

REPUBBLICA ITALIANA
Regione Siciliana



ASSESSORATO DELLA SALUTE

Dipartimento Regionale per le Attività Sanitarie e Osservatorio Epidemiologico
Servizio 3 "Progetti, Ricerca, Innovazione, Internazionalizzazione"

Prot. n. 0015159

Palermo, 28/04/2023

Oggetto: Secondo Avviso pubblico del Ministero della Salute per la presentazione e selezione di progetti di ricerca da finanziare nell'ambito del PNRR- Direttiva Regionale.

Inviata per posta elettronica



Ai Direttori Generali e ai Direttori Sanitari
delle Aziende Sanitarie Provinciali
delle Aziende Ospedaliere
delle Aziende Ospedaliere Universitarie
della Regione Siciliana

Al Direttore dell'Ospedale Classificato
Buccheri La Ferla

Al Direttore della Fondazione Istituto Giglio di Cefalù

Alla Rete dei Referenti Aziendali per la Ricerca e
l'Internazionalizzazione nel settore sanitario

Agli iscritti dell'Anagrafe online dei Ricercatori
Siciliani in Ambito Sanitario

Ai Delegati alla Ricerca
delle Università degli Studi di Palermo, Catania e
Messina

Ai Presidenti delle Scuole di Medicina e Chirurgia delle
Università degli Studi di Palermo, Catania e Messina

Al Direttore dell'Istituto per la Ricerca e l'Innovazione
Biomedica - Consiglio Nazionale delle Ricerche
Sede di Palermo

Si comunica che il Ministero della Salute ha pubblicato sul proprio sito, all'indirizzo:

https://www.salute.gov.it/portale/news/p3_2_1_1_1.jsp?lingua=italiano&menu=notizie&p=dalministero&id=6228

l'Avviso pubblico, alla cui lettura integrale si rimanda, per la presentazione e selezione di progetti di ricerca di durata biennale da finanziare nell'ambito del PNRR sulle seguenti tematiche:

- **Tumori rari: 50 milioni di euro** per rafforzare la capacità di risposta dei centri di eccellenza presenti in Italia e modelli innovativi che migliorino la qualità complessiva della presa in carico
- **Malattie rare: oltre 3 milioni di euro** (derivati dalla quota di finanziamento non assegnato con il precedente avviso) per rafforzare la capacità di risposta dei centri di eccellenza presenti in Italia e modelli innovativi che migliorino la qualità complessiva della presa in carico
- **Malattie croniche non trasmissibili**, ad alto impatto sui sistemi sanitari e socio-assistenziali: **oltre 30 milioni di euro** (derivati dalla quota di finanziamento non assegnato con il precedente avviso) per progetti di ricerca su fattori di rischio e prevenzione o eziopatogenesi e meccanismi di malattia; e **oltre 160 milioni di euro** per progetti di ricerca su innovazione in ambito diagnostico e terapeutico
- **Proof of concept: oltre 65 milioni di euro** per progetti che mirano a **colmare il gap tra ricerca e industria**, che si crea nell'intervallo tra la fase della scoperta e quella della messa a punto.

La dotazione finanziaria è pari a € 310.835.569,08. Ciascun progetto di ricerca deve prevedere una richiesta di finanziamento al Ministero della Salute fino ad un massimo di €1.000.000,00.

I soggetti ammessi a presentare la proposta come capofila del progetto, tramite il proprio Destinatario Istituzionale, in questo caso la Regione Siciliana – Assessorato della Salute-DASOE, devono obbligatoriamente appartenere al SSN. Un ricercatore può presentare domanda al presente avviso in qualità di ricercatore *principal investigator*/coordinatore del progetto purché dipendente o formalmente distaccato, con apposita convenzione assistenziale completa o distacco in via esclusiva presso Aziende Ospedaliere, Aziende Sanitarie Locali e Aziende Ospedaliere Universitarie e altri Enti del SSN.

TEMPI

- Dal giorno **27 aprile 2023 al giorno 11 maggio 2023 ore 17,00** (15 giorni, da giorno 1 a 15): accreditamento dei ricercatori al presente avviso come *principal investigator* e come ricercatore collaboratore al sito di presentazione delle domande (<http://ricerca.cbim.it>);
- Dal giorno **27 aprile 2023 al giorno 16 maggio 2023 ore 17,00** (20 giorni, da giorno 1 al giorno 20) il ricercatore proponente deve provvedere alla presentazione della Letter of intent (LOI) in lingua inglese ed all'invio telematico al Ministero della salute dell'apposito modello presente sul citato sito di presentazione delle domande;
- Dal giorno **17 maggio 2023 al 23 maggio 2023 ore 17,00** (7 giorni, da giorno 21 al giorno 27) questo Dipartimento può accettare la presentazione delle LOI e in tal caso deve procedere all'invio di conferma al Ministero della salute, trasmettendo anche il modulo di consenso informato sulla privacy di cui all'allegato 4 della presente Direttiva. Nei primi 3 giorni il PI può procedere alla correzione di errori materiali della LOI presentata.

Le proposte nella prima fase vanno avanzate con la presentazione di una LOI (Lettera d'Intenti). Tutte le Lettere di Intenti (LOI) relative ai progetti di ricerca, dopo la verifica della sussistenza dei requisiti previsti dall'Avviso, saranno sottoposti presso il Ministero della Salute a selezione attraverso la valutazione dei curriculum vitae dei *Principal Investigator* e dei Gruppi di Ricerca. I Responsabili Scientifici dei progetti che supereranno tale fase, saranno invitati alla scrittura del progetto completo.

Sia la LOI che il progetto completo dovranno essere redatti in lingua inglese, e presentati esclusivamente via web all'indirizzo <http://ricerca.cbim.it>.

Si invita a fare attenzione anche ai seguenti aspetti dell'Avviso, alla cui versione integrale comunque si rimanda per un'attenta lettura:

- Criteri di ammissibilità e Composizione del gruppo di Ricerca;
- Condizione lavorativa di Principal Investigator e Ricercatori Collaboratori;
- Expertise scientifica del Gruppo di Ricerca;
- Spese ammissibili e percentuali massimi di alcune voci;
- Compilazione del formulario in tutte le sue parti;
- Cause di esclusione dalla procedura concorsuale.

Il Principal Investigator di ciascuna LOI e il Rappresentante Legale del rispettivo Ente del Servizio Sanitario Nazionale, faranno pervenire, firmata digitalmente, agli indirizzi dipartimento.attivita.sanitarie@certmail.regione.sicilia.it e ricercasanitaria@regione.sicilia.it, l'Allegato 4 relativo all'Informativa sul conferimento e trattamento dei dati personali, che si trasmette con la presente, compilato e firmato in duplice copia. Tali dichiarazioni vanno zippate e caricate dal Principal Investigator durante l'immissione della LOI nello spazio predisposto nella piattaforma Workflow della Ricerca.

Poiché secondo quanto scritto nell'Avviso è facoltà del Soggetto Proponente, in questo caso la Regione Siciliana – Assessorato Salute, chiedere certificazioni di supporto alla presentazione del Progetto, la struttura sanitaria di riferimento del Principal Investigator presentatore della LOI, dovrà inviare, firmata digitalmente dal Rappresentante Legale, la certificazione anch'essa allegata alla presente Direttiva, agli indirizzi di posta elettronica dipartimento.attivita.sanitarie@certmail.regione.sicilia.it e ricercasanitaria@regione.sicilia.it.

La dichiarazione di cui all'Allegato 4 e la certificazione dovranno pervenire entro il 16 maggio 2023.

Il Principal Investigator di un progetto non deve risultare partecipante in qualità di Principal Investigator o Co-PI in progetti risultati vincitori e finanziati nell'ambito del Primo Avviso Pubblico PNRR (Anno 2022). Il Co-PI non deve risultare partecipante in qualità di Principal Investigator o Co-PI in progetti risultati vincitori e finanziati nell'ambito del Primo Avviso Pubblico PNRR (anno 2022).

Si evidenzia che questo Assessorato non invierà al Ministero, attraverso il processo di validazione, progetti di ricerca che dovessero risultare non conformi ai requisiti dell'Avviso.

Si invitano la Rete dei Referenti Aziendali per la Ricerca e l'Internazionalizzazione nel settore sanitario e le Unità Operative Semplici Aziendali Internazionalizzazione e Ricerca Sanitaria a porre in essere ogni iniziativa utile di supporto tecnico per i ricercatori delle rispettive strutture al fine della corretta compilazione dei formulari.

Si raccomanda di privilegiare, sia in ambito aziendale che interaziendale, l'aspetto sinergico nella composizione dei partenariati, valorizzando le esperienze e le competenze disponibili, evitando duplicazioni e presentando progetti in grado di competere a livello nazionale per l'accesso ai finanziamenti. A tal proposito si ricorda che è pubblicata sul sito dell'Assessorato della Salute al link: <http://www.sanitasicilia.eu/Ricercatori/Anagrafe/> l'Anagrafe Regionale dei Ricercatori in ambito sanitario, consultabile anche per Struttura Sanitaria e per Area di Ricerca.

Si invita a dare la massima diffusione della presente Direttiva a tutte le unità operative e ai ricercatori operanti nelle Aziende e strutture sanitarie, dando evidenza anche sui siti web di quanto comunicato con la presente.

Per qualsiasi chiarimento si invita a far riferimento al Servizio 3 “Progetti, Ricerca, Innovazione, Internazionalizzazione” del Dipartimento Attività Sanitarie e Osservatorio Epidemiologico inviando i quesiti all'indirizzo ricercasanitaria@regione.sicilia.it.

Questa Direttiva sarà pubblicata, insieme a tutto quanto concernente l’Avviso, sul sito web del Dipartimento al link <https://www.regione.sicilia.it/istituzioni/regione/strutture-regionali/assessorato-salute/dipartimento-attivita-sanitarie-osservatorio-epidemiologico/ricerca-internazionalizzazione/nazionale>.

Il Dirigente Generale
Dr. Salvatore Requirez

SALVATORE REQUIREZ  Firmato digitalmente da
SALVATORE REQUIREZ
Data: 2023.04.28 11:12:28 +02'00'



Finanziato
dall'Unione europea
NextGenerationEU



Ministero della Salute
DIREZIONE GENERALE DELLA RICERCA E DELL'INNOVAZIONE IN SANITA'

**Avviso pubblico per la presentazione e selezione di progetti di ricerca
da finanziare nell'ambito del PNRR, M6/C2, Investimento: 2.1 Valorizzazione e
potenziamento della ricerca biomedica del SSN,
finanziato dall'Unione europea - NextGenerationEU**

**Informativa sul conferimento e trattamento dei dati e sulla pubblicazione degli elementi
ritenuti non sensibili nei siti istituzionali e di consultazione aperta**

1. Oggetto del Trattamento

Ai sensi del Regolamento (UE) 2016/679 del Parlamento europeo e del Consiglio del 27 aprile 2016 recante la disciplina europea per la protezione delle persone fisiche con riguardo al trattamento dei dati personali, nonché alla libera circolazione di tali dati (General Data Protection Regulation – GDPR, in seguito "Regolamento"), e nel rispetto del decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196, così come novellato dal decreto legislativo 10 agosto 2018, n. 101, questo documento descrive le modalità di trattamento dei dati personali dei soggetti coinvolti e/o interessati a vario titolo alle iniziative finanziate nell'ambito del Piano complementare al Piano Nazionale di Ripresa e Resilienza, nonché a tutte le attività a queste connesse, tra cui l'interazione con i sistemi informativi di monitoraggio (sistema informatico ReGiS, messo a disposizione dal Servizio centrale per il PNRR o di altri sistemi informativi locali adottati per lo scambio elettronico dei dati) e la pubblicazione degli elementi ritenuti non sensibili nei siti istituzionali e di consultazione aperta www.salute.gov.it e <https://ricerca.cbim.it>.

Il trattamento dei dati personali avviene nel rispetto della dignità umana, dei diritti e delle libertà fondamentali della persona.

2. Finalità del trattamento

I dati personali, trasmessi anche attraverso compilazione e inoltro di moduli, vengono trattati per rispondere alle richieste degli interessati, istruire un procedimento amministrativo (in questo caso la finalità viene perseguita durante tutta la fase di gestione della procedura di accesso alle agevolazioni, incluse quella endoprocedimentale, procedimentale, istruttoria e di erogazione dell'agevolazione), oltre che per assolvere eventuali obblighi di legge, contabili e fiscali.

Conferimento dati nell'ambito delle iniziative PNRR/PNC

In ottemperanza alle disposizioni previste nel Dispositivo per la Ripresa e la Resilienza (RRF) e dal Decreto Legge 77 del 2021 convertito in Legge 29 luglio 2021, n. 108

- al **Soggetto attuatore** è demandata l'attuazione dei singoli progetti finanziati nell'ambito del PNRR. Il Soggetto attuatore è responsabile dell'avvio, dell'attuazione e della funzionalità dei singoli interventi, della regolarità delle procedure e delle spese rendicontate a valere sulle risorse del PNRR, nonché del monitoraggio circa il conseguimento dei valori definiti per gli indicatori associati ai propri progetti;
- il **Ministero della Salute**, per il tramite delle funzioni preposte, assicura il monitoraggio e il presidio continuo dell'attuazione dei progetti, verificando da un lato l'avanzamento dei dati finanziari, di realizzazione fisica e procedurale degli investimenti e delle riforme e dall'altro il livello di conseguimento di milestone e target, ove applicabile, nonché di tutti gli ulteriori elementi informativi necessari per la rendicontazione alla Commissione Europea, attraverso le specifiche funzionalità del sistema informatico ReGiS, messo a disposizione dal Servizio centrale per il PNRR o di altri sistemi locali adottati per lo scambio elettronico dei dati coerenti con i requisiti tecnici e gestionali descritti al comma 4 dell'art. 3 del DPCM Monitoraggio. A tal fine, il Ministero della Salute è chiamato, per i progetti di propria competenza, ad assicurare registrazione, raccolta, validazione e trasmissione dei dati di monitoraggio, ivi inclusi quelli rilevati dai soggetti attuatori, delle agevolazioni finanziarie concesse nell'ambito del Piano complementare Piano Nazionale di Ripresa e Resilienza e ad assicurare la registrazione, la conservazione, la tracciabilità e l'affidabilità dei dati oggetto d'osservazione.

Tipologie di dati conferiti

Per realizzare gli adempimenti sopra descritti, i Soggetti attuatori sono chiamati a svolgere una costante e completa attività di rilevazione dei dati afferenti ai progetti finanziati, registrando le informazioni ricomprese nel set minimo di dati di attuazione finanziaria, fisica e procedurale da raccogliere, conservare e trasmettere, individuato all'interno del Protocollo Unico di Colloquio v. 2.2 di novembre 2020 e s.m.i. di cui alla Circolare MEF n. 18 del 30 aprile 2014 revisionato sulla base delle specificità attuative del PNRR/PNC e comunicato tramite apposita nota circolare del Servizio Centrale per il PNRR.

A titolo non esaustivo si indicano le principali informazioni oggetto di rilevazione:

- dati anagrafici del progetto e classificazioni identificative, quali CUP, CIG, identificativo del progetto, riferimenti al Programma/Intervento/Investimento, identificativo del Soggetto attuatore, tipologia di progetto, localizzazione;
- dati relativi ai soggetti coinvolti nell'attuazione, quali i Soggetti attuatori/realizzatori, destinatari degli interventi, incluso codice fiscale e/o partita IVA;
- dati finanziari, quali importo finanziato, eventuali altre fonti di finanziamento, quadro economico e relative voci di spesa, impegni contabili, impegni giuridicamente vincolanti, spese, pagamenti, recuperi, trasferimenti erogati;
- dati procedurali, quali cronoprogramma e step relativi alle diverse procedure di gara (es: affidamento lavori, acquisto beni e servizi) con indicazione della relativa tempistica e delle pertinenti voci di spesa;
- dati fisici, (previsti e realizzati) quali indicatori di output (progressi compiuti) e di outcome (effetti generati) attraverso la valorizzazione di un set di indicatori specifico e la raccolta e catalogazione di documentazione a supporto;
- livello di conseguimento di milestone/target, ove applicabile, per gli interventi che concorrono al loro raggiungimento e degli obiettivi del progetto;

- dati relativi all'aggiornamento trimestrale relativo all'analisi degli scostamenti per ciascuna M&T prevista nel Piano, ove applicabile;
- elementi utili alla verifica del contributo all'obiettivo digitale;
- elementi utili alla verifica del soddisfacimento del requisito "Do No Significant Harm (DNSH)";
- atti e documentazione probatoria dell'avanzamento attuativo di progetto.

3. Soggetti del trattamento

Il Ministero della Salute è il **Titolare del trattamento**, dei dati personali forniti dai soggetti coinvolti e/o interessati a vario titolo alle iniziative finanziate a valere sull'Avviso in intestazione. Il **Responsabile per la Protezione dei Dati - Data Protection Officer (DPO)**, designato ai sensi dell'art. 37 del Regolamento (Ue) 679/2016, per comunicazioni relative esclusivamente al trattamento dei dati personali, può essere contattato al seguente indirizzo e-mail: [rpd@sanita.it](mailto: rpd@sanita.it). Il trattamento dei dati personali forniti dagli interessati potrà essere effettuato dal personale appositamente od occasionalmente autorizzato e istruito sulla base di specifiche istruzioni in ordine alle finalità e alle modalità del trattamento, da società, enti o soggetti nominati Responsabili del trattamento ai sensi dell'articolo 28 del GDPR, che, per conto del Titolare del trattamento, forniscono specifici servizi elaborativi o attività connesse, strumentali o di supporto adottando tutte quelle misure tecniche e organizzative adeguate a tutelare i diritti, le libertà e i legittimi interessi che sono riconosciuti per legge agli interessati nonché da soggetti incaricati di fornire soluzioni IT per la gestione delle attività di sviluppo e manutenzione del sito. Pertanto, il **Responsabile della raccolta e del trattamento dei dati** è il Consorzio di Bioingegneria e Informatica Medica (di seguito "CBIM"), con sede a Pavia, P.le Volontari del Sangue n. 2, 27100, C.F. e P. IVA 01515320180, indirizzo email: [privacy@cbim.it](mailto: privacy@cbim.it); numero telefonico 0382 525100 (centralino).

4. Modalità del trattamento ed ambito di diffusione dei dati trasmessi

I dati personali sono trattati secondo i principi di liceità, correttezza, trasparenza e vengono acquisiti e conservati con l'ausilio di sistemi e strumenti, anche elettronici, idonei a garantirne la sicurezza e la riservatezza secondo le modalità previste dalle leggi e dai regolamenti vigenti.

I dati personali potranno essere condivisi, per finalità istituzionali, con soggetti nei confronti dei quali la comunicazione e/o l'eventuale diffusione sia prevista da disposizioni di legge, da regolamenti o dalla normativa comunitaria, ovvero da soggetti pubblici e organi di controllo per lo svolgimento delle loro funzioni istituzionali quali Commissione Europea ed altri Enti e/o Autorità con finalità ispettive, contabili-amministrative e di verifica (es. Istituti di credito, Unità di Audit, ANAC, GdF, OLAF, Corte dei Conti europea-ECA, Procura europea-EPPO ecc.).

5. Base giuridica del trattamento

La liceità del trattamento dei dati personali trova fondamento (i) ai sensi dell'articolo 6, comma 1, lettera b) del GDPR, nell'esecuzione di un contratto di cui l'interessato è parte o delle misure precontrattuali adottate su richiesta dello stesso interessato (es. in fase di gestione di attività operative volte a garantire l'eventuale erogazione di contributi o ai fini della gestione dei processi amministrativi, contabili e fiscali); (ii) ai sensi dell'articolo 6, comma 1, lettera c) del GDPR, nell'adempimento di un obbligo legale al quale è soggetta l'Amministrazione (es. in fase di

gestione dell'attività istruttoria o in fase di comunicazione dei dati in adempimento ai generali obblighi di trasparenza); (iii) ai sensi dell'articolo 6, comma 1, lettera e) del GDPR e dell'articolo 2-sexies del Codice privacy, nell'esecuzione dei compiti di interesse pubblico o comunque connessi all'esercizio dei propri pubblici poteri (es. nell'esecuzione delle attività di monitoraggio, analisi, ricerca e nell'esecuzione di attività di comunicazione e promozione relativamente all'attività istituzionale).

Base giuridica per la pubblicazione e diffusione web

Si illustrano di seguito alcuni obblighi di pubblicazione disciplinati dal D. Lgs. n. 33/2013, tenendo conto delle principali modifiche e integrazioni introdotte dal D. Lgs. n. 97/2016.

Ai sensi dell'art 26 del D.L. 14 marzo 2013, n. 33 (come modificato dall'art. 23 del D. Lgs. n. 97/2016), le pubbliche amministrazioni sono obbligate alla pubblicazione degli atti di concessione di sovvenzioni, contributi, sussidi e attribuzione di vantaggi economici a persone fisiche ed enti pubblici e privati di importo superiore a mille euro nel corso dell'anno solare al medesimo beneficiario.

Ai sensi del comma 3 del medesimo articolo, la pubblicazione costituisce condizione legale di efficacia dei provvedimenti e quindi deve avvenire tempestivamente e, comunque, prima della liquidazione delle somme oggetto del provvedimento.

Pubblicazione di dati personali ulteriori

Le amministrazioni, in una logica di piena apertura verso l'esterno, possono pubblicare "dati ulteriori" oltre a quelli espressamente indicati e richiesti da specifiche norme di legge. La loro pubblicazione è prevista dalla L. n. 190/2012 (art. 1, c. 9, lett. f) e dall'art. 7-bis, c. 3, del medesimo D. Lgs. n. 33/2013, laddove stabilisce che le pubbliche amministrazioni possono disporre la pubblicazione nel proprio sito istituzionale di dati, informazioni e documenti, anche in assenza di una specifica previsione di legge o regolamento, procedendo alla indicazione in forma anonima dei dati personali eventualmente presenti.

In ottemperanza a quanto disposto dal Garante per la protezione dei dati personali, i soggetti pubblici inseriscono nella sezione "Amministrazione trasparente" un alert generale con cui informano il pubblico che i dati personali pubblicati sono «riutilizzabili solo alle condizioni previste dalla normativa vigente sul riuso dei dati pubblici (...), in termini compatibili con gli scopi per i quali sono stati raccolti e registrati, e nel rispetto della normativa in materia di protezione dei dati personali».

6. Tempo di conservazione dei dati

Al fine di garantire un trattamento corretto e trasparente, i dati sono conservati per un periodo di tempo non superiore a quello necessario agli scopi per i quali essi sono stati raccolti o successivamente trattati conformemente a quanto previsto dagli obblighi di legge.

7. Luogo del Trattamento

I dati vengono trattati ed archiviati presso la sede del Ministero della Salute sita in via Giorgio Ribotta n. 5 - Roma.

Specifiche misure di sicurezza sono osservate per prevenire la perdita dei dati, usi illeciti o non corretti e accessi non autorizzati.

Dichiarazione di presa visione dell'informativa sul conferimento e trattamento dei dati personali e di consenso

Il sottoscritto _____ in qualità di *principal investigator/legale rappresentante* nell'ambito del progetto identificato dal codice:

titolo:

avendo acquisito le informazioni fornite dal titolare ai sensi dell'art. 13 del D. Lgs. n. 196/2003 e degli Artt. 13-14 del GDPR attraverso la presa visione dell' "*Informativa sul conferimento e trattamento dei dati personali e sulla pubblicazione degli elementi ritenuti non sensibili nei siti istituzionali e di consultazione aperta*" che precede, pubblicata sui siti web istituzionali www.salute.gov.it e <https://ricerca.cbim.it>

DICHIARA

di esser stato adeguatamente informato riguardo al trattamento dei propri dati personali per i fini sopra indicati e di prestare il consenso al trattamento dei propri dati personali, ai sensi e per gli effetti del Regolamento (UE) 2016/679 del Parlamento europeo e del Consiglio del 27 aprile 2016 recante la disciplina europea per la protezione delle persone fisiche con riguardo al trattamento dei dati personali, nonché alla libera circolazione di tali dati (General Data Protection Regulation – GDPR), e nel rispetto del decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196, così come novellato dal decreto legislativo 10 agosto 2018, n. 101.

Luogo e data

Nome e Firma digitale del dichiarante*

* Documento letto confermato e sottoscritto con firma digitale, ai sensi dell'art.21 del d. lgs. 7 marzo 2005, n. 82.

Avviso pubblico del Ministero della Salute per la presentazione e selezione di progetti di ricerca da finanziare nell'ambito del PNRR - Certificazione

Il sottoscritto _____,

Rappresentante Legale dell'Azienda _____,

struttura del Servizio Sanitario Nazionale,

dichiara

- che il/la _____, presentatore del progetto, che questa Azienda approva, a valere sull'Avviso pubblico del Ministero della Salute per la presentazione e selezione di progetti di ricerca da finanziare nell'ambito del PNRR (indicare il titolo)

si trova in una delle seguenti posizioni lavorative presso l'Azienda del SSN che rappresento: svolge attività lavorativa nel SSN per 36 ore a settimana oppure per un orario settimanale preponderante e comunque, per i soli professori universitari, non inferiore a quello previsto per il personale universitario che opera in convenzione in regime di clinicizzazione: _____ (specificare _____)

- che il Principal Investigator e il Co-PI del Progetto, alla data di pubblicazione dell'avviso, svolgono la propria attività lavorativa presso questa Azienda con un contratto di lavoro della durata non inferiore a quella del progetto (24 mesi), incrementata di ulteriori 6 mesi, alla data di presentazione della domanda.
- che tutti i ricercatori collaboratori principali della Unità Operativa capofila e delle Unità Operative secondarie hanno un rapporto di lavoro con gli Enti delle Unità Operative di riferimento valido nei 30 mesi successivi alla data di presentazione della proposta, anche con il ricorso, in caso di scadenza prima dei 30 mesi, alla proroga dei contratti in essere secondo la normativa vigente.
- che gli Enti facenti parte del Progetto, oltre che assicurare lo svolgimento della ricerca presso le rispettive strutture, dichiarano l'impegno ad assicurare, nelle forme compatibili con la normativa vigente, che i ricercatori ad essi afferenti per le attività progettuali, possano continuare attraverso apposite convenzioni a svolgere il progetto di ricerca presso le loro strutture con le stesse modalità di accesso a dati e attrezzature, nonché possano accedere all'acquisto di reagenti ed all'utilizzo dei fondi per missioni, anche qualora gli stessi ricercatori dovessero cambiare datore di lavoro. Lo scrivente ha acquisito, in tal senso, le dichiarazioni delle strutture diverse dalla propria che partecipano al Progetto.
- che i Ricercatori coinvolti a qualsiasi titolo nel Progetto, Principal Investigator, Co-PI, Ricercatori collaboratori principali o Ricercatori collaboratori aggiuntivi, dichiarano l'impegno ad assicurare lo svolgimento del progetto di ricerca presso gli Enti di riferimento che svolgono funzioni di Unità Operative anche nel caso di cambio del proprio datore di lavoro, attraverso apposita convenzione. Lo scrivente ha acquisito, in tal senso, le dichiarazioni di tutti i ricercatori coinvolti a qualsiasi titolo nel progetto.

Data, _____

FIRMA

Da inviare, debitamente sottoscritto dal Rappresentante Legale, con nota di accompagnamento dell'Azienda sanitaria agli indirizzi dipartimento.attivita.sanitarie@certmail.regione.sicilia.it e ricercasanitaria@regione.sicilia.it entro e non oltre il 16/05/2023.

Da:	dipartimento.attivita.sanitarie@certmail.regione.sicilia.it
A:	direzionegenerale.ospedaliriunitipalermo@postecert.it, protocollo@pec.ospedaliriunitipalermo.it, protocollo@pec-aopapardo.it, protocollo@cert.policlinico.pa.it, direzionegenerale@pec.policlinico.unict.it, protocollo@pec.polime.it, ospedalecivicopa@pec.it, ospedalecivicopa@pec.it, protocollo.generale@pec.ao-garibaldi.ct.it, protocollo.generale@pec.ao-garibaldi.ct.it, direzione.generale@pec.aspag.it, protocollo@pec.aspag.it, protocollo.asp.cl@pec.asp.cl.it, direzionesanitaria@pec.asp.cl.it
Data:	Ven, apr 28, 2023, 12:01
Oggetto:	SECONDO AVVISO PUBBLICO DEL MINISTERO DELLA SALUTE PER LA PRESENTAZIONE E SELEZIONE DI PROGETTI DI RICERCA DA FINANZIARE NELLAMBITO DEL PNRR- DIRETTIVA REGIONALE. [iride]207638[/iride] [prot]2023/15159[/prot]
Allegati:	Prot. n. 0015159 del 28.04.2023 Bando Ricerca Sanitaria PNRR 2023 Direttiva Regionale.pdf (Visualizza) , all.4 consenso privacy Avviso PNRR2.pdf (Visualizza) , Avviso Pubblico PNRR 2023 Attestazione Rappr. Legale Ente Capofila Progetto.docx (Visualizza) , datiiride.xml

Protocollo n. 15159 del 28/04/2023 Oggetto: SECONDO AVVISO PUBBLICO DEL MINISTERO DELLA SALUTE PER LA PRESENTAZIONE E SELEZIONE DI PROGETTI DI RICERCA DA FINANZIARE NELLAMBITO DEL PNRR- DIRETTIVA REGIONALE.
Origine: PARTENZA