

# Azienda Ospedaliero Universitaria Pisana

## Delibera n. 1223 del 29/12/2023

Proposta n. 1338 del 2023

Oggetto: PROTOCOLLO D'INTESA TRA IRCCS ISTITUTO NAZIONALE TUMORI FONDAZIONE G.PASCALE DI NAPOLI E L'AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA PISANA PER LA REALIZZAZIONE DEL PROGETTO DI RICERCA PNRR-MAD-2022-12376570 "IDENTIFICATION OF COMMON PATHOGENIC MECHANISMS DRIVING SQUAMOUS CELL CARCINOMAS OF THE ANOGENITAL TRACT AND HEAD&NECK REGION TO DEVELOP OVERARCHING THERAPEUTIC STRATEGIES"-FONDI NEXTGENERATIONEU- 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 D53C22004170006 – CODICI AZIENDALI: CAP PNRR0308 - CDC 03080103 – UDP 3080PNRR. 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:** Protocollo d'Intesa tra IRCCS Istituto Nazionale Tumori Fondazione G.Pascale di Napoli e l'Azienda Ospedaliero-Universitaria Pisana per la realizzazione del Progetto di Ricerca PNRR-MAD-2022-12376570 "*Identification of common pathogenic mechanisms driving squamous cell carcinomas of the anogenital tract and head&neck region to develop overarching therapeutic strategies*"-FONDI NextGenerationEU- 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 D53C22004170006 – Codici Aziendali: CAP PNRR0308 - CDC 03080103 – UDP 3080PNRR. Approvazione schema.

### IL RESPONSABILE CLINICAL TRIAL CENTER - CTC

**Richiamata** integralmente la Delibera del Direttore Generale n.473 del 23.05.2023, con la quale è stato:

- preso atto dell'ammissione al finanziamento del Progetto di Ricerca PNRR-MAD-2022-12376570 dal titolo "*Identification of common pathogenic mechanisms driving squamous cell carcinomas of the anogenital tract and head&neck region to develop overarching therapeutic strategies*" con Capofila l'IRCCS Istituto Nazionale Tumori Fondazione G.Pascale di Napoli cui l'Azienda Ospedaliero-Universitaria Pisana (a seguire AOUP) partecipa come partner (UO 2) tramite il Prof. Mauro Pistello, Direttore UO Virologia nel ruolo di *Principal Research Collaborator* e Responsabile Scientifico della UO 2 e del Dott. Gabriele Naldini Direttore della SOD Chirurgia Proctologica e Perineale nel ruolo di *Principal Research Collaborator* e di altro personale dirigente medico dell'AOUP;
- preso atto della Convenzione attuativa sottoscritta tra la Direzione generale della ricerca ed innovazione in sanità del Ministero della Salute, l'IRCCS Istituto Nazionale di Tumori Fondazione G.Pascale di Napoli, e dal *Principal Investigator* della ricerca, la Prof.ssa Maria Lina Tornesello (IRCCS Istituto Nazionale di Tumori Fondazione G.Pascale di Napoli), per la regolamentazione del Progetto di Ricerca PNRR-MAD-2022-12376570 "*Identification of common pathogenic mechanisms driving squamous cell carcinomas of the anogenital tract and head&neck region to develop overarching therapeutic strategies*";
- 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 2 partecipante al progetto in oggetto, Prof. Mauro Pistello, Direttore della UO Virologia, conservate agli atti;

**Evidenziato** che il finanziamento riconosciuto ad AOUP per la realizzazione del progetto è pari a Euro 284.400,00 (ducentoottantaquattromilaquattrocento/00) di cui Euro 240.000,00 (duecentoquarantamila/00) a carico del finanziamento e Euro 44.400,00 (quarantaquattromilaquattrocento/00) quale cofinanziamento inteso come ore/lavoro delle risorse umane già presenti in azienda individuate nel personale dirigente medico coinvolto nella ricerca (Prof. Mauro Pistello-UO Virologia, Dott.ssa Laura Del Bono-UO Malattie Infettive e nel Dott.

Gabriele Naldini-SOD Chirurgia Proctologica e Perineale) e che nel progetto sono coinvolte oltre ad AOUP, come UO 2, le seguenti Unità Operative:

- **UO 1 Capofila** -IRCCS Istituto Nazionale Tumori Fondazione G.Pascale di Napoli (Responsabile Scientifico e *Principal Investigator* Prof.ssa Maria Lina Tornesello *Co-PI* Dott. Franco Ionna)
- UO 3**- Università del Piemonte Orientale (Responsabili Scientifici Dott.ri Marisa Gariglio e Renzo Luciano Boldorini)
- UO 4**- IRCCS Istituto Tumori Giovanni Paolo II di Bari (Responsabile Scientifico Dott. Oronzo Brunetti)

**Rilevato** che il progetto prevede lo svolgimento dello studio clinico denominato “*Identificazione dei meccanismi patogenetici alla base dei carcinomi a cellule squamose del tratto ano genitale e della regione testa-collo per sviluppare strategie terapeutiche condivise*” in merito al quale il Comitato Etico Regionale per la Sperimentazione Clinica della Regione Toscana-Sezione Area Vasta Nord Ovest nella seduta del 19.10.2023 ha espresso parere favorevole;

**Precisato** che il progetto di ricerca, ha avuto inizio il 19.05.2023 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 Istituto Nazionale Tumori Fondazione G.Pascale di Napoli, in qualità di Capofila ha trasmesso all’AOUP, in data 14.12.2023, apposito Protocollo di Intesa volto a disciplinare i rapporti di collaborazione, giuridici ed economici, tra il Capofila e i Partner;

**Presa visione** del Protocollo d’Intesa (allegato A al presente atto quale parte integrante e sostanziale) per lo svolgimento delle attività inerenti la conduzione del Progetto di Ricerca PNRR-MAD-2022-12376570 “*Identification of common pathogenic mechanisms driving squamous cell carcinomas of the anogenital tract and head&neck region to develop overarching therapeutic strategies*” come trasmesso dal Capofila 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 Istituto Nazionale Tumori Fondazione G.Pascale di Napoli 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 2, l’importo previsto e approvato nella scheda di budget di spesa del Progetto, secondo le modalità indicate all’articolo 4 dell’allegato Protocollo di Intesa (Allegato A) che richiama le modalità e 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, opportuno approvare lo schema del Protocollo d’Intesa, trasmesso dall’IRCCS Istituto Nazionale Tumori Fondazione G.Pascale di Napoli, in qualità di Capofila per disciplinare la buona conduzione del Progetto di Ricerca PNRR-MAD-2022-12376570 “*Identification of common pathogenic mechanisms driving squamous cell carcinomas of the anogenital tract and head&neck region to develop overarching therapeutic strategies*” (allegato A) e successivamente procedere alla sua sottoscrizione;

**Ravvisata** la necessità di conferire al presente atto l’immediata eseguibilità ai sensi dell’art.42 comma 4 della L.R.T. n.40/2005 e ss.mm.ii., al fine di procedere celermente alla sottoscrizione del Protocollo d’Intesa tra l’IRCCS Istituto Nazionale Tumori Fondazione G.Pascale di Napoli e l’AOUP, per lo svolgimento delle attività inerenti la conduzione del Progetto di Ricerca PNRR-MAD-2022-12376570 dal titolo “*Identification of common pathogenic mechanisms driving squamous cell carcinomas of the anogenital tract and head&neck region to develop overarching therapeutic strategies*”;

## PROPONE

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

1. di concludere il Protocollo d'Intesa tra IRCCS Istituto Nazionale Tumori Fondazione G.Pascale di Napoli e l'AOUP (UO 2) insieme alle altre Unità Operative partner (Università del Piemonte Orientale, l'IRCCS Giovanni Paolo II di Bari) partecipanti al Progetto di Ricerca PNRR-MAD-2022-12376570 dal titolo *"Identification of common pathogenic mechanisms driving squamous cell carcinomas of the anogenital tract and head&neck region to develop overarching therapeutic strategies"* finanziato con fondi NextGenerationEU 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, con decorrenza dalla data di ultima sottoscrizione e durata fino alla conclusione delle attività progettuali;
2. di approvare lo schema del Protocollo d'Intesa (allegato A al presente atto a formarne parte integrante e sostanziale) e conseguentemente procedere alla sua sottoscrizione;
3. di evidenziare che il finanziamento riconosciuto all'AOUP per le specifiche attività assegnate all'interno del progetto, come specificato in premessa è pari ad Euro 240.000,00 (Euro duecentoquarantamila/00) e sarà erogato a questa Azienda dal Capofila secondo le modalità previste dall'art.4 dell'allegato Protocollo di Intesa 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 Istituto Nazionale Tumori Fondazione G.Pascale di Napoli e il PI della ricerca;
4. 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;
5. di stabilire che il Responsabile Scientifico del Progetto per l'AOUP, Prof. Mauro Pistello – Direttore della UO Virologia- opererà in raccordo con Clinical Trial Center e con il Referente Amministrativo del DAI Medicina Radiologica Nucleare e di Laboratorio, dando atto che al medesimo competono specifiche funzioni di cui alla regolamentazione aziendale in materia di contributi finalizzati;
6. di demandare al Responsabile Scientifico del progetto, al Referente Amministrativo DAI Medicina Radiologica Nucleare e di Laboratorio, al personale dirigente medico e coinvolto nel progetto di ricerca e alle competenti strutture aziendali, anche amministrative, citate nella richiamata Delibera del Direttore Generale n.473 del 23.05.2023, 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 n.202 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;
7. di evidenziare che tutti i costi attinenti al progetto devono essere sostenuti utilizzando i seguenti codici aziendali CAP PNRR0308 - CDC 03080103 – UDP 3080PNRR 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 D53C22004170006 anche ai fini di monitoraggio e rendicontazione delle spese sostenute con il finanziamento su Piattaforma dedicata *"ReGis"*;
8. di trasmettere il presente atto al Responsabile Scientifico e al personale dirigente medico coinvolto in AOUP nel gruppo di ricerca, al Referente Amministrativo DAI Medicina Radiologica Nucleare e di Laboratorio, al Direttore UO Gestioni Economiche e Finanziarie e al *"Gruppo di lavoro AOUP Rendicontazione del PNRR"* per gli adempimenti di competenza;
9. di dichiarare il presente atto immediatamente eseguibile ai sensi dell'art.42 comma 4 della L.R.T. n.40/2005 e ss.mm.ii., al fine di procedere celermente alla sottoscrizione del Protocollo d'Intesa tra l'IRCCS Istituto Nazionale Tumori Fondazione G.Pascale di Napoli e l'AOUP, per lo svolgimento delle attività inerenti la conduzione del Progetto di Ricerca PNRR-MAD-2022-12376570 dal titolo *"Identification of common pathogenic mechanisms driving squamous cell carcinomas of the anogenital tract and head&neck region to develop overarching therapeutic strategies"*;
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 GENERALE

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

Preso atto che il Dirigente proponente la presente deliberazione sottoscrivendola attesta che lo stesso, 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:

1. di concludere il Protocollo d'Intesa tra IRCCS Istituto Nazionale Tumori Fondazione G.Pascale di Napoli e l'AOUP (UO 2) insieme alle altre Unità Operative partner (Università del Piemonte Orientale, l'IRCCS Giovanni Paolo II di Bari) partecipanti al Progetto di Ricerca PNRR-MAD-2022-12376570 dal titolo *"Identification of common pathogenic mechanisms driving squamous cell carcinomas of the anogenital tract and head&neck region to develop overarching therapeutic strategies"* finanziato con fondi NextGenerationEU 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, con decorrenza dalla data di ultima sottoscrizione e durata fino alla conclusione delle attività progettuali;
2. di approvare lo schema del Protocollo d'Intesa (allegato A al presente atto a formarne parte integrante e sostanziale) e conseguentemente procedere alla sua sottoscrizione;
3. di evidenziare che il finanziamento riconosciuto all'AOUP per le specifiche attività assegnate all'interno del progetto, come specificato in premessa è pari ad Euro 240.000,00 (Euro duecentoquarantamila/00) e sarà erogato a questa Azienda dal Capofila secondo le modalità previste dall'art.4 dell'allegato Protocollo di Intesa 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 Istituto Nazionale Tumori Fondazione G.Pascale di Napoli e il PI della ricerca;
4. 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;
5. di stabilire che il Responsabile Scientifico del Progetto per l'AOUP, Prof. Mauro Pistello – Direttore della UO Virologia- opererà in raccordo con Clinical Trial Center e con il Referente Amministrativo del DAI Medicina Radiologica Nucleare e di Laboratorio, dando atto che al medesimo competono specifiche funzioni di cui alla regolamentazione aziendale in materia di contributi finalizzati;
6. di demandare al Responsabile Scientifico del progetto, al Referente Amministrativo DAI Medicina Radiologica Nucleare e di Laboratorio, al personale dirigente medico e coinvolto nel progetto di ricerca e alle competenti strutture aziendali, anche amministrative, citate nella richiamata Delibera del Direttore Generale n.473 del 23.05.2023, 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 n.202 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;
7. di evidenziare che tutti i costi attinenti al progetto devono essere sostenuti utilizzando i seguenti codici aziendali CAP PNRR0308 - CDC 03080103 – UDP 3080PNRR 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 D53C22004170006 anche ai fini di monitoraggio e rendicontazione delle spese sostenute con il finanziamento su Piattaforma dedicata “ReGis”;

8. di trasmettere il presente atto al Responsabile Scientifico e al personale dirigente medico coinvolto in AOUP nel gruppo di ricerca, al Referente Amministrativo DAI Medicina Radiologica Nucleare e di Laboratorio, al Direttore UO Gestioni Economiche e Finanziarie e al “Gruppo di lavoro AOUP Rendicontazione del PNRR” per gli adempimenti di competenza;
9. di dichiarare il presente atto immediatamente eseguibile ai sensi dell’art.42 comma 4 della L.R.T. n.40/2005 e ss.mm.ii., al fine di procedere celermente alla sottoscrizione del Protocollo d’Intesa tra l’IRCCS Istituto Nazionale Tumori Fondazione G.Pascale di Napoli e l’AOUP, per lo svolgimento delle attività inerenti la conduzione del Progetto di Ricerca PNRR-MAD-2022-12376570 dal titolo “*Identification of common pathogenic mechanisms driving squamous cell carcinomas of the anogenital tract and head&neck region to develop overarching therapeutic strategies*”;
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)



**PROTOCOLLO D'INTESA PER LO SVOLGIMENTO DELLE ATTIVITA' INERENTI LA CONDUZIONE DEL PROGETTO CODICE N. PNRR-MAD-2022-12376570 DAL TITOLO “Identification of common pathogenic mechanisms driving squamous cell carcinomas of the anogenital tract and head&neck region to develop overarching therapeutic strategies”**

**TRA**

**IRCCS Istituto Nazionale Tumori Fondazione G. Pascale**, con sede in Via M. Semmola, n. 49 CAP 80131 Comune di Napoli, C.F./P.IVA 00911350635 legalmente rappresentati dal Dott., nato a \_\_\_\_\_ il \_\_\_\_\_ elettivamente domiciliato per la carica presso la sede del Dipartimento, **(Soggetto attuatore/beneficiario)**

**E**

**Azienda Ospedaliera Universitaria Pisana**, con sede in via Roma, n.67 CAP 56126 Comune di Pisa, C.F./ P.IVA 01310860505 legalmente rappresentati dalla Dott.ssa \_\_\_\_\_, nata a \_\_\_\_\_ il \_\_\_\_\_ elettivamente domiciliato per la carica presso la sede del Dipartimento, **(di seguito anche UO2)**

**Università del Piemonte Orientale, Dipartimento di Medicina Traslazionale** con sede in via Solaroli, n. 17 CAP 28100 Comune di Novara, C.F. / P.IVA 94021400026 legalmente rappresentati dal Direttore del Dipartimento Prof. \_\_\_\_\_, nato \_\_\_\_\_ il \_\_\_\_\_ elettivamente domiciliato per la carica presso la sede del Dipartimento, **(di seguito anche UO3);**

**Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico (IRCCS) Istituto Tumori Giovanni Paolo II di Bari**, con sede in Viale Orazio Flacco n. 65 CAP 70124 Comune di Bari, C.F./ P.IVA 00727270720. legalmente rappresentati dall'Avv. \_\_\_\_\_, nato a Pescara il \_\_\_\_\_ elettivamente domiciliato per la carica presso la sede del Dipartimento, **(di seguito anche UO4)**

di seguito congiuntamente definite “UO” o “Parti”

**PREMESSO CHE**

- il 20 aprile 2022 è stato pubblicato sul sito web del Ministero della Salute (di seguito “Ministero”) e sulla Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana, il primo avviso pubblico per la presentazione e selezione di progetti di ricerca da finanziare nell’ambito del Piano Nazionale di Ripresa e Resilienza – PNRR (di seguito “Avviso Pubblico” o “Bando”) (Allegato 1) sulle seguenti tematiche Proof of concept (PoC), Malattie Rare (MR), con esclusione dei tumori rari, Malattie Croniche non Trasmissibili (MCnT) ad alto impatto sui sistemi sanitari e socio-assistenziali (Fattori di rischio e prevenzione; Eziopatogenesi e meccanismi di malattia);
- il giorno 7 luglio 2022 è stato presentato, da INT PASCALE DI NAPOLI, il progetto di ricerca dal titolo “Identification of common pathogenic mechanisms driving squamous cell carcinomas of the anogenital tract and head&neck region to develop overarching therapeutic strategies”(di seguito “Progetto”) per la tematica Malattie Croniche non Trasmissibili (MCnT) ad alto impatto sui sistemi sanitari e socio-assistenziali nell’ambito della realizzazione degli obiettivi previsti dal PNRR, Missione 6 – Componente 2;

- in data 13 dicembre 2022 il Ministero ha comunicato al Soggetto attuatore/Beneficiario, per il tramite della piattaforma Workflow della ricerca che il Progetto, a cui è stato assegnato il codice n. PNRR-MAD-2022-12376570, ha avuto esito positivo e pertanto è stato ammesso a finanziamento;
- in data 23 dicembre 2022 è stata sottoscritta la Convenzione N. PNRR-MAD-2022-12376570 la Direzione generale della ricerca ed innovazione in sanità del Ministero, il Soggetto attuatore/beneficiario e il Principal Investigator del Progetto, Dott.ssa Maria Lina Tornesello approvata con REGISTRO DECRETI – MDS/DGRIC/12/03/01/23, registrata alla Corte dei conti con n.405 in data 16/02/2023 e dall'ufficio centrale di bilancio con visto n. 205 in data 06/02/2023, che disciplina i relativi rapporti per la realizzazione del Progetto;
- con comunicazione WF ID 2023013070 del 05/05/2023, il Ministero della Salute ha confermato la data di avvio del Progetto fissata al 19/05/2023;

### **CONSIDERATO CHE**

- il Progetto dal titolo “Identification of common pathogenic mechanisms driving squamous cell carcinomas of the anogenital tract and head&neck region to develop overarching therapeutic strategies”, PNRR-MAD-2022-12376570, è stato condiviso ed accettato da ciascuna UO;
- il Progetto sarà svolto secondo quanto dettagliato nel relativo testo, parte integrante della Convenzione n. PNRR-MAD-2022-12376570 e del presente Protocollo di Intesa (Allegato 2);
- il Progetto prevede la ripartizione tra le Parti del finanziamento complessivo di euro 960.000,00, suddiviso come da scheda budget presentata nel Progetto.

### **TUTTO CIÒ PREMESSO E CONSIDERATO, SI STIPULA E SI CONVIENE QUANTO SEGUE**

#### **Art. 1 Premesse**

Le premesse sono parte integrante e sostanziale del presente Protocollo.

#### **Art. 2 Responsabili Scientifici e Referenti**

Per le finalità di cui al presente Protocollo di Intesa, i Responsabili Scientifici/Referenti sono:

- per UO1: IRCCS Istituto Nazionale Tumori Fondazione G. Pascale, dr.ssa \_\_\_\_\_, Direttore S.C. Biologia Molecolare e Oncogenesi Virale, CO-PI dott. Franco Ionna, Direttore S.C. Chirurgia Maxillo-Facciale e ORL;
- per UO2: Azienda Ospedaliera Universitaria Pisana, Prof. \_\_\_\_\_, Direttore della UO Virologia dell'Azienda Ospedaliero-Universitaria Pisana
- per UO3: Università del Piemonte Orientale, Prof.ssa \_\_\_\_\_;
- per UO4: Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico (IRCCS) Istituto Tumori Giovanni Paolo II di Bari, Dott. \_\_\_\_\_, Dirigente medico 1° livello presso la Struttura Complessa di Oncologia Medica.

#### **Art. 3 Oggetto**

Il presente Protocollo disciplina i rapporti tra le Parti per la realizzazione del Progetto codice PNRR-MAD-2022-12376570 dal titolo “Identification of common pathogenic mechanisms driving squamous cell carcinomas of the anogenital tract and head&neck region to develop overarching therapeutic strategies”, nell'ambito della realizzazione degli obiettivi previsti dal PNRR, Missione 6 – Componente 2 – Investimento 2.1.

Il Protocollo definisce, tra l'altro, gli obblighi delle Parti, le procedure di monitoraggio, rendicontazione e quelle di pagamento.

#### **Art. 4 Durata, proroga, importo, modalità di erogazione del finanziamento**

Il presente Protocollo decorre dalla data di apposizione dell'ultima firma digitale e resta in vigore sino a completo esaurimento delle attività previste per l'esecuzione del Progetto.

Il Progetto ha durata di 24 mesi dalla data di inizio attività 19 maggio 2023, eventualmente prorogabile di ulteriori 6 mesi come previsto dall'art. 12 della Convenzione.

Per la realizzazione delle attività progettuali, l'importo ammesso a finanziamento è pari a 960.000,00€ (Euro un novecentosessantamila/00) a valere sulle risorse assegnate per le tematiche progettuali, stanziata in base alla tabella allegata al decreto ministeriale 1° aprile 2022 ai punti 2.1.1 – 2.1.2 e 2.1.3, concernente la ripartizione degli interventi di investimento della Missione 6, Componente 2, Investimento 2.1 del PNRR relativo all'innovazione, alla ricerca e alla digitalizzazione del Servizio Sanitario Nazionale e al potenziamento del sistema della ricerca biomedica.

Il finanziamento verrà ripartito tra le Parti come riportato nella scheda di budget del Progetto e per le rispettive quote sono stati comunicati al Ministero, i Codici fiscali delle UO, il CUP Master del Soggetto attuatore/beneficiario e i CUP di ciascuna UO ad esso collegati, come da tabella riassuntiva:

Ente Partecipante	Codice fiscale	CUP	Quota prevista
UO1 - IRCCS INT Fondazione G. Pascale	00911350635	H63C22000430006	380.000 €
UO2 - Azienda Ospedaliera Universitaria Pisana	01310860505	D53C22004170006	240.000 €
UO3-Università del Piemonte Orientale	94021400026	C13C22001110006	240.000 €
UO4- Istituto Tumori Giovanni Paolo II di Bari	00727270720	F93C22001250006	100.000 €
TOTALE FINANZIAMENTO			€ 960.000,00

Il finanziamento verrà erogato dal Ministero della Salute al Soggetto attuatore/beneficiario con le seguenti modalità:

- massimo 40% al momento della comunicazione, da parte del Soggetto beneficiario, dell'inizio dell'attività di ricerca, a titolo di anticipazione;
- quota a rimborso per un ulteriore massimo complessivo pari all'80% dopo l'invio, al 12° mese dall'inizio delle attività progettuali, da parte del Soggetto attuatore/beneficiario 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 Soggetto beneficiario, 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 Soggetto attuatore/beneficiario della relazione scientifica finale e della rendicontazione economica, sulla base della presentazione della richiesta di pagamento finale attestante la conclusione del progetto, in coerenza con le risultanze del sistema di monitoraggio di cui all'articolo 1, comma 1043, della legge 30 dicembre 2020, n. 178.

A seguito dell'effettivo trasferimento delle quote di finanziamento da parte del Ministero a favore del Soggetto Attuatore/Beneficiario, quest'ultimo potrà trasferire le rispettive quote alle UO, entro 30 giorni, in regime di esclusione dal campo IVA, ai sensi del DPR 633/1972 e successive modificazioni, in quanto ricadono nella gestione dei fondi stanziati per attività di ricerca. Questa specifica destinazione esclude l'utilizzo per fini diversi da quelli stabiliti nel piano economico del Progetto.

Con la stipula del presente Protocollo, a garanzia della coerenza con l'inizio dell'attività dichiarata e come previsto all'art. 10 comma 2 della Convenzione, il Soggetto

attuatore/beneficiario e le UO si impegnano ad anticipare le risorse economiche di propria competenza necessarie, nell'eventualità in cui le somme da corrispondersi da parte del Ministero siano in regime di perenzione.

Laddove non vengano rispettati i termini previsti in Convenzione e riportati nel presente Protocollo, che non consentano la tempestiva erogazione dei fondi, le UO esonerano il Soggetto attuatore/beneficiario e questi il Ministero da qualsiasi responsabilità per eventuali ritardi nell'erogazione delle somme spettanti.

#### **Art. 5 Monitoraggio e rendicontazione finanziaria**

Ciascuna UO è tenuta a svolgere le attività scientifiche di propria pertinenza secondo le modalità, i contenuti e i costi delineati nel Progetto e in conformità agli obblighi previsti dall'art. 5 e 6 della Convenzione.

Ciascuna UO dovrà rispettare i criteri per l'ammissibilità delle spese, come previsto all'art.10 del Bando "Spese ammissibili: individuazione delle tipologie di spese ammesse; esplicitazione delle condizioni di ammissibilità delle spese; indicazione di eventuali limiti (soglie massime)previste per alcune categorie di spese".

Ciascuna UO, come da obblighi previsti in Convenzione art. 5 comma 13, e su delega del Soggetto attuatore/beneficiario per quanto di propria competenza, opera sul sistema informatico "ReGiS", al fine di adempiere agli obblighi di monitoraggio, rendicontazione e controllo delle misure e del Progetto.

Ai sensi degli artt. 6, 7, 8 della Convenzione, affinché il Soggetto attuatore/beneficiario possa adempiere alle scadenze previste, al fine di consentire l'espletamento dei controlli amministrativo-contabili a norma dell'art. 22 del Reg. (UE) 2021/241 da parte dall'Unità di missione per l'attuazione degli interventi del PNRR presso il Ministero della salute, ciascuna UO è tenuta a trasmettere:

- **su base almeno bimestrale, entro 5/7 giorni** successivi all'ultimo giorno del periodo considerato, i dati sull'avanzamento finanziario, fisico e procedurale del progetto nel sistema informatico "ReGiS" e implementare tale sistema con la documentazione specifica relativa a ciascuna procedura di affidamento e a ciascun atto giustificativo di spesa e di pagamento (comma 2, art. 6 Convenzione);

- **allo scadere dei 12 mesi dall'inizio** delle attività di ricerca e comunque non oltre i 15 giorni da tale termine al Soggetto attuatore-beneficiario i dati sull'avanzamento tecnico-scientifico del progetto, tramite il portale Workflow della Ricerca e il sistema "ReGiS", corredata di documentazione specifica relativa a ciascuna procedura di affidamento e a ciascun atto giustificativo di spesa e di pagamento, comprensiva dell'elenco di tutte le spese effettivamente sostenute nel periodo di riferimento , gli avanzamenti relativi agli indicatori di intervento/progetto con specifico riferimento alle milestone e ai target del PNRR (commi 3 e 4, art. 6 Convenzione).

In particolare, entro i termini summenzionati, ciascuna UO è tenuta a trasmettere al Soggetto attuatore/beneficiario, una relazione intermedia sullo stato d'attuazione scientifica della ricerca - sottoscritta dal proprio Legale Rappresentante e dal proprio Responsabile Scientifico - contenente la descrizione delle attività progettuali svolte da ognuno, da cui risulti lo stato di avanzamento dei lavori (SAL) e il regolare svolgimento delProgetto, secondo quanto riportato nel piano esecutivo e finanziario, al fine di consentire al Soggettoattuatore/beneficiario di redigere una sintesi delle attività che illustri, nella globalità, lo stato di avanzamento dei lavori, inclusa la descrizione delle attività realizzate da eventuali Enti co-finanziatori e l'apporto fornito da eventuali subcontraenti. La relazione intermedia, previa verifica tecnico-scientifica da parte del Ministero, sarà caricata dal Soggetto attuatore/beneficiario e dal Principal Investigator all'interno del sistema informativo "ReGiS".

Il Ministero ha facoltà di attivare le procedure per la sospensione del finanziamento e il recupero delle somme erogate, qualora la relazione intermedia, ad esito dell'istruttoria, non sia considerata idonea a dimostrare che siano stati pienamente raggiunti gli obiettivi medio termine

o emerga che le attività siano state condotte non in piena conformità con quanto previsto nel Progetto approvato. Pertanto, il Soggetto attuatore/beneficiario è conseguentemente esonerato, temporaneamente o definitivamente, dall'obbligo di liquidazione degli importi previsti alle UO o all'eventuale recupero delle somme già erogate (artt. 7 e 8 Convenzione).

- **al termine dei 24 mesi**, fatta salva l'eventuale concessione di proroga della durata delle attività progettuali, e comunque non oltre 10 giorni dalla data fissata quale termine effettivo del Progetto – ai fini dell'erogazione del saldo, al Soggetto attuatore-beneficiario, con nota firmata digitalmente dal rappresentante legale o da un suo delegato e dal Responsabile Scientifico di ciascuna UO, la seguente documentazione (art. 6 e 8 Convenzione):

- la relazione finale della ricerca, contenente quanto posto in essere anche da eventuali Enti cofinanziatori, che documenti, per ciascuna UO, 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 con i fondi ministeriali;
- indicazioni del repository pubblico dove sono resi disponibili i dati grezzi progettuali e quelli utilizzati per le pubblicazioni scientifiche correlate.
- 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.

Tutta la sopra richiamata documentazione deve essere redatta secondo le indicazioni previste dal sistema informatico di monitoraggio economico e trasmessa tramite il portale Workflow della ricerca e il sistema informatico "ReGiS".

Ciascuna UO dovrà utilizzare il finanziamento a propria disposizione e liquidare le relative spese, entro e non oltre i termini di rendicontazione e riportare su ciascun documento di spesa il CUP generato dalla singola UO.

Ciascuna UO avrà cura nel custodire la documentazione di supporto prodotta e rendere la stessa disponibile al Soggetto attuatore/beneficiario, in caso di richieste da parte del Ministero e degli Organi di controllo e verifica del PNRR.

Nel caso in cui il Ministero richieda informazioni e/o eventuale documentazione integrativa, ciascuna UO è tenuta a fornire al Soggetto attuatore/beneficiario riscontro entro e non oltre i successivi 7 giorni, sulla base di quanto richiesto (art. 8).

In caso di parere negativo in ordine alla relazione finale e conseguentemente in ordine all'erogazione del saldo, il Ministero ha facoltà di chiedere la restituzione delle somme già erogate, comprensive degli interessi legali maturati, in caso di mancato riscontro oppure laddove dall'istruttoria della documentazione integrativa emerga che sono stati disattesi gli obiettivi di cui al Progetto.

Le Parti convengono di aver preso atto che il Ministero:

- rimborserà unicamente le somme effettivamente spese entro il termine di scadenza, secondo le rendicontazioni prodotte e che, pertanto, il Soggetto attuatore/beneficiario erogherà a ciascuna UO le rate di finanziamento sulla base delle somme effettivamente approvate dal Ministero;
- applicherà le decurtazioni di cui all'art. 8, commi 5-6, ove vengano superati i termini di trasmissione al Ministero della documentazione richiesta. Le medesime decurtazioni saranno, dunque, applicate alla/e UO responsabili del mancato rispetto dei predetti termini.

#### **Art. 6 Variazioni del progetto e del piano dei costi**

Qualunque variazione al Progetto e/o al piano dei costi potrà essere richiesta ai sensi dell'art. 11 della Convenzione dal Soggetto attuatore/beneficiario e dovrà essere autorizzata dal Ministero della Salute. Pertanto, ciascuna UO potrà proporre al Soggetto attuatore/beneficiario eventuali modifiche, coerenti con gli obiettivi progettuali o alla distribuzione dei fondi tra le Unità Operative, purché non comportino un aumento del finanziamento complessivo a carico del Ministero e nel rispetto dei termini previsti al succitato articolo.

La distribuzione delle somme tra le diverse voci di costo, nell'ambito di ogni singola UO, è consentita sotto la responsabilità del Soggetto attuatore/beneficiario e che dovrà verificare il rispetto delle percentuali ed i vincoli previste dal bando.

#### **Art. 7 Proprietà e diffusione dei risultati**

Ciascuna UO resterà unico titolare dei dati, conoscenze, invenzioni, materiali, know-how e diritti di proprietà industriale e intellettuale relativi:

- alle proprie conoscenze pregresse, cioè generate prima della stipula del presente Protocollo (“Background”);
- alle proprie conoscenze parallele, cioè generate durante il periodo di validità del presente Protocollo ma non oggetto dello stesso (“Sideground”).

I risultati, le conoscenze, il know-how e le invenzioni, ancorché non brevettabili o non brevettate, del presente Protocollo, saranno di proprietà delle UO che hanno contribuito al loro conseguimento. In caso di Risultati generati congiuntamente da due o più UO, la titolarità sarà condivisa tra le UO che li hanno generati, in misura proporzionale al contributo prestato da ciascuna UO (c.d. criterio di proporzionalità rispetto ai materiali/dati forniti e alle attività svolte, oltre che contributo inventivo del personale coinvolto di ciascuna UO e al conseguimento di tali Risultati) fatti salvi i diritti morali di autore o di inventore ai sensi della normativa vigente, con particolare riferimento al Codice della Proprietà Industriale di cui al D.Lgs. 30/2005 nel testo vigente. In caso di brevetti o altro diritto di privativa industriale relativi a Risultati congiunti, i co-titolari si accorderanno mediante stipula di un accordo interistituzionale su titolarità, modalità di protezione e valorizzazione del trovato a titolarità congiunta, nonché ripartizione degli oneri e degli eventuali proventi derivanti dal loro sfruttamento, in conformità con i rispettivi regolamenti interni, nonché nel rispetto di eventuali diritti di terzi e della normativa vigente e dandone preventiva comunicazione al Ministero.

I Responsabili scientifici di ciascuna UO dovranno prontamente comunicare reciprocamente i trovati suscettibili di protezione derivanti dai Risultati raggiunti nello svolgimento delle attività alle altre UO.

Nell'ipotesi in cui la/le UO non abbia/abbiano interesse a chiedere a nome proprio il deposito della domanda di privativa relativamente a detti Risultati, la/le altre UO, previa comunicazione alla/e prima/e, potrà/potranno procedere autonomamente alla domanda di privativa, acquisendo tutti i diritti collegati alla titolarità, fatto salvo il diritto morale degli inventori o autori ad essere riconosciuti come tali. La rinuncia dovrà essere formalizzata mediante apposito atto scritto di cessione tra la/le UO cedente e la/le UO cessionaria/e.

Nell'ipotesi di Risultati realizzati congiuntamente, in piena ed effettiva collaborazione, le UO si impegnano ad effettuare congiuntamente le pubblicazioni, purché tali pubblicazioni non compromettano la protezione dei Risultati e/o non contengano Informazioni riservate delle altre UO. A tale scopo, le UO si impegnano ad informarsi reciprocamente almeno trenta (30) giorni prima della sottomissione del manoscritto o di altra forma di divulgazione al fine di consentire l'eventuale protezione dei Risultati mediante deposito di domande di brevetto o altra privativa e/o la rimozione di Informazioni Riservate. Qualora entro tale termine non pervengano osservazioni o commenti scritti, la pubblicazione/divulgazione potrà avvenire liberamente. Le pubblicazioni dovranno riportare il nominativo degli autori che hanno contribuito ai Risultati oggetto delle pubblicazioni, secondo gli standard scientifici e accademici.

Nell'ipotesi di Risultati realizzati e costituiti da contributi delle UO autonomi e separabili, ancorché organizzabili in forma unitaria, ogni UO potrà autonomamente pubblicare e/o rendere noti i Risultati dei propri studi, ricerche, riconoscendo espressamente il contributo delle altre UO e dandone opportuna comunicazione. Nel caso in cui tali pubblicazioni dovessero contenere dati ed informazioni resi noti da una UO agli altri confidenzialmente, la/e UO che intendono divulgare tali dati e informazioni dovranno chiedere preventiva autorizzazione scritta alle altre UO e darne preventiva comunicazione al Ministero.

Qualsiasi documento prodotto da ciascuna UO, ivi comprese le pubblicazioni scientifiche inerenti al Progetto - 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. La violazione di quanto disposto, determinerà la mancata eleggibilità dei costi di pubblicazione a carico della/e UO di riferimento.

Le UO dovranno garantire, in esecuzione al comma 5 art. 13 della Convenzione, per i prodotti di cui sopra la fruizione immediata da parte del pubblico (ad esempio open-access). La violazione di quanto disposto, determinerà una penale del 25% del finanziamento complessivo.

#### **Art. 8 Diritti di accesso alle conoscenze**

Ciascuna Parte ha accesso libero, non esclusivo, gratuito, senza diritto di sub-licenza, limitato alla durata e alla realizzazione delle attività oggetto del presente Protocollo, alle informazioni, conoscenze tecniche preesistenti ed ai diritti di proprietà intellettuale a queste riferite, detenute dalle altre Parti prima della sottoscrizione del Protocollo e necessarie per lo svolgimento delle attività, ad eccezione di quelle eventualmente stabilite nel Progetto. Qualsiasi accesso al Background per ragioni diverse da quelle sopra indicate dovrà essere negoziato con accordo separato; resta inteso che la UO titolare del Background non sarà obbligata a concedere accesso al proprio Background per ragioni diverse da quelle del presente Protocollo.

#### **Art. 9 Segretezza delle informazioni e dei risultati**

Fermi restando i diritti di accesso di cui all'articolo 8 del presente Protocollo, le Parti 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, nonché sul know-how, sui materiali, dispositivi, tecnologia e attrezzature apportate dalle Parti 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 all'altra nell'ambito del rapporto oggetto del presente Protocollo 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.

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

Le Informazioni Riservate potranno tuttavia essere divulgate ai dipendenti ed ai consulenti delle Parti che abbiano necessità di conoscerle purché siano vincolati dalle Parti agli stessi obblighi di riservatezza previsti dal presente Protocollo, comunque rispondendone le relative Parti in caso di violazioni.

Nessuna delle Informazioni Riservate potrà essere utilizzata dalle Parti per scopi diversi da quelli previsti dal presente Protocollo.

Le Parti 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 del presente Protocollo.

Le Parti 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 leso il carattere della loro riservatezza. Ciascuna Parte comunicherà tempestivamente per iscritto alle altre Parti 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.

Gli obblighi di riservatezza di cui al presente Protocollo si intendono estesi a qualsiasi persona fisica o giuridica in qualsiasi modo collegata con uno delle Parti.

Le obbligazioni previste dal presente Protocollo non si applicano alle Informazioni Riservate che:

- al momento della comunicazione siano già note alla Parte che le riceve, purché tale precedente conoscenza possa essere adeguatamente provata;
- al momento della comunicazione siano di pubblico dominio o che dopo la comunicazione, siano divenute di pubblico dominio per fatti diversi dall'inadempimento del presente Protocollo;
- siano divulgate secondo quanto previsto da leggi, regolamenti o da ordini di autorità giudiziarie o amministrative o di altri Enti Pubblici;
- siano comunicate ad una delle Parti da terzi che diano prova di esserne in possesso legalmente e/o di poterne disporre senza violare i diritti delle Parti.

In tali casi, la UO che ne abbia avuto notizia dovrà darne preventiva informativa alle altre UO e concordare con le stesse, relativamente al contenuto di tali Informazioni Riservate, l'opportunità di eventuali opposizioni.

Le Parti sono responsabili e si impegnano a mantenere e trattare tutti i dati e le informazioni sia fornite alle altre Parti sia acquisite dalle altre Parti in assoluta riservatezza impegnandosi ad estendere tale obbligo a qualunque altra persona fisica o giuridica in qualsiasi modo collegata con una delle Parti, che per qualsiasi motivo venisse a conoscenza di tali dati riservati.

#### **Art. 10 Assicurazioni e sicurezza**

Ciascuna Parte provvederà alla copertura assicurativa di legge del proprio personale che, in virtù del presente Protocollo verrà chiamato a frequentare la/e sede/i di esecuzione delle attività previste nel Progetto.

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

Il personale di ciascuna Parte è tenuto ad uniformarsi ai regolamenti disciplinari e di sicurezza in vigore nelle sedi di esecuzione delle attività attinenti al presente Protocollo. 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.

#### **Art. 11 Anticorruzione**

Le Parti si impegnano a rispettare la normativa in materia di anticorruzione, di cui alla L. 190/2012 e al D.lgs. 231/2001, e ad astenersi da qualsiasi comportamento che sia vietato dalle norme nazionali o da altre norme contro la corruzione applicabili (di seguito collettivamente “Norme contro la corruzione”).

A solo titolo esemplificativo e non esaustivo, le Parti si asterranno dall'effettuare o promettere qualsiasi pagamento o dal prestare o promettere altro bene o utilità, in favore di qualsiasi dirigente, funzionario o dipendente pubblico, membro di partito politico o candidato ad elezioni politiche o amministrative o in favore di qualsiasi altra terza parte rispetto al presente Protocollo che possa comportare la violazione delle Norme contro la corruzione.

Ciascuna Parte dichiara di aver preso visione dei piani triennali di prevenzione della corruzione e dei codici di comportamento delle altre Parti e di essere a conoscenza dei relativi contenuti e prescrizioni.

Le Parti riconoscono ed accettano reciprocamente che il puntuale rispetto degli obblighi previsti al paragrafo precedente riveste carattere essenziale e che qualsiasi violazione delle disposizioni di cui al presente articolo autorizzerà le Parti adempienti a tali obblighi a risolvere unilateralmente il presente Protocollo ai sensi dell'art. 1456 c.c.

#### **Art. 12 Tracciabilità dei flussi finanziari**

Le Parti si impegnano all'osservanza, per quanto di rispettiva competenza, delle disposizioni inerenti alla tracciabilità dei flussi finanziari di cui all'art. 3 della Legge 13 agosto 2010, n. 136 e s.m.i.

#### **Art. 13 Trattamento dati personali**

Le Parti provvedono al trattamento dei dati personali per l'esecuzione del presente Protocollo nell'ambito del perseguimento dei propri fini istituzionali e nel rispetto di quanto previsto dal D.lgs. 196 del 30 giugno 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.

Le Parti dichiarano reciprocamente di essere informati (e, per quanto di ragione, espressamente acconsentire) che i "dati personali" anche di natura particolare, forniti anche verbalmente per l'attività precontrattuale o comunque raccolti in conseguenza o nel corso dell'esecuzione del presente Protocollo, vengano trattati esclusivamente per finalità proprie del Protocollo.

Ciascuna Parte, come sopra individuato, denominato e domiciliato, sarà autonomo titolare dei dati dallo stesso raccolti e forniti sia in fase precontrattuale sia in fase contrattuale. Le Parti prendono atto che, relativamente ai dati personali, anche di natura particolare, trattati per la conclusione ed esecuzione del presente Protocollo, la persona fisica cui si riferiscono i dati ("interessato") gode del diritto di accesso, rettifica, limitazione, cancellazione, portabilità ed opposizione (artt. 15-22 del GDPR), nonché del diritto di reclamo al Garante Privacy. Le Parti dichiarano di essere a conoscenza, ai sensi degli artt. 13 e 14 del GDPR, che i dati personali comunicati da ciascuna per la conclusione ed esecuzione del presente Protocollo sono raccolti e trattati dalle altre, quale Titolare, esclusivamente per le finalità 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.

#### **Art. 14 Risoluzioni, sospensioni, revoca finanziamento, recesso**

Ciascuna UO dichiara di accettare gli artt. 14, 16, 17 della Convenzione.

#### **Art. 15 Legge applicabile e Foro Competente**

Ciascuna UO concorda nel definire amichevolmente qualsiasi vertenza che possa nascere circa l'interpretazione e/o l'esecuzione dello stesso e in ottemperanza a quanto disposto all'art. 15 della Convenzione.

#### **Art. 16 Disposizioni finali**

Ciascuna UO recepisce integralmente il presente Protocollo, le disposizioni del Bando (allegato 1), della Convenzione e del Progetto parte integrante della stessa (allegato 2) e per quanto non previsto, si rinvia alle norme comunitarie e nazionali vigenti.

Letto confermato e sottoscritto con firma digitale, ai sensi dell'art. 24 del D.lgs. 7 marzo 2005, n. 82

Per l'**Istituto Nazionale Tumori IRCCS Fondazione Pascale**  
Il Legale Rappresentante  
Dott. \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

Il Responsabile Scientifico (P.I.)  
Dr.ssa \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

Per l'**Azienda Ospedaliera Universitaria Pisana**  
Il Legale Rappresentante  
Dott.ssa \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

Il Responsabile Scientifico UO2  
Prof. \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

Per l'**Università Piemonte Orientale – Dipartimento di Medicina Traslazionale**  
Il Legale Rappresentante – Direttore del Dipartimento  
Prof. \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

Il Responsabile Scientifico UO3  
Prof.ssa \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

Per l'**IRCCS Istituto Tumori Giovanni Paolo II di Bari**  
Il Legale Rappresentante  
Avv. \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

Il Responsabile Scientifico UO4

Dr. \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_