

Deliberazione del Direttore Generale

N. 257-2019 del 21/06/2019

OGGETTO: Presa d'atto della approvazione del progetto dal titolo: "I controlli periodici (follow-up) dopo la diagnosi e le terapie in pazienti liberi da malattia e asintomatici: verso una personalizzazione delle strategie di follow-up" – Coordinatore Scientifico per la Fondazione: Dott. Fabrizio Tagliavini – CUP B44I18000150002 – Contributo per la Fondazione: € 70.000,00 (RR33).

IL DIRETTORE GENERALE sostituto
nella persona della **Dott.ssa Anna Pavan**

ASSISTITO DA:

IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO DOTT. LUCA MARCELLO MANGANARO

IL DIRETTORE SANITARIO DOTT. SSA ANNA PAVAN

IL DIRETTORE SCIENTIFICO sostituto DOTT. GIUSEPPE LAURIA PINTER

DIREZIONE SCIENTIFICA

OGGETTO: Presa d'atto della approvazione del progetto dal titolo: "I controlli periodici (follow-up) dopo la diagnosi e le terapie in pazienti liberi da malattia e asintomatici: verso una personalizzazione delle strategie di follow-up" – Coordinatore Scientifico per la Fondazione: Dott. Fabrizio Tagliavini – CUP B44I18000150002 – Contributo per la Fondazione: € 70.000,00 (RR33).

IL DIRETTORE GENERALE

Visti il Decreto Legislativo 30/12/1992 n. 502 ed in particolare gli artt. 3 e 3bis ed il Decreto Legislativo 19/06/1999 n. 229;

Vista la Legge 7/8/1990 n.241 e s.m.i. "Nuove norme in materia di procedimento amministrativo e di diritto di accesso ai documenti amministrativi";

Vista la Legge Regionale 30/12/2009 n. 33 e s.m.i. riguardante il "Testo unico delle Leggi Regionali in materia di sanità";

Visto il D.lgs. 16 ottobre 2003 n. 288 "Riordino della disciplina degli Istituti di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico a norma dell'articolo 42, comma 1 della Legge 16 Gennaio 2003 n. 3", recante disposizioni sugli Statuti degli Istituti trasformati in Fondazioni;

Visto il Decreto del Ministero della Salute del 28 Aprile 2006 con cui è stata disposta la trasformazione dell'IRCCS Istituto Neurologico "Carlo Besta" in Fondazione IRCCS Istituto Neurologico "Carlo Besta";

Visto lo Statuto della Fondazione, approvato dal Consiglio di Amministrazione con deliberazione 6 Febbraio 2012 n. III/9, su cui la Regione Lombardia ha espresso il proprio parere di congruità con deliberazione della Giunta Regionale 7 Marzo 2012 n.3080;

Visto l'art. 16 dello Statuto della Fondazione in merito alle competenze del Direttore Generale;

Visto il Decreto della Regione Lombardia n. 201 del 18/12/2018 avente ad oggetto: "Determinazione in ordine alla Fondazione IRCCS Istituto Neurologico Carlo Besta";

Vista la deliberazione del Consiglio di Amministrazione n. V/3 del 28/12/2018 con la quale viene nominata Direttore Generale della Fondazione IRCCS Istituto Neurologico "Carlo Besta" di Milano, la Dott.ssa Paola Lattuada, a far tempo dal 1 Gennaio 2019;

Rilevato che il Responsabile del procedimento riferisce quanto segue:

PREMESSO che:

- Regione Lombardia ha approvato, con DGR X/7772 del 17/01/2018, i criteri del "Bando per il finanziamento di progetti di innovazione in ambito sanitario e socio-sanitario di cui alla DGR X/5954 del 5/12/2016" e, con Decreto n. 2713 del 28/02/2018, il Bando medesimo rivolto a partenariati composti da un minimo di tre ad un massimo di cinque soggetti del Sistema Sanitario Regionale (SSR) e volto a finanziare progetti di ricerca della durata di due anni;
- Al progetto partecipano i seguenti Istituti:
 - Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (Coordinatore)
 - Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico (Partner 2)
 - Fondazione IRCCS Istituto Neurologico Carlo Besta (Partner 3)
 - Fondazione IRCCS Policlinico San Matteo (Partner 4)

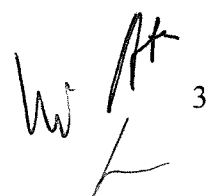
- la Fondazione IRCCS Istituto Neurologico Carlo Besta con lettera del 13/04/2018 ha sottoscritto il "Modulo di adesione al partenariato" con il quale dichiara di essere partner del progetto dal titolo "I controlli periodici (follow-up) dopo la diagnosi e le terapie in pazienti liberi da malattia e asintomatici: verso una personalizzazione delle strategie di follow-up" con capofila del partenariato la Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori;
- nel progetto presentato, coordinato dal Dott. Giovanni Apolone, Direttore Scientifico Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori viene indicato come Responsabile Scientifico per la Fondazione Besta il Direttore Scientifico Dott. Fabrizio Tagliavini;

VISTO il Decreto Regionale n. 16762 del 16/11/2018 "Approvazione della graduatoria finale dei progetti di innovazione in Ambito sanitario e socio sanitario di cui al bando ex decreto n. 2713 Del 28/02/2018 e contestuale assegnazione del finanziamento agli enti Capofila" con il quale Regione Lombardia comunica la decisione di finanziare il progetto di cui sopra con un contributo di € 349.360,00;

CONSIDERATO che la Fondazione Besta ha sottoscritto l'Accordo di collaborazione tra gli enti partecipanti, allegato al presente provvedimento quale parte integrante (Allegato A), disciplinante le modalità di partecipazione;

PRESO ATTO che:

- il progetto, di durata biennale salvo proroga, ha avuto inizio il 04/03/2019 come indicato nella "Comunicazione di inizio attività" inviata dalla Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori a Regione Lombardia;
- con lettera indirizzata all'Istituto Nazionale dei Tumori e firmata dal Direttore Scientifico, la Fondazione Besta ha indicato come referenti operativi interni del progetto la Dott.ssa Matilde Leonardi per la parte sociale e il Dott. Antonio Silvani per la parte clinica;
- la Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori corrisponderà alla Fondazione Besta, quale contributo per lo svolgimento dello studio, la somma di € 70.000,00 subordinatamente all'effettivo introito del finanziamento da parte di Regione Lombardia;
- come descritto nel Bando "Finanziamento di progetti di innovazione in ambito sanitario e socio-sanitario di cui alla DGR X/5954 del 05/12/2016" (pag. 7), il finanziamento di € 70.000,00 verrà trasferito secondo le quote di seguito riportate:
 - 30% (€21.000,00) al momento della comunicazione dell'inizio delle attività previste dal progetto;
 - 40% (€28.000,00) successivamente all'approvazione regionale della relazione intermedia accompagnata dalla rendicontazione contabile da cui si evinca l'impegno dell'importo erogato a titolo di acconto e il raggiungimento dei risultati attesi ai 12 mesi di attività;
 - 30% (€21.000,00) successivamente all'approvazione regionale della relazione finale accompagnata dalla rendicontazione contabile;

 3

VISTO il piano di spesa relativo alla quota Besta, allegato al presente provvedimento, quale parte integrante, (Allegato B) e dal quale si evince la seguente ripartizione del finanziamento di € 70.000,00:

Progetto Follow up - "RR33" - Responsabile Scientifico Dott. Fabrizio Tagliavini – Direzione Scientifica – Referente dr.ssa Leonardi cc 702500 e referente dr. Silvani cc 317000 – contributo partner N. 3 – Fond. Besta - € 70.000,00

Voci di spesa	Ripartizione finanziamento
Costi del personale	€ 60.000,00
Costi di viaggio e trasferta	€ 2.500,00
Altri costi diretti (pubblicazioni)	€ 1.500,00
Costi indiretti	€ 6.000,00
TOTALE	€ 70.000,00

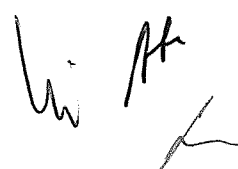
ACQUISITO il parere di regolarità contabile e copertura economica del Responsabile dell'UOC Economico Finanziaria e Controllo di Gestione relativo alla gestione del progetto, come segue:

- di introitare il contributo complessivo di € 70.000,00 al COGE 4010805 /2019 Contributi per ricerca da Soggetti pubblici della Regione Intecompany;
- di imputare la spesa derivante dal presente provvedimento, fino ad un massimo di € 70.000,00 e nei limiti del budget, ai rispettivi Conti COGE del Bilancio di Esercizio di riferimento – Sezione Assistenza - Impegno n. 997/19 – prog. RR33;

DATO ATTO che il progetto andrà rendicontato secondo le modalità indicate nelle linee guida alla rendicontazione allegato C) del Decreto Regionale n. 16762 del 16/11/2018 utilizzando il modello sub-allegato C4);

CONSIDERATO che, per l'attivazione di eventuali incarichi esterni, ai sensi del regolamento della Fondazione, sarà successivamente necessario acquisire l'attestazione da parte del Direttore Scientifico circa l'impossibilità oggettiva di utilizzare le risorse umane disponibili all'interno per mancanza delle professionalità necessarie o per impossibilità di attribuire a quelle esistenti ulteriori compiti, a seguito della quale poter predisporre gli atti relativi ai contratti di collaborazione e/o per borse di studio nei limiti di quanto previsto dal Budget di progetto;

PRESO ATTO altresì che il progetto di ricerca, salvo quanto espressamente previsto e vincolato dalle norme e clausole dettate Regione Lombardia, dovrà svolgersi nell'ambito delle direttive di cui alle Linee guida dei progetti di ricerca finalizzata deliberate dalla Fondazione con provvedimento n. 284 dell'11/7/2005;

 4

DATO ATTO che il presente provvedimento viene adottato su proposta del Responsabile del Procedimento, che ne attesta la regolarità tecnica e la legittimità del provvedimento;

RICHIAMATO l'art. 3 comma 6 del D.lgs. n. 502/1992 che prevede testualmente:

"...Nei casi di assenza o di impedimento del Direttore Generale, le relative funzioni sono svolte dal Direttore Amministrativo o dal Direttore Sanitario su delega del Direttore Generale...";

VISTA la comunicazione di posta elettronica del 14 Giugno 2019 con la quale la Dott.ssa Paola Lattuada, Direttore Generale della Fondazione, delega le proprie funzioni alla Dott.ssa Anna Pavan, Direttore Sanitario della Fondazione;

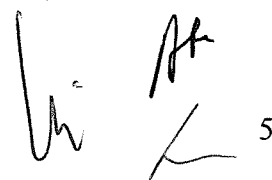
ACQUISITI i pareri favorevoli del Direttore Sanitario e del Direttore Amministrativo per quanto di competenza, così come previsto dall'art. 3 del Decreto Legislativo 30.12.1992 n. 502 e successive modificazioni;

ACQUISITO il parere favorevole del Direttore Scientifico sostituto, così come previsto dall'art. 17 dello Statuto della Fondazione Besta;

DELIBERA

di dare atto di quanto in premessa descritto e conseguentemente:

1. di prendere atto della partecipazione della Fondazione IRCCS Istituto Neurologico Carlo Besta al progetto di ricerca, coordinato dal Prof. Giovanni Apolone, Direzione Scientifica, Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori, dal titolo: *"I controlli periodici (follow-up) dopo la diagnosi e le terapie in pazienti liberi da malattia e asintomatici: verso una personalizzazione delle strategie di follow-up"* – Responsabile Scientifico Dott. Fabrizio Tagliavini, Direzione Scientifica, – CUP B44I18000150002 – di durata biennale dal 04/03/2019 al 03/04/2021, salvo proroga;
2. di dare atto della quota assegnata alla Fondazione IRCCS Istituto Neurologico Carlo Besta di € 70.000,00 e di approvare il piano di spesa così come in premessa indicato e parte integrante del presente provvedimento (Allegato B);
3. di prendere atto che il contributo di € 70.000,00 verrà trasferito alla Fondazione IRCCS Istituto Neurologico Carlo Besta dalla Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori secondo le modalità riportate in premessa e dietro presentazione di nota di addebito;
4. di riservarsi, con successivi provvedimenti e ai sensi del vigente Regolamento della Fondazione, l'attivazione delle collaborazioni e/o borse di studio nei limiti di quanto previsto dal Budget;
5. di demandare l'esecuzione del presente provvedimento al Responsabile del procedimento;

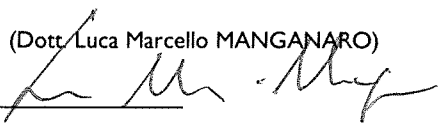


Handwritten signature and initials, possibly reading 'Vh' and 'R', followed by the number 5.

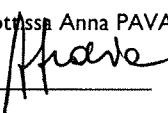
6. di dare atto che il presente provvedimento non è soggetto a controllo ai sensi dell'art. 17 comma 6 della Legge Regionale n. 33/2009 e ss.mm.ii. disponendone la pubblicazione on line;
7. di trasmettere il presente provvedimento al Collegio Sindacale della Fondazione.

Parere favorevole:

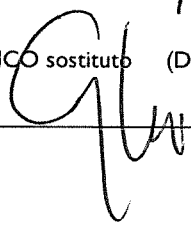
IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO (Dott. Luca Marcello MANGANARO)

_____ 

IL DIRETTORE SANITARIO (Dott.ssa Anna PAVAN)

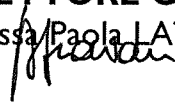
_____ 

IL DIRETTORE SCIENTIFICO sostituto (Dott. Giuseppe LAURIA PINTER)

_____ 

IL DIRETTORE GENERALE

(Dott.ssa Paola LATTUADA)



ALLEGATI:

Allegato A: Accordo di collaborazione

Allegato B: Piano di spesa

Il Responsabile del procedimento: Donatella Panigada



Proposta di deliberazione della **DIREZIONE SCIENTIFICA**

OGGETTO: Presa d'atto della approvazione del progetto dal titolo: "I controlli periodici (follow-up) dopo la diagnosi e le terapie in pazienti liberi da malattia e asintomatici: verso una personalizzazione delle strategie di follow-up" – Coordinatore Scientifico per la Fondazione: Dott. Fabrizio Tagliavini – CUP B44I18000150002 – Contributo per la Fondazione: € 70.000,00 (RR33)

ATTESTAZIONE DI REGOLARITA' TECNICA

Il Responsabile del Procedimento attesta la regolarità tecnica e la legittimità della proposta di delibera sopra citata.

IL RESPONSABILE DEL PROCEDIMENTO

(Donatella Panigada)



Data 7.6.19.....

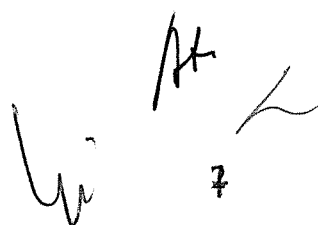
ATTESTAZIONE DI REGOLARITA' CONTABILE

Il Responsabile dell'UOC Economico Finanziaria e Controllo di Gestione attesta la regolarità contabile e la copertura economica della proposta di deliberazione sopra riportata.

IL DIRETTORE DELL'UOC ECONOMICO FINANZIARIA E
CONTROLLO DI GESTIONE

(Dott. Stefano Visconi)

Data 19/06/2019.....



**BANDO PER IL FINANZIAMENTO
DI PROGETTI DI INNOVAZIONE IN AMBITO SANITARIO
E SOCIO-SANITARIO DI CUI ALLA DGR X/5954 DEL
5/12/2016**

ACCORDO DI COLLABORAZIONE



TRA

La Fondazione IRCCS "Istituto Nazionale dei Tumori" con sede in via G. Venezian, 1, 20133 Milano, C.F. 80018230153 P.IVA 04376350155 in persona del proprio Direttore Generale, dott. Stefano Manfredi, delegato dal Legale Rappresentante, dott. Marco Votta

in qualità di Partner Capofila del Partenariato

E

La Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico con sede in via F. Sforza 28, 20122 Milano,

C.F./P.IVA 04724150968

in persona del proprio legale rappresentante, dott. Marco Giachetti

La Fondazione IRCCS Istituto Neurologico Carlo Besta

con sede in via G. Celoria 11, 20133 Milano

C.F.: 01668320151 - P.IVA: 04376340156

in persona del proprio legale rappresentante, dott. Andrea Gambini

La Fondazione I.R.C.C.S. Policlinico "San Matteo"

con sede in via C. Golgi, 19 Pavia

C.F. 00303490189 P.IVA 00580590180

in persona del proprio Direttore Generale, Dott. Carlo Nicora, delegato dal legale rappresentante (delibera del C.d.A. n. 5/C.d.A./0024 del 28/2/2019)

in qualità di Partner del Partenariato

di seguito anche congiuntamente denominati "le Parti",

per la presentazione e la realizzazione di un progetto di ricerca in risposta al "Bando per il finanziamento di progetti di innovazione in ambito sanitario e socio-sanitario di cui alla DGR X/5954 del 5/12/2016".

PREMESSO CHE

1. Regione Lombardia ha approvato, con DGR X/7772 del 17/01/2018, i criteri del "Bando per il finanziamento di progetti di innovazione in ambito sanitario e socio-sanitario di cui alla DGR X/5954 del 5/12/2016" e, con Decreto n. 2713 del 28/02/2018, ha

approvato il Bando medesimo (di seguito per brevità, il "Bando"), dando atto che la somma di euro 4.000.000,00 prevista per l'attuazione del bando, trova copertura economica nel bilancio regionale per l'esercizio finanziario 2018;

2. ai sensi dell'articolo 3 ("Destinatari") del Bando, possono presentare congiuntamente una proposta progettuale più soggetti del Sistema Sanitario Regionale lombardo di diritto pubblico o privato associati in Partenariato. Tale Partenariato deve essere composto da un minimo di tre soggetti ad un massimo di cinque, il cui Capofila deve obbligatoriamente essere un soggetto pubblico.

**tutto ciò premesso e considerato,
tra le Parti si sottoscrive il seguente**

ACCORDO DI COLLABORAZIONE

Articolo 1 – Oggetto ed impegni delle Parti

1. Con il presente Accordo di Collaborazione, le Parti intendono formalizzare la propria associazione ai fini della partecipazione al Bando e disciplinare gli impegni reciproci.
2. In particolare, le Parti si impegnano a:
 - a) leggere, validare e approvare il Progetto;
 - b) realizzare le attività di propria competenza previste all'interno del Progetto, nel rispetto dei criteri e delle modalità definiti dall'Accordo di Collaborazione e dal Bando, così come dettagliate nella domanda di partecipazione;
 - c) assicurare un utilizzo del contributo coerente con le normative vigenti in tema di agevolazioni pubbliche;
 - d) garantire che non verranno richieste agevolazioni di origine statale, regionale e comunitaria per le spese oggetto di contributo ai sensi del presente Bando;
 - e) garantire che il Progetto non sia stato già presentato e ammesso a finanziamento nell'ambito di altre leggi di agevolazione pubblica alla ricerca ed allo sviluppo, qualificabili come aiuti di Stato, ai sensi degli articoli 107 e 108 del TFUE ovvero nell'ambito di altri programmi finanziati dall'Unione Europea;
 - f) assicurare, ciascuno per la parte di propria competenza, la copertura finanziaria di eventuali spese ammissibili non coperte dal contributo di cui al presente Bando e la sottoscrizione degli impegni finanziari previsti dall'Accordo di Collaborazione.

Articolo 2 - Individuazione del Partner Capofila

1. Le Parti individuano la Fondazione IRCCS "Istituto Nazionale dei Tumori" quale Partner Capofila del Partenariato, con il compito di ottemperare agli oneri procedurali stabiliti dal Bando per la presentazione del Progetto, nonché agli oneri di trasmissione della documentazione alla Regione Lombardia, come indicato nel Bando.

Articolo 3 - Partner Capofila

1. Il Partner Capofila è responsabile dell'attività di coordinamento amministrativo nei confronti della Regione Lombardia.
2. In particolare, il Partner Capofila è tenuto a:
 - a) compilare la domanda di partecipazione on line e inviarla per conto di tutto il Partenariato;
 - b) coordinare la predisposizione di tutta la documentazione richiesta dal Bando e dagli atti ad esso conseguenti e curare la trasmissione della stessa;
 - c) coordinare le attività di rendicontazione in capo a ciascun Partner e curarne la trasmissione alla Regione Lombardia;
 - d) coordinare i flussi informativi verso la Regione Lombardia, laddove richiesto nel Bando;
 - e) monitorare in itinere il rispetto degli impegni assunti da ciascun Partner e segnalare tempestivamente eventuali ritardi e/o inadempimenti e/o eventi che possano incidere sulla composizione del Partenariato e/o sulla realizzazione del Progetto.

Articolo 4 – Ruolo ed impegni dei Partner

1. Ciascun Partner, ivi compreso il Capofila, è responsabile della realizzazione di una parte delle attività del Progetto, secondo quanto dettagliato nel Progetto esecutivo trasmesso alla Regione Lombardia e allegato al presente accordo di collaborazione.
2. Ciascun Partner s'impegna a:
 - a) predisporre tutta la documentazione richiesta dal Bando e dagli atti ad esso conseguenti ed a metterla a disposizione del Partner Capofila;
 - b) impiegare, in modo coerente ed efficiente, le risorse finanziarie ottenute ai fini dello svolgimento delle attività di propria competenza nell'ambito della realizzazione del Progetto;
 - c) garantire la massima integrazione con gli altri Partner in modo da ottenere la completa realizzazione del Progetto;
 - d) favorire l'espletamento dei compiti attribuiti al Partner Capofila, agevolando in particolare le attività di coordinamento, di monitoraggio e di rendicontazione;
 - e) ottemperare agli obblighi previsti in capo ai Soggetti beneficiari del contributo stabiliti nell'articolo 17 ("Obblighi dei soggetti beneficiari") del Bando.

Articolo 5 — Responsabilità

1. Fermo restando il presente Accordo di Collaborazione, le Parti prendono atto che la realizzazione del Progetto, nonché gli obblighi posti a carico dei Soggetti beneficiari dal Bando e dagli atti a questo conseguenti, gravano singolarmente su ciascuno di essi, fatta eccezione per gli obblighi stabiliti esclusivamente a carico del Partner Capofila, dei quali risponde soltanto tale soggetto.

Articolo 6 — Disciplina dei risultati dell'attività di ricerca e sviluppo

6.1. Le Parti disciplinano il regime di proprietà, di utilizzo, di diffusione e di pubblicazione dei risultati derivanti dall'esecuzione dell'attività di ricerca e sviluppo nei termini seguenti:

- a. Le Parti convengono che per risultati debbono intendersi i prodotti, comprese le informazioni, a prescindere dalla forma di tutela astrattamente disponibile, che sono conseguenza delle attività inventive e del contributo ideativo delle Parti, svolte nell'ambito del Progetto.
- b. La titolarità dei diritti connessi ai Risultati ottenuti nell'ambito del Progetto saranno ripartiti in proporzione all'apporto dato da ciascuna Parte. L'esatta individuazione e relativa disciplina sarà demandata alla stipulazione di apposito successivo accordo. Qualora non dovesse risultare possibile la verifica certa dell'incidenza di ciascun contributo, la ripartizione della titolarità dei Risultati seguirà il principio della comproprietà in pari quota.
- c. Qualora i Risultati fossero oggetto di brevetto, la titolarità di quest'ultimo sarà ripartito in base all'apporto di ciascuna delle Parti, come sopra definito, fatto salvo il diritto morale degli inventori.
- d. Nell'ipotesi descritta sub b. le Parti procederanno con la stipulazione di Accordi Interistituzionali per definire le modalità di gestione, mantenimento e prosecuzione del brevetto e la relativa ripartizione dello sfruttamento economico dei diritti derivanti dal brevetto.
- e. Resto inteso che le conoscenze preesistenti di ogni Parte rimarranno di proprietà della Parte stessa, ancorché queste fossero messe a disposizione delle altre Parti per lo svolgimento delle attività del Progetto. Le Parti che avranno accesso a conoscenze preesistenti di un'altra Parte, in occasione delle attività del Progetto, saranno obbligate a mantenerle riservate e segrete e ad utilizzarle solo per le finalità proprie dello Studio stesso. In particolare, tali conoscenze preesistenti non potranno essere condivise con parti terze senza un precedente permesso scritto della Parte che le detiene.
- f. Il mero conferimento di campioni –se e ove previsti- o informazioni cliniche di una Parte ad un'altra non farà sorgere nessun diritto di Proprietà Industriale sugli stessi.
- g. Ciascuna Parte avrà diritto alla diffusione e pubblicazione dei Risultati, nel rispetto delle disposizioni vigenti in tema di riservatezza dei dati sensibili e di tutela brevettuale e previa intesa tra le Parti.
- h. A tal fine, la Parte che intende pubblicare dovrà condividere il manoscritto con le altre Parti almeno 30 giorni prima dell'invio all'editore o della sua diffusione. Ogni altra Parte avrà diritto di richiedere che la sottomissione del manoscritto venga deferita di un massimo di 90 giorni in modo da proteggere salvaguardare la tutela della propria proprietà intellettuale.

Articolo 7 — Disciplina dei risultati dell'attività di ricerca e sviluppo

Ai sensi e per gli effetti del Regolamento UE 2016/679 e del D.Lgs 196/2003 "Codice di protezione dei dati personali", ciascuna parte è e rimane, per quanto di propria specifica competenza, autonomo titolare del trattamento dei dati dei pazienti relativi allo svolgimento del progetto oggetto del presente accordo.

Articolo 8 — Foro competente

Per qualsiasi divergenza sull'interpretazione o sull'esecuzione del presente protocollo di intesa sarà competente il Foro del convenuto.

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

Dott. Stefano Manfredi
Firma digitale o elettronica del legale
rappresentante del Partner Capofila

Dott. Marco Giachetti
Firma digitale o elettronica del legale
rappresentante del Partner nr. 1

Dott. Andrea Gambini
Firma digitale o elettronica del legale
rappresentante del Partner nr. 2

Dott. Carlo Nicora
Firma digitale o elettronica del legale
rappresentante del Partner nr. 3

Piano Finanziario UO1 Besta

COSTO TOTALE	
	UO1 Besta
a) Costi del personale	€ 110.000,00
b) Costi di viaggio e trasferta	€ 2.500,00
c) Acquisto di materiali di consumo	€ -
d) Costi di ammortamento	€ -
e) Altri costi diretti	€ 1.500,00
f) Costi indiretti	€ 20.000,00
TOTALE COSTI PROGETTO	€ 134.000,00

di cui: CONTRIBUTO REGIONE

	UO1 Besta	giustificazione delle spese	NOTE
a) Costi del personale	€ 60.000,00		borse di studio/contratti a tempo det/contratti libero professionali
b) Costi di viaggio e trasferta	€ 2.500,00		viaggi o trasferte per finalità riconducibili al progetto
c) Acquisto di materiali di consumo	€ -		materiali, forniture e prodotti direttamente impiegati per la ricerca
d) Costi di ammortamento	€ -		strumenti e attrezzature in % per il periodo del progetto
e) Altri costi diretti	€ 1.500,00		costi di pubblicazione, per il trasporto di animali o campioni di laboratorio (eventualmente software se dettagliata e giustificata l'esigenza)
e) subcontratti	€ -		subcontracting in misura massima del 20% del contributo richiesto
f) Costi indiretti	€ 6.000,00		pari ad un massimo del 20% del contributo richiesto al netto dei costi per l'acquisizione dei servizi (subcontratti)
TOTALE CONTRIBUTO REGIONE	€ 70.000,00		TOTALE del budget coerente

di cui: COFINANZIAMENTO PARTNERIATO

	UO1 Besta	giustificazione delle spese
a) Costi del personale	€ 50.000,00	
b) Costi di viaggio e trasferta	€ -	
c) Acquisto di materiali di consumo	€ -	
d) Costi di ammortamento	€ -	
e) Altri costi diretti	€ -	
e) subcontratti	€ -	
f) Costi indiretti	€ -	
TOTALE COFINANZIAMENTO PARTNERIATO	€ 50.000,00	

[Handwritten signature]