

Azienda Ospedaliero Universitaria Pisana

Delibera n. 257 del 13/3/2024

Proposta n. 285 del 2024

Oggetto: ACCORDO DI COLLABORAZIONE TRA L'IRCCS AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI BOLOGNA, POLICLINICO DI SANT'ORSOLA E L'AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA PISANA PER LA REALIZZAZIONE DEL PROGETTO DI RICERCA PNRR-MAD-2022-12375707 "HYPOTHERMIC OXYGENATED PERFUSION TO REDUCE TUMOUR RECURRENCE AFTER LIVER TRANSPLANTATION IN PATIENTS WITH HEPATOCARCINOMA"-FONDI NEXT GENERATION EU- PIANO NAZIONALE DI RIPRESA E RESILIENZA (PNRR) - MISSIONE 6-COMPONENTE-2 INVESTIMENTO 2.1 VALORIZZAZIONE E POTENZIAMENTO DELLA RICERCA BIOMEDICA DEL SSN-CODICE CUP DERIVATO D33C22001870006 – CODICI AZIENDALI: CAP PNRR0907 - CDC 09070101 – UDP 9070PNRR. APPROVAZIONE SCHEMA.

Responsabile del Procedimento: Sartucci Cecilia

Dirigente: Becherini Benedetta

Struttura competente: CLINICAL TRIAL CENTER (CTC)

AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA PISANA

(L.R.T. 24/02/2005, n.40)

Deliberazione del Direttore Generale

Struttura organizzativa proponente: CLINICAL TRIAL CENTER (CTC)

Responsabile del procedimento: Dr.ssa Cecilia Sartucci
(Documento Firmato Digitalmente)

(Documento Firmato Digitalmente) **Il Dirigente** Dr.ssa Benedetta Becherini

OGGETTO: Accordo di Collaborazione tra l'IRCCS Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna, Policlinico di Sant'Orsola e l'Azienda Ospedaliero-Universitaria Pisana per la realizzazione del Progetto di Ricerca PNRR-MAD-2022-12375707 "*Hypothermic Oxygenated Perfusion To Reduce Tumour Recurrence After Liver Transplantation In Patients With Hepatocarcinoma*"-FONDI Next Generation EU- Piano Nazionale di Ripresa e Resilienza (PNRR) - Missione 6-Componente-2 Investimento 2.1 Valorizzazione e potenziamento della Ricerca Biomedica del SSN-Codice CUP derivato D33C22001870006 – Codici Aziendali: CAP PNRR0907 - CDC 09070101 – UDP 9070PNRR. Approvazione schema.

IL RESPONSABILE CLINICAL TRIAL CENTER - CTC

Richiamata integralmente la Delibera del Direttore Generale n.482 del 26.05.2023, con la quale è stato:

- preso atto dell'ammissione al finanziamento del Progetto di Ricerca PNRR-MAD-2022-12375707 dal titolo "*Hypothermic Oxygenated Perfusion To Reduce Tumour Recurrence After Liver Transplantation In Patients With Hepatocarcinoma*" con Capofila l'IRCCS Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna Policlinico S.Orsola, cui l'Azienda Ospedaliero-Universitaria Pisana (a seguire AOUP) partecipa come partner (UO 4) tramite il Prof. Paolo De Simone, Responsabile del programma di Coordinamento clinico, scientifico e didattico delle insufficienze epatiche terminali e del trapianto di fegato, nel ruolo di *Principal Research Collaborator* e Responsabile Scientifico della UO 4;
- preso atto della Convenzione attuativa sottoscritta tra la Direzione generale della ricerca ed innovazione in sanità del Ministero della Salute, l'IRCCS Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna, e dal *Principal Investigator* della ricerca, il Prof. Matteo Ravaioli (IRCCS Azienda Ospedaliero-Universitaria S.Orsola di Bologna), per la regolamentazione del Progetto di Ricerca PNRR-MAD-2022-12375707 dal titolo "*Hypothermic Oxygenated Perfusion To Reduce Tumour Recurrence After Liver Transplantation In Patients With Hepatocarcinoma*";
- ratificata la disponibilità alla partecipazione al progetto di questa Azienda e la sottoscrizione delle dichiarazioni rese ai sensi dell'art.4 lett. b) e c) della Convenzione attuativa da parte del Direttore Generale e del Responsabile Scientifico dell'Unità Operativa 4 partecipante al progetto in oggetto, Prof. Paolo De Simone, Responsabile del programma di Coordinamento clinico, scientifico e didattico delle insufficienze epatiche terminali e del trapianto di fegato, conservate agli atti;

Evidenziato che il finanziamento riconosciuto ad AOUP per la realizzazione del progetto è pari a Euro 134.408,00 (centotrentaquattromilaquattrocentootto/00) e che nel progetto sono coinvolte oltre ad AOUP, come UO 4, le seguenti Unità Operative:

- **UO 1 Capofila** -IRCCS Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna, Policlinico S.Orsola (Responsabile Scientifico e *Principal Investigator* Prof. Matteo Ravaioli *Co-PI* Dott.ssa Antonietta D'errico *Principal Research Collaborators* Dott.sse Laura Turco, Federica Odaldi e Rita Golfieri)
- UO 2-** Azienda Ospedaliero Universitaria Città della Salute e della Scienza di Torino-Molinette Hospital (Responsabile Scientifico Dott. Renato Romagnoli)
- UO 3-** IRCCS-ISMETT (Responsabile Scientifico Dott. Salvatore Giovanni Gruttadauria)

Precisato che il progetto di ricerca, ha avuto inizio il 20.05.2023 ed avrà durata biennale, salvo eventuale proroga approvata con autorizzazione del Ministero della Salute;

Considerato che, per il corretto svolgimento delle attività progettuali, l'IRCCS Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna-Policlinico S.Orsola, in qualità di Capofila ha trasmesso all'AOUP, apposito Accordo di Collaborazione volto a disciplinare i rapporti di collaborazione, giuridici ed economici, tra il Capofila e i Partner;

Presa visione dello schema dell'Accordo di collaborazione (allegato A al presente atto quale parte integrante e sostanziale) per lo svolgimento delle attività inerenti la conduzione del Progetto di Ricerca PNRR-MAD-2022-12375707 dal titolo "*Hypothermic Oxygenated Perfusion To Reduce Tumour Recurrence After Liver Transplantation In Patients With Hepatocarcinoma*" come trasmesso dal Capofila e successivamente sottoscritto tra le parti per esigenze operative di rapidità, che richiama le regole, gli obblighi e i criteri generali previsti nella Convenzione attuativa stipulata fra il Ministero della Salute Direzione generale della ricerca e dell'innovazione in sanità, l'IRCCS Azienda Ospedaliero-Universitaria S.Orsola di Bologna e per presa visione dal PI della ricerca;

Dato atto che per lo svolgimento delle attività di ricerca, il Capofila si impegna a corrispondere ad AOUP quale UO 4, l'importo previsto e approvato nella scheda di budget di spesa del Progetto, secondo le modalità indicate all'articolo 5 dell'allegato Accordo di collaborazione (Allegato A) che richiama i termini di cui all'art.10 della Convenzione attuativa di cui sopra;

Evidenziato che il Responsabile del procedimento e il Dirigente Proponente, con la sottoscrizione della proposta di cui al presente atto, dichiarano, sotto la propria responsabilità ai sensi ed agli effetti degli artt. 47 e 76 del DPR 28.12.2000 n.445, che in relazione alla presente proposta non si trovano in condizioni di incompatibilità di cui all'art. 35 bis del D.Lgs. n.165/2001 né sussistono conflitti di interessi di cui agli artt. 6 bis della L. 241/90 ed agli artt. 6, 7 e 14 del DPR 62/2013;

Ritenuto pertanto, di approvare lo schema dell'Accordo di collaborazione, sottoscritto dal Direttore Generale dell'AOUP in data 27.02.2024 per disciplinare la buona conduzione del Progetto di Ricerca PNRR-MAD-2022-12375707 dal titolo "*Hypothermic Oxygenated Perfusion To Reduce Tumour Recurrence After Liver Transplantation In Patients With Hepatocarcinoma*" (allegato A);

PROPONE

Per i motivi in premessa citati che qui si intendono integralmente richiamati:

1. di approvare lo schema dell'Accordo di collaborazione sottoscritto tra il Capofila, IRCCS Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna- Policlinico S.Orsola e l'AOUP (UO 4) finalizzato a regolare i rapporti tra le parti per il buon andamento delle attività inerenti la conduzione del Progetto di Ricerca PNRR-MAD-2022-12375707 dal titolo "*Hypothermic Oxygenated Perfusion To Reduce Tumour Recurrence After Liver Transplantation In Patients With Hepatocarcinoma*" (allegato A al presente atto a formarne parte integrante e sostanziale) finanziato con fondi Next Generation EU 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;
2. di evidenziare che il finanziamento riconosciuto all'AOUP per le specifiche attività assegnate all'interno del progetto, è pari ad Euro 134.408,00 (Euro centotrentaquattromilaquattrocentootto/00) e sarà erogato a questa Azienda dal Capofila secondo le modalità previste dall'art.5 dell'allegato Accordo di collaborazione che richiama le modalità e i termini dell'art.10 della Convenzione attuativa stipulata tra il Ministero della Salute Direzione generale della ricerca e della innovazione in sanità del Ministero della Salute, l'IRCCS Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna Policlinico S.Orsola e il PI della ricerca;

1. di dare atto che il finanziamento sopra indicato, sarà imputato sul conto di ricavo n.40012010 *“contributi da altri enti pubblici extra fondo”* del Bilancio di esercizio di competenza;
2. di demandare al Responsabile Scientifico del progetto, al Referente Amministrativo DAI Chirurgia e Medicina Endocrino Metabolica e dei Trapianti, e a tutte le competenti strutture aziendali, anche amministrative, citate nella richiamata Delibera del Direttore Generale n.482 del 26.05.2023, ogni adempimento finalizzato all'acquisizione delle risorse necessarie per lo svolgimento delle attività progettuali, che deve avvenire secondo le modalità stabilite dalle vigenti procedure aziendali, ivi compresa la procedura aziendale per la gestione dei contributi finalizzati e nel rispetto delle disposizioni previste nel Bando, nella Convenzione attuativa Ministeriale e secondo le Linee Guida per la determinazione dei costi e per la rendicontazione delle spese dei progetti di ricerca biomedica del SSN finanziati con fondi PNRR;
3. di evidenziare che tutti i costi attinenti al progetto devono essere sostenuti utilizzando i seguenti codici aziendali CAP PNRR0907 - CDC 09070101 – UDP 9070PNRR e che tutti gli atti amministrativi adottati in attuazione del progetto in argomento, nonché i documenti attestanti i relativi pagamenti, dovranno riportare il codice CUP D33C22001870006 anche ai fini di monitoraggio e rendicontazione delle spese sostenute con il finanziamento su Piattaforma dedicata *“ReGis”*;
4. di trasmettere il presente atto al Responsabile Scientifico, al Referente Amministrativo DAI Chirurgia e Medicina Endocrino Metabolica e dei Trapianti, al Direttore UO Gestioni Economiche e Finanziarie e al *“Gruppo di lavoro AOUP Rendicontazione del PNRR”* per gli adempimenti di competenza;
5. di trasmettere il presente provvedimento al Collegio Sindacale ai sensi dell'art. 42 comma 2 della Legge Regionale Toscana 24 febbraio del 2005 n.40 e ss.mm.ii.;

IL DIRETTORE GENERALE

Letta e valutata la sopraesposta proposta, presentata dal Dirigente in frontespizio indicato;

Preso atto che il Dirigente proponente con la presente deliberazione sottoscrivendola attesta che la stessa, a seguito della istruttoria effettuata, è utile per il servizio pubblico, ai sensi e per gli effetti di quanto disposto dall'art. 1 della legge 20/94 e successive modifiche;

Viste le firme del Direttore Amministrativo e del Direttore Sanitario attestanti il parere positivo;

DELIBERA

Per i motivi in premessa citati che qui si intendono integralmente richiamati:

3. di approvare lo schema dell'Accordo di collaborazione sottoscritto tra il Capofila, IRCSS Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna- Policlinico S.Orsola e l'AOUP (UO 4) finalizzato a regolare i rapporti tra le parti per il buon andamento delle attività inerenti la conduzione del Progetto di Ricerca PNRR-MAD-2022-12375707 dal titolo *“Hypothermic Oxygenated Perfusion To Reduce Tumour Recurrence After Liver Transplantation In Patients With Hepatocarcinoma”* (allegato A al presente atto a formarne parte integrante e sostanziale) finanziato con fondi Next Generation EU 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;
4. di evidenziare che il finanziamento riconosciuto all'AOUP per le specifiche attività assegnate all'interno del progetto, è pari ad Euro 134.408,00 (Euro centotrentaquattromilaquattrocentootto/00) e sarà erogato a questa Azienda dal Capofila secondo le modalità previste dall'art.5 dell'allegato Accordo di collaborazione che richiama le modalità e i termini dell'art.10 della Convenzione attuativa stipulata tra il Ministero della Salute Direzione generale della ricerca e della innovazione in sanità del Ministero della Salute, l'IRCCS Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna Policlinico S.Orsola e il PI della ricerca;

6. di dare atto che il finanziamento sopra indicato, sarà imputato sul conto di ricavo n.40012010 *“contributi da altri enti pubblici extra fondo”* del Bilancio di esercizio di competenza;
7. di demandare al Responsabile Scientifico del progetto, al Referente Amministrativo DAI Chirurgia e Medicina Endocrino Metabolica e dei Trapianti, e a tutte le competenti strutture aziendali, anche amministrative, citate nella richiamata Delibera del Direttore Generale n.482 del 26.05.2023, ogni adempimento finalizzato all'acquisizione delle risorse necessarie per lo svolgimento delle attività progettuali, che deve avvenire secondo le modalità stabilite dalle vigenti procedure aziendali, ivi compresa la procedura aziendale per la gestione dei contributi finalizzati e nel rispetto delle disposizioni previste nel Bando, nella Convenzione attuativa Ministeriale e secondo le Linee Guida per la determinazione dei costi e per la rendicontazione delle spese dei progetti di ricerca biomedica del SSN finanziati con fondi PNRR;
8. di evidenziare che tutti i costi attinenti al progetto devono essere sostenuti utilizzando i seguenti codici aziendali CAP PNRR0907 - CDC 09070101 – UDP 9070PNRR e che tutti gli atti amministrativi adottati in attuazione del progetto in argomento, nonché i documenti attestanti i relativi pagamenti, dovranno riportare il codice CUP D33C22001870006 anche ai fini di monitoraggio e rendicontazione delle spese sostenute con il finanziamento su Piattaforma dedicata *“ReGis”*;
9. di trasmettere il presente atto al Responsabile Scientifico, al Referente Amministrativo DAI Chirurgia e Medicina Endocrino Metabolica e dei Trapianti, al Direttore UO Gestioni Economiche e Finanziarie e al *“Gruppo di lavoro AOUP Rendicontazione del PNRR”* per gli adempimenti di competenza;
10. di trasmettere il presente provvedimento al Collegio Sindacale ai sensi dell'art. 42 comma 2 della Legge Regionale Toscana 24 febbraio del 2005 n.40 e ss.mm.ii.;

Il Direttore Sanitario
Dr.ssa Grazia Luchini
(Documento Firmato Digitalmente)

Il Direttore Amministrativo
Dr.ssa Grazia Valori
(Documento Firmato Digitalmente)

IL DIRETTORE GENERALE
Dr.ssa Silvia Briani
(Documento Firmato Digitalmente)

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

ACCORDO DI COLLABORAZIONE, ai sensi dell'art. 15, Legge 7 agosto 1990, n. 241 per la realizzazione del progetto di ricerca PNRR-MAD-2022-12375707, dal titolo "HypothermicOxygenatedPerfusion To Reduce TumourRecurrenceAfterLiverTransplantation In Patients With Hepatocarcinoma", C.U.P. _____

TRA

L'IRCCS Azienda Ospedaliera-Universitaria di Bologna, Policlinico di Sant'Orsola (di seguito denominata "Soggetto attuatore-beneficiario" o "UO n.1"), con sede legale in Bologna, Via _____, C.A.P. _____, Codice Fiscale: _____, Partita I.V.A.: 02553300373, rappresentato dal Legale Rappresentante Dott.ssa _____, domiciliata per la carica presso la sede legale dell'IRCCS

E

- **L'Azienda Ospedaliero-Universitaria Pisana**" (di seguito denominata "AOUP" o "UO n. 4"), C.F. e P.IVA e C.F. _____

con sede legale in Pisa, Via Roma n.67, C.A.P. _____, nella persona del Legale Rappresentante la Dott.ssa _____, domiciliata per la carica presso la sede legale dell'Ente

di seguito denominate singolarmente "la Parte" o collettivamente "le Parti".

Premesso che:

- a. in data 20 aprile 2022 il Ministero della Salute ha pubblicato l'Avviso pubblico per la presentazione e selezione di progetti di ricerca da finanziare nell'ambito del PNRR sulle seguenti tematiche: 1. Proof of concept (PoC); 2. Malattie Rare (MR); 3. Malattie Croniche non Trasmissibili (MCnT) ad alto impatto sui sistemi sanitari e socioassistenziali: 3.1 Fattori di rischio e prevenzione 3.2 Eziopatogenesi e meccanismi di malattia;
- b. l'Avviso suddetto è finanziato 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", risorse Next Generation EU;
- c. l'IRCCS Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna, Policlinico di Sant'Orsola, in qualità di Soggetto Attuatore-beneficiario, ha validato e quindi presentato le proposte progettuali sottomesse dai ricercatori afferenti l'IRCCS, come indicato dal suddetto avviso;

- d. il Comitato Tecnico Sanitario, nella seduta del 28 ottobre 2022, ha approvato le graduatorie finali e l'attribuzione del finanziamento ministeriale a n. 3 progetti presentati dall'IRCCS Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna, Policlinico di Sant'Orsola e che, nella stessa data, il Ministero della Salute ha pubblicato le graduatorie dei progetti ammessi a finanziamento sulle tematiche Proof of concept, Malattie rare, Malattie croniche non trasmissibili ad alto impatto sui sistemi sanitari e socioassistenziali;
 - e. tra i progetti vincitori risulta il progetto di ricerca PNRR-MAD-2022-12375707, dal titolo "HypothermicOxygenatedPerfusion To Reduce TumourRecurrenceAfterLiverTransplantation In Patients With Hepatocarcinoma" (Principal Investigator Prof. Matteo Ravaioli) per cui è stato previsto un finanziamento complessivo pari ad euro 996.772;
 - f. l'Avviso citato prevede che, per dare corso all'espletamento delle attività progettuali, vengano stipulate apposite convenzioni per la regolazione dei reciproci rapporti finalizzati alla realizzazione del progetto di ricerca;
 - g. in data 22/12/2022 è stata stipulata la Convenzione attuativa tra la Direzione generale della Ricerca ed innovazione in sanità del Ministero della Salute, il Soggetto Attuatore/beneficiario IRCCS Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna, Policlinico di Sant'Orsola e, per conoscenza, il Principal Investigator della ricerca Prof. Matteo Ravaioli, per la regolamentazione dello svolgimento del progetto di ricerca PNRR-MAD-2022-12375707, dal titolo "HypothermicOxygenatedPerfusion To Reduce TumourRecurrenceAfterLiverTransplantation In Patients With Hepatocarcinoma";
 - h. la Convenzione di cui trattasi è stata registrata da parte dell'Ufficio Centrale di bilancio in data 07/02/2023 con visto n.209 e dalla Corte dei conti in data 14/02/2023_ con visto n. 368, giusta comunicazione ministeriale ID 2023003329 del 22/02/2023, acquisita agli atti;
 - i. il presente Accordo intende regolare i rapporti giuridici e contabili tra l'IRCCS Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna, Policlinico di Sant'Orsola e l'Azienda Ospedaliero-Universitaria Pisana per la gestione del progetto di ricerca PNRR-MAD-2022-12375707, dal titolo "HypothermicOxygenatedPerfusion To Reduce TumourRecurrenceAfterLiverTransplantation In Patients With Hepatocarcinoma", fissando i reciproci impegni ed obblighi in coerenza con la convenzione attuativa di cui al punto che precede;
- tanto premesso, parte integrante e sostanziale del presente Atto,
le Parti

CONVENGONO E STIPULANO QUANTO SEGUE

Articolo 1
(Oggetto)

Il presente Accordo di collaborazione, stipulato ai sensi dell'art. 15, Legge 7 agosto 1990, n. 241 disciplina i rapporti tra l'IRCCS Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna, Policlinico di Sant'Orsola, quale Soggetto attuatore-beneficiario, e l'Azienda Ospedaliero-Universitaria di Pisa, quale Unità Operativa partecipante (UO n. 4), per lo svolgimento delle attività progettuali declinate nel progetto di ricerca PNRR-MAD-2022-12375707, dal titolo "HypothermicOxygenatedPerfusion To Reduce TumourRecurrenceAfterLiverTransplantation In Patients With Hepatocarcinoma", conformemente al piano esecutivo e finanziario del progetto medesimo e agli obbiettivi previsti dal PNRR, Missione 6 - Componente 2 - Investimenti 2.1.

Il presente Accordo, coerente e conseguente a quella stipulata con il Ministero della Salute, definisce, tra l'altro, gli obblighi dei firmatari, le procedure di rendicontazione e quelle di pagamento.

Le Parti sono i responsabili dell'attuazione del progetto in questione e della regolarità delle relative spese ai sensi dell'Avviso e della normativa vigente e si impegnano a condurre la ricerca in conformità al progetto approvato dal Ministero e in ottemperanza a quanto previsto dall'Avviso stesso.

Le Parti convengono che i contenuti del progetto potranno essere eventualmente aggiornati nel tempo, mediante condivisione, senza necessità di una nuova espressa sottoscrizione del presente Accordo, a seguito dell'approvazione ministeriale delle richieste di variazione, come specificato nel successivo art.7.

Articolo 2

(Termini di attuazione del progetto e durata)

Il progetto ha la durata di 24 (ventiquattro) mesi, salvo eventuale proroga di 6 (sei) mesi concessa dal Ministero della Salute.

Il presente Accordo avrà efficacia dalla data di sua ultima sottoscrizione e rimarrà in vigore per il periodo sopra indicato.

La richiesta di proroga del progetto dovrà essere avanzata dal Soggetto attuatore-beneficiario mediante nota sottoscritta dal legale rappresentante o da suo delegato e dal Principal Investigator del progetto, la quale illustri compiutamente le ragioni della modificazione. La richiesta potrà essere presentata a partire dal terzo mese successivo all'avvio dei lavori progettuali e fino a tre mesi prima della scadenza del progetto.

Articolo 3

(Obblighi delle Parti)

Le Parti si obbligano, congiuntamente e/o disgiuntamente, ad assolvere tra di loro stesse e nei confronti del Ministero della Salute quanto segue:

1. 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;
2. 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 del presente Accordo;
3. 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;
4. rispettare, a pena di sospensione o revoca del finanziamento in caso di accertata violazione, la normativa sul divieto di aiuti di stato, 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, l'obbligo di protezione e valorizzazione dei giovani ed eventuali ulteriori requisiti e condizionalità specifiche dell'investimento oggetto della presente Convenzione;
5. adottare proprie procedure interne, assicurando la conformità ai regolamenti comunitari e a quanto indicato dal Ministero nella descrizione delle funzioni e delle procedure in essere dal Ministero;
6. dare piena attuazione al progetto così come illustrato nel Programma di ricerca ammesso a finanziamento dal Ministero, garantendo l'avvio tempestivo delle attività progettuali e concludere il progetto nella forma, nei modi e nei tempi previsti, nel rispetto del cronoprogramma di attuazione;
7. individuare eventuali fattori che possano determinare ritardi che incidano sulla tempistica attuativa e di spesa definita nel cronoprogramma, relazionando il Ministero sugli stessi;
8. 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 sulle base delle sole spese eleggibili di cui all'Avviso;
9. garantire, nel caso in cui si faccia ricorso alle procedure di appalto, il rispetto di quanto previsto dal D.Lgs. n. 50/2016 e s.m.i. e dal D.Lgs. 36/2023 (nuovo codice dei contratti pubblici);
10. mitigare e gestire i rischi connessi al progetto, nonché attuare azioni mirate connesse all'andamento gestionale ed alle caratteristiche tecniche;

11. effettuare i controlli ordinari di gestione e di regolarità amministrativo-contabile previsti dalla normativa vigente, le verifiche sul conflitto di interessi, sul doppio finanziamento e quelle previste dalla normativa antiriciclaggio ("titolare effettivo");
12. utilizzare il sistema informatico "ReGiS", finalizzato a raccogliere, registrare e archiviare i dati necessari per la sorveglianza, la valutazione, la gestione finanziaria, la verifica e l'audit del progetto;
13. 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 eventuali altra documentazione richiesta dalle Amministrazioni centrali deputate alla gestione complessiva del PNRR;
14. caricare sul portale Workflow della Ricerca e nel sistema "ReGiS" la documentazione tecnico scientifica sullo stato di avanzamento del progetto, atta a comprovare il corretto svolgimento dello stesso;
15. 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 al CUP Master e ai CUP delle singole Unità operative sull'avanzamento finanziario, fisico e procedurale, e di quelli che comprovano il conseguimento degli obiettivi (indicatori per milestones e 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) nel portale Workflow della Ricerca e sul sistema informativo "ReGiS", unitamente alla documentazione probatoria pertinente, salvo diversa comunicazione;
16. 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;
17. 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;
18. garantire la conservazione della documentazione progettuale in fascicoli cartacei e/o informatici per assicurare la completa tracciabilità delle operazioni;
19. 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;
20. 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;

21. predisporre i pagamenti secondo le procedure stabilite dal Ministero, nel rispetto del piano finanziario e cronogramma di spesa approvato;
22. 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 medesimo periodo siano effettuati in tempo utile per il caricamento sul sistema di rendicontazione "ReGiS";
23. inoltrare, allo scadere dei 12 e 24 mesi (prorogabili eventualmente di 6 mesi), le richieste di pagamento al Ministero con allegata la rendicontazione dettagliata delle spese effettivamente sostenute e del contributo al perseguimento delle milestones e dei target associati alla misura PNRR di riferimento, unitamente ai documenti giustificativi appropriati secondo le tempistiche e le modalità riportate nei dispositivi attuativi;
24. 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;
25. assicurare, direttamente o attraverso le Istituzioni da esso dipendenti in cui saranno svolte le attività di ricerca, l'anticipazione delle somme necessarie allo svolgimento della ricerca;
26. partecipare, ove richiesto, alle riunioni convocate dal Ministero;
27. garantire, anche attraverso la trasmissione di relazioni periodiche sullo stato di avanzamento del progetto, che il Ministero riceva tutte le informazioni necessarie, relative alle linee di attività per l'elaborazione delle relazioni annuali di cui all'articolo 31 del Regolamento (UE) n. 2021/241, nonché qualsiasi altra informazione eventualmente richiesta;
28. 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, le informazioni necessarie per la predisposizione delle dichiarazioni sul conseguimento di target e milestones e delle relazioni e documenti sull'attuazione dei progetti;
29. 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;
30. 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;
 31. garantire una tempestiva diretta informazione agli organi preposti, tenendo informato il Ministero sull'avvio e l'andamento di eventuali procedimenti di carattere giudiziario, civile, penale o amministrativo che dovessero interessare le operazioni oggetto del progetto;
 32. 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 del presente avviso.

Impegni ulteriori:

Per quanto al punto 23 di cui sopra, l'IRCCS Azienda Ospedaliera-Universitaria di Bologna, Policlinico di Sant'Orsola si impegna a trasmettere al Ministero della Salute, al termine dei lavori progettuali, la seguente documentazione sottoscritta dal legale rappresentante (o suo delegato) e dal Principal Investigator:

- a. la relazione finale della ricerca, contenente quanto posto in essere anche da eventuali Enti cofinanziatori, che documenti, per ciascuna unità operativa, la coerenza delle attività svolte con il progetto approvato e gli obiettivi raggiunti;
- b. copia dei lavori pubblicati su riviste impattate a seguito dello svolgimento della ricerca;
- c. la rendicontazione delle spese sostenute con i fondi ministeriali;
- d. indicazioni del repository pubblico dove sono resi disponibili i dati grezzi progettuali e quelli utilizzati per le pubblicazioni scientifiche correlate;
- e. il rispetto dei costi sostenuti rispetto ai vincoli del bando in materia di gender e spese effettuate da parte di istituzioni nell'area del meridione;

L'Azienda si impegna, come da art. 8.2 dell'Accordo Ministero - IRCCS Azienda Ospedaliera Universitaria di Bologna, Policlinico di Sant'Orsola a corredare la rendicontazione economica da relazione di certificazione e da apposita check-list di verifica dei requisiti minimi del bando rilasciata da un revisore contabile esterno indipendente, a certificazione della regolarità amministrativo-contabile delle spese sostenute per l'esecuzione del progetto e la conformità alla normativa di riferimento vigente.

Gli adempimenti in capo all'UO n.4, come declinati nel presente Accordo, si ritengono in ogni caso assolti solo all'esito della conclusione delle obbligazioni contratte tra IRCCS Azienda Ospedaliero Universitaria di Bologna, Policlinico di Sant'Orsola e Ministero, secondo quanto indicato nell'Accordo di collaborazione stipulato tra i medesimi due Enti.

Al Soggetto attuatore-beneficiario compete la gestione dei rapporti con il Ministero, il trasferimento del finanziamento ministeriale all'UO n. 4, il monitoraggio delle attività nel rispetto del piano esecutivo ed economico e del cronoprogramma, da attuarsi insieme agli organi ministeriali competenti, l'invio al Ministero della documentazione sullo stato di avanzamento del progetto ai 12 mesi e di quella finale prevista nonché ogni altra richiesta e/o comunicazione inerente al progetto di ricerca tramite il portale "Workflow della ricerca".

Articolo 4 **(Referenti delle attività tecnico-scientifiche, amministrative ed economiche)**

I referenti del progetto sono:

- relativamente alla parte scientifica:
 - a. per l'UO n. 1: _____;
 - b. per l'UO n. 4: _____;
- relativamente alla parte amministrativo-contabile:
 - a. per l'UO n. 1: Dott. _____;
 - b. per l'UO n. 4: Dott. _____;

I referenti assicurano il collegamento operativo per la regolare e puntuale esecuzione delle attività progettuali, in particolare in caso di circostanza tali da pregiudicare il buon andamento del progetto e il raggiungimento degli obiettivi dei milestones previsti dal bando PNRR, Missione 6, componente 2, investimento 2.1 valorizzazione e potenziamento della ricerca biomedica del SSN.

In caso di sostituzione del proprio referente scientifico e/o amministrativo, ciascuna Parte è tenuta a comunicare tempestivamente all'altra Parte il nominativo del sostituto.

Articolo 5 **(Finanziamento, modalità e tempi di erogazione)**

Il finanziamento ministeriale complessivo assegnato al Soggetto attuatore/beneficiario per la realizzazione delle attività progettuali ammonta ad euro 996.772 ed è destinato a rimborsare le spese effettivamente sostenute per l'esecuzione del progetto.

Il Soggetto attuatore/beneficiario, in relazione alla collaborazione oggetto del presente Accordo, si impegna a riconoscere all'UO n. 4 la somma di euro 134.408,00 comprensiva di qualsiasi spesa ed oneri, quale quota del finanziamento ministeriale a copertura dei costi per la realizzazione del Progetto.

La suddetta somma sarà erogata, subordinatamente all'effettivo introito del finanziamento nelle casse del Soggetto attuatore/beneficiario, in conformità a quanto previsto dal presente Accordo e nel rispetto delle seguenti tempistiche e dei relativi adempimenti:

- una prima quota pari ad un massimo al 40% del finanziamento complessivo, ad avvenuta sottoscrizione del presente Accordo di collaborazione da corrispondersi previo incasso della prima quota ministeriale da parte del Soggetto attuatore/beneficiario;
- una seconda quota pari a un massimo dell'80% del finanziamento complessivo, dopo l'invio, al dodicesimo mese dall'inizio delle attività progettuali, dietro presentazione da parte dell'UO n. 4, 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 dall'UO n. 4;
- quota a rimborso residuale a saldo, del finanziamento complessivo, dietro presentazione da parte dell'UO n. 4 al Soggetto attuatore/beneficiario della relazione scientifica finale e della rendicontazione economica, sulla base della presentazione della richiesta di finale pagamento attestante la conclusione del progetto.

A garanzia della coerenza con l'inizio dell'attività progettuale, l'UO n. 4 si impegna ad anticipare le risorse economiche necessarie nell'eventualità in cui le somme da corrispondersi da parte del Ministero della Salute siano in regime di perenzione.

Articolo 6

(Attività, rapporti tecnici e rendiconti finanziari, verifiche)

Al fine di consentire al Soggetto attuatore/beneficiario l'adempimento di quanto previsto dagli artt. 7 e 8 dell'Accordo tra IRCCS Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna, Policlinico di Sant'Orsola e Ministero della Salute, l'UO n. 4 si impegna a trasmettere al Soggetto attuatore/beneficiario:

- entro e non oltre il **20/05/2024** dalla scadenza del 12° (dodicesimo) mese dall'inizio dei lavori, relazione intermedia sullo stato d'attuazione scientifica della ricerca - sottoscritta digitalmente dal legale rappresentante dell'Azienda e dal Principal Investigator - contenente la descrizione delle attività progettuali svolte complessivamente e, da cui risulti lo stato avanzamento lavori (SAL) e il

regolare svolgimento della ricerca, secondo quanto riportato nel progetto approvato;

- entro e non oltre **20/05/2025** dalla scadenza del termine di ventiquattro mesi - e comunque non oltre 30 giorni dopo la data fissata per il termine della ricerca - ai fini dell'erogazione del saldo, l'Azienda trasmette, con nota firmata digitalmente dal rappresentante legale, al Soggetto attuatore/beneficiario la seguente documentazione, redatta dal Principal Investigator e recante la firma digitale dello stesso:
 1. la relazione finale della ricerca, contenente quanto posto in essere anche da eventuali Enti cofinanziatori, che documenti, per ciascuna unità operativa, la coerenza delle attività svolte con il progetto approvato e gli obiettivi raggiunti;
 2. copia dei lavori pubblicati su riviste impattate a seguito dello svolgimento della ricerca;
 3. la rendicontazione delle spese sostenute con i fondi ministeriali;
 4. indicazioni del repository pubblico dove sono resi disponibili i dati grezzi progettuali e quelli utilizzati per le pubblicazioni scientifiche correlate;
 5. il rispetto dei costi sostenuti rispetto ai vincoli del bando in materia di gender e spese effettuate da parte di istituzioni nell'aree del meridione.

Il Soggetto attuatore/beneficiario provvederà:

- ad applicare una decurtazione pari al 10% della rata del saldo, qualora la documentazione di cui sopra sia trasmessa al Soggetto attuatore/beneficiario in un periodo compreso tra il trentunesimo e il quarantesimo giorno dalla data di conclusione del progetto;
- ad applicare una decurtazione pari al 20% della rata del saldo, qualora la documentazione di cui sopra sia trasmessa al Soggetto attuatore/beneficiario in un periodo compreso tra il quarantunesimo e il cinquantesimo giorno dalla data di conclusione del progetto;
- ad attivare le procedure per la sospensione del finanziamento e la conseguente economia della rata finale, nonché per il recupero di tutte delle somme già erogate, anche quelle già utilizzate per il personale facente parte del gruppo della ricerca, comprensive degli interessi legali maturati, qualora la documentazione sopra elencata non sia trasmessa al Soggetto attuatore/beneficiario entro il cinquantesimo giorno dalla data di conclusione del progetto.

Il Soggetto attuatore/beneficiario si riserva la facoltà di chiedere informazioni ed eventuale documentazione integrativa all'UO n. 4, che deve fornire riscontro entro e non oltre i successivi 15 giorni, qualora:

- la relazione finale non sia considerata idonea a dimostrare il regolare svolgimento della ricerca, in conformità a quanto previsto nel progetto e nel piano finanziario approvati;
- la rendicontazione risulti incompleta o incongruente sia sui dati contabili sia sulle descrizioni.

I rapporti tecnici e i rendiconti economico-finanziari dovranno essere inviati al seguente indirizzo di posta elettronica certificata:

Articolo 7 (Variazioni al progetto)

A partire dal terzo mese successivo all'avvio del progetto e fino a tre mesi prima della scadenza del progetto, l'UO n. 4, con nota firmata dal proprio rappresentato legale (o suo delegato) e dal Principal Investigator, può proporre al Soggetto attuatore/beneficiario variazioni al progetto purché coerenti con gli obiettivi progettuali e non comportino un aumento del finanziamento complessivo; in entrambi i casi le variazioni dovranno essere accolte con autorizzazione scritta del Ministero.

La richiesta di modifica, adeguatamente motivata dal Principal Investigator, deve dimostrare le necessità scientifiche per assicurare il raggiungimento degli obiettivi a suo tempo prefissati nel progetto approvato e l'equivalenza della modifica proposta rispetto al raggiungimento degli obiettivi progettuali previsti e ai milestones e target di cui alla Missione 6 - Componente 2 - Investimenti 2.1 del PNRR, con successivo necessario adeguamento del piano dei costi per il CUP Master e per i CUP delle singole Unità operative a seguito dell'approvazione Ministeriale.

Solo dopo l'approvazione del Ministero, il Soggetto attuatore/beneficiario potrà procedere all'applicazione delle variazioni.

In caso di eventuali inadempimenti al presente articolo, il Soggetto attuatore/beneficiario ha facoltà di procedere sia alla risoluzione della convenzione, dandone comunicazione all'UO n. 4, sia alla sospensione del finanziamento, nonché al recupero di tutto l'importo erogato.

Articolo 8 (Sospensione dei pagamenti. Diffida a adempiere. Risoluzione dell'Accordo di collaborazione)

Il Soggetto attuatore/beneficiario può sospendere, ovvero revocare totalmente o parzialmente il finanziamento concesso, in base alla gravità dell'inadempimento dell'altra Parte, con conseguente eventuale restituzione delle somme già erogate in capo a quest'ultima, comprensive degli interessi legali maturati, nei seguenti casi:

- a. modifiche ingiustificate alla composizione del gruppo di ricerca;
- b. mancato rispetto dei vincoli previsti dall'Avviso;
- c. mancato rispetto degli obblighi di cui all'art. 5 della Convenzione tra IRCCS Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna, Policlinico di Sant'Orsola e Ministero della Salute;
- d. mancato raggiungimento, nei tempi assegnati, delle milestones e dei target previsti per lo svolgimento del progetto;
- e. mancata o ritardata presentazione della relazione intermedia sullo stato d'attuazione della ricerca;
- f. mancata o ritardata presentazione - oltre il cinquantesimo giorno dalla data di conclusione del progetto - della relazione finale della ricerca e della rendicontazione delle spese sostenute con i fondi ministeriali;
- g. modifiche del progetto o variazioni nella distribuzione dei fondi tra le unità operative non autorizzate.

Il Soggetto attuatore/beneficiario può applicare riduzioni finanziarie in misura variabile, consistenti nel mancato riconoscimento delle spese, nei seguenti casi:

- a. mancato rispetto dell'art. 10 dell'Avviso in punto di criteri di ammissibilità delle spese, ovvero spese eccedenti i massimali previsti per alcune categorie di attività; costi delle pubblicazioni in cui non si faccia espressa menzione del finanziamento ottenuto nell'ambito del PNRR e del codice progetto;
- b. riduzione finanziaria nella misura del 5% della rata del saldo nel caso in cui l'UO n. 4, al termine delle attività progettuali, inoltri copia dei lavori pubblicati su riviste impattate a seguito dello svolgimento della ricerca dalla quale risulti che solo alcune pubblicazioni prodotte recano la menzione del finanziamento ottenuto nell'ambito del PNRR e del codice progetto;
- c. riduzione finanziaria nella misura del 10% della rata del saldo qualora la relazione finale della ricerca e la rendicontazione delle spese sostenute siano trasmesse al Soggetto attuatore/beneficiario in un periodo compreso tra il trentunesimo e il quarantesimo giorno dalla data di conclusione del progetto;
- d. riduzione finanziaria nella misura del 20% della rata del saldo qualora la relazione finale della ricerca e la rendicontazione delle spese sostenute siano trasmesse al Soggetto attuatore/beneficiario in un periodo compreso tra il quarantunesimo e il cinquantesimo giorno dalla data di conclusione del progetto;
- e. riduzione finanziaria nella misura del 5% dell'intero finanziamento nel caso in cui l'UO n. 4, al termine delle attività progettuali, inoltri copia dei lavori pubblicati su riviste impattate a seguito dello svolgimento della ricerca

- privi della menzione del finanziamento ottenuto nell'ambito del PNRR e del codice progetto;
- f. riduzione finanziaria nella misura del 10% dell'intero finanziamento nel caso in cui l'UO n. 4, al termine delle attività progettuali, non inoltri la copia dei lavori pubblicati su riviste impattate a seguito dello svolgimento della ricerca e/o le indicazioni del repository pubblico dove sono resi disponibili i dati grezzi progettuali e quelli utilizzati per le pubblicazioni scientifiche correlate.

Art. 9 (Proprietà e diffusione dei risultati)

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 del presente atto, ferma restando la possibilità dei soggetti istituzionali del Servizio Sanitario Nazionale di fruirne, previa richiesta alle Parti.

Nel caso in cui il Soggetto attuatore/beneficiario e/o l'UO n.4 intenda trasferire ad altri soggetti qualsiasi diritto, anche parziale, relativo alla ricerca in questione, ai risultati della stessa o ad eventuali brevetti derivati deve darne preventiva comunicazione al Ministero.

Le Parti 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 di ricerca oggetto del presente accordo - per i 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 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 del presente comma, anche per una sola pubblicazione, sarà oggetto di una penale pari al 25% del finanziamento complessivo.

Il Soggetto attuatore/beneficiario non riconosce l'eleggibilità dei costi delle pubblicazioni qualora in dette pubblicazioni non si faccia espressa menzione del finanziamento ottenuto nell'ambito del PNRR e del codice progetto.

Le parti convengono che il Ministero possa 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.

Articolo 10

(Tracciabilità dei flussi finanziari e codice unico di progetto)

Le Parti si impegnano all'osservanza, per quanto di rispettiva competenza, delle disposizioni inerenti alla tracciabilità dei flussi finanziari contenute nell'art. 3 Legge 13 agosto 2010 n. 136 ss.mm.ii. e di quelle sul Codice Unico di Progetto di cui alla Legge 16 gennaio 2003, n. 3.

Articolo 11

(Tutela dei dati personali)

Le Parti provvedono al trattamento ed alla comunicazione dei dati personali per le finalità connesse all'esecuzione del presente Accordo e in conformità a quanto disposto dal D. Lgs. n. 196/2003 ("Codice in materia di protezione dei dati personali") e del Regolamento UE 679/2016 (GDPR) relativo alla protezione delle persone fisiche con riguardo al trattamento e alla libera circolazione dei dati personali.

Le Parti si impegnano a condurre le suddette attività di trattamento sulla base dei principi di liceità, correttezza e trasparenza e che l'accesso ai dati personali sarà consentito solo a soggetti appositamente autorizzati ai sensi della normativa vigente.

I dati saranno conservati per un tempo pari alla durata della presente collaborazione, e, comunque, per un periodo di tempo ulteriore corrispondente agli obblighi di conservazione della documentazione amministrativo-contabile.

Articolo 12

(Controversie e Foro competente)

In caso di controversia sull'interpretazione e/o sull'esecuzione del presente Accordo, la questione verrà definita in prima istanza in via amichevole.

Qualora non fosse possibile, il Foro competente verrà individuato ai sensi di legge.

Articolo 13

(Registrazione)

Il presente Accordo di collaborazione sarà registrato solo in caso d'uso, a cura della Parte che avrà avuto interesse alla registrazione.

L'imposta di bollo, ai sensi dell'art. 15 del D.P.R. 26.10.1972, n.642 e successive modificazioni, è assolta dall'IRCCS Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna, Policlinico di Sant'Orsola in modalità virtuale con autorizzazione dell'Agenzia delle Entrate n. 57331 del 2009.

**Articolo 14
(Rinvio)**

Per tutto quanto non espressamente indicato nel presente Accordo di collaborazione si rinvia all'Accordo di collaborazione sottoscritto tra il Ministero della Salute e l'IRCCS Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna, Policlinico di Sant'Orsola, con gli annessi documentali parti integranti e sostanziali del medesimo.

**Per l'IRCCS Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna,
Policlinico di Sant'Orsola
Il Legale Rappresentante
Dott.ssa_____**

Per l'Azienda Ospedaliero-Universitaria Pisana

**Il Legale Rappresentante
Dott.ssa. _____**

() Firma apposta digitalmente ai sensi dell'articolo 24 del decreto legislativo 7 marzo 2005 n.82*