolutiva "G.Barresi" - Università degli Studi di Messina

E-mail: paolo.carrega@unime.it

- comunicazioni di natura amministrativa e relative alla protezione dei dati personali:

Dr.ssa Serena Repici - Segretario Dipartimento Patologia Umana - Università degli Studi di
Messina

E-Mail: srepici@unime.it

Art. 17 - Legge applicabile e Foro competente

La presente Convenzione è regolata dalla vigente legge italiana.

Le Parti concordano di definire amichevolmente qualsiasi controversia dovesse sorgere dalla interpretazione e/o esecuzione della presente Convenzione. Per le controversie relative all'interpretazione ed all'applicazione delle disposizioni contenute nella presente Convenzione, che non potessero trovare composizione in via amministrativa, sarà competente il Foro di Genova.

Art. 18 – Imposta di bollo e Registrazione

La presente Convenzione è soggetta a:

- imposta di bollo assolta in modo virtuale dall'IRCCS Ospedale Policlinico San Martino, ai sensi dell'art. 2, all. A, Tariffa, parte I del D.P.R. 26.10.72, n. 642 e successive modificazioni e integrazioni, giusta autorizzazione del Direttore dell'Ufficio delle Entrate di Genova 1, Prot. n. 6481 del 14/07/2000;
- registrazione solo in caso d'uso, a tassa fissa, ai sensi dell'art. 5 del D.P.R. 26.04.1986 n. 131 e successive modificazioni ed integrazioni, con oneri a carico della Parte richiedente la registrazione.

Letto, confermato e sottoscritto con firma digitale, ai sensi dell'art. 21 del D. L.gs. 07.03.2005 n. 82

Data coincidente con quella della firma digitale apposta per ultima.

IRCCS Ospedale Policlinico San Martino

Il Direttore Scientifico f.f.

(Prof. Antonio Uccelli)



ANTONIO UCCELLI
OSPEDALE
POLICLINICO SAN
MARTINO
18.09.2024 13:59:46
GMT+01:00

Ospedale Pediatrico Bambino Gesù

Direttore Scientifico

(Prof. Andrea Onetti Muda)



ANDREA ONETTI
MUDA
24.09.2024 09:31:33
GMT+01:00

Azienda Ospedaliera Universitaria Policlinico "Paolo Giaccone"

Il Legale Rappresentante

(Dottoressa Maria Grazia Furnari)



Maria Grazia
Furnari
24.09.2024
15:40:55
GMT+02:00

Università degli Studi di Messina

Il Legale Rappresentante

(Prof.ssa Giovanna Spatari)

GIOVANNA SPATARI
RETRICE
30.09.2024 10:47:31 GMT+02:00

All. 1) Convenzione attuativa tra la Ex Direzione generale della ricerca ed innovazione in sanità del Ministero della Salute, il Capofila HSM - Ospedale Policlinico San Martino e il *Principal Investigator* della ricerca per la regolamentazione dello svolgimento del Progetto PNRR-MCNT2-2023-12378122

All. 2) Schede budget del Progetto