



**REGIONE CAMPANIA**  
**AZIENDA OSPEDALIERA DI RILIEVO NAZIONALE E DI ALTA SPECIALIZZAZIONE**  
**"SANT'ANNA E SAN SEBASTIANO"**  
**CASERTA**

---

**Deliberazione del Direttore Generale N. 393 del 09/04/2025**

---

**Proponente: Il Direttore UOC AFFARI GENERALI**

**Oggetto:** Accordo di collaborazione tra l'A.O.U. dell'Università Campania Vanvitelli, l'ASST Grande O.M. Niguarda, l' ASL Napoli 3 Sud e questa A.O.R.N. per la realizzazione del Progetto di cui alla MISSIONE 6 - COMPONENTE 2 INVESTIMENTO 2.1 VALORIZZAZIONE E POTENZIAMENTO DELLA RICERCA BIOMEDICA DEL SSN del PNRR - codice progetto WFR PNRR-MCNT2-2023-12377629 dal titolo "Biopsia liquida, analisi radiomica e del microbiota per un trattamento personalizzato e continuità delle cure con immunoterapia più target terapia in pazienti con carcinoma del colon-retto metastatico", afferente al secondo avviso pubblico PNRR – CUP MASTER I69I24000140001.

**PUBBLICAZIONE**

In pubblicazione dal 09/04/2025 e per il periodo prescritto dalla vigente normativa in materia (art.8 D.Lgs 14/2013, n.33 e smi)

**ESECUTIVITA'**

Atto immediatamente esecutivo

**TRASMISSIONE**

La trasmissione di copia della presente Deliberazione è effettuata al Collegio Sindacale e ai destinatari indicati nell'atto nelle modalità previste dalla normativa vigente. L'inoltro alle UU. OO. aziendali avverrà in forma digitale ai sensi degli artt. 22 e 45 D.gs. n° 82/2005 e s.m.i. e secondo il regolamento aziendale in materia.

**UOC AFFARI GENERALI**

**Direttore Eduardo Chianese**

**ELENCO FIRMATARI**

*Gaetano Gubitosa - DIREZIONE GENERALE*

*Angela Annecchiarico - DIREZIONE SANITARIA*

*Amalia Carrara - DIREZIONE AMMINISTRATIVA*

*Eduardo Chianese - UOC AFFARI GENERALI*

**Oggetto:** Accordo di collaborazione tra l'A.O.U. dell'Università Campania Vanvitelli, l'ASST Grande O.M. Niguarda, l'ASL Napoli 3 Sud e questa A.O.R.N. per la realizzazione del Progetto di cui alla MISSIONE 6 - COMPONENTE 2 INVESTIMENTO 2.1 VALORIZZAZIONE E POTENZIAMENTO DELLA RICERCA BIOMEDICA DEL SSN del PNRR - codice progetto WFR PNRR-MCNT2-2023-12377629 dal titolo “Biopsia liquida, analisi radiomica e del microbiota per un trattamento personalizzato e continuità delle cure con immunoterapia più target terapia in pazienti con carcinoma del colon-retto metastatico”, afferente al secondo avviso pubblico PNRR – CUP MASTER I69I24000140001.

### **Il Direttore UOC AFFARI GENERALI**

a conclusione di specifica istruttoria, descritta nella narrazione che segue ed i cui atti sono custoditi presso la struttura proponente, rappresenta che ricorrono le condizioni e i presupposti giuridico-amministrativi per l'adozione del presente provvedimento, ai sensi dell'art. 2 della Legge n. 241/1990 e s.m.i. e, in qualità di responsabile del procedimento, dichiara l'insussistenza del conflitto di interessi, ai sensi dell'art. 6 bis della legge 241/90 e s.m.i.

#### **Premesso che**

- a) il Piano Nazionale di Ripresa e Resilienza (PNRR), in particolare con la Missione 6, Componente 2, Investimento 2.1. “*Rafforzamento e potenziamento della ricerca biomedica del S.S.N.*”, ha approvato sia il finanziamento di progetti Proof of Concept (PoC) sostenendo lo sviluppo di tecnologie con un basso grado di maturità tecnologica e promuovendo il trasferimento di tecnologie verso l'industria, che quello di programmi o di progetti di ricerca nel campo delle malattie rare e dei tumori rari e di altre malattie altamente invalidanti;
- b) in data 24 aprile 2023 il Ministero della Salute Direzione Generale della Ricerca e dell'Innovazione in Sanità ha pubblicato il 2° Avviso Pubblico, con scadenza 23 maggio 2023, per la presentazione e selezione di progetti di ricerca nell'ambito del Piano Nazionale di Ripresa e Resilienza – Missione M6 – Componente C2 – Investimento 2.1 Valorizzazione e potenziamento della ricerca biomedica del S.S.N. finanziato dall'Unione Europea – NextGenerationEU - sulle tematiche di cui alla precedente lettera a);
- c) beneficiaria di tali finanziamenti risulta la Regione Campania in qualità di *Destinatario Istituzionale*, con il Secondo Avviso, ovvero per n. 02 progetti per Proof of Concept, n. 01 progetto per Tumori Rari, n. 13 progetti per Malattie Croniche non Trasmissibili;
- d) per l'attuazione di tali progetti è altresì coinvolta l'Azienda Ospedaliera Universitaria dell'Università degli Studi della Campania *Luigi Vanvitelli*, quale soggetto giuridico capofila, la quale è stata ammessa al finanziamento n. MCNT2-2023-12377629 dal titolo “*Biopsia liquida, analisi radiomica e del microbiota per un trattamento personalizzato e continuità delle cure con immunoterapia più target terapia in pazienti con carcinoma del colon-retto metastatico*” di cui è *Principal investigator* la professoressa Erika Martinelli;
- e) in data 13/07/2023 è stata stipulata apposita convenzione tra il Ministero della Salute - ex Direzione Generale della Ricerca e dell'Innovazione in Sanità -, la Regione Campania e la medesima professoressa Martinelli, per regolamentare la realizzazione del Progetto di cui trattasi, il quale prevede che sia svolto oltretutto dall'AOU capofila, anche da questa A.O.R.N., dall'ASST Grande O.M. Niguarda e dall'ASL Napoli 3 Sud;

#### **Considerato che**

- la AOU Università Campania Vanvitelli, con email del 10/02/2025 ha trasmesso l'atto convenzionale strumentale rispetto a quello di cui alla lettera e) della premessa del presente atto, che disciplina i rapporti tra la medesima capofila, questa A.O.R.N., l'ASST Grande O.M. Niguarda e l'ASL Napoli 3 Sud, per le corrispondenti sottoscrizioni dei rispettivi legali rappresentanti;

*Deliberazione del Direttore Generale*

- questa A.O.R.N., con email del 11/02/2025 e successiva nota prot. n. 9396/u del 19/03/2025, ha manifestato la volontà di aderire a tale collaborazione mediante la sottoscrizione dell'atto convenzionale di cui al precedente punto;
- l'A.O.U. Vanvitelli con PEC del 02/04/2025 ha restituito lo schema convenzionale debitamente controfirmato dalle parti stipulanti;

**Considerate**

le ulteriori premesse riportate nel citato schema di collaborazione, allegato al presente provvedimento, costituendone parte integrante e sostanziale, che qui si intendono integralmente riportate e trascritte;

**Letto**

lo schema di convenzione riguardante l'accordo di collaborazione tra l'A.O.U. dell'Università Campania Vanvitelli, l'ASST Grande O.M. Niguarda, l'ASL Napoli 3 Sud e questa A.O.R.N. per la realizzazione del Progetto di cui alla per la realizzazione del Progetto di cui alla Missione 6 Componente 2 Investimento 2.1 Valorizzazione e Potenziamento della ricerca biomedica del SSN del PNRR - codice progetto WFR PNRR-MCNT2-2023-12377629 dal titolo *"Biopsia liquida, analisi radiomica e del microbiota per un trattamento personalizzato e continuità delle cure con immunoterapia più target terapia in pazienti con carcinoma del colon-retto metastatico"*, afferente al secondo avviso pubblico PNRR – CUP MASTER I69I24000140001;

**Precisato che**

- l'attuazione della collaborazione di cui trattasi comporterà un finanziamento a beneficio di questa A.O.R.N. ai sensi dell'art. 5 dello schema di convenzione;
- la durata del progetto decorre dalla data di inizio delle sue attività, per una durata di 24 mesi, eventualmente prorogabili ai fini della conclusione delle fasi esecutive dello stesso, mentre quelli dell'accordo decorrono dalla data di ultima sottoscrizione dell'atto convenzionale;
- per l'esecuzione dell'accordo sono individuati, per questa A.O.R.N.:
  - a) il prof. Michele Orditura, Direttore U.O.C. Oncologia Medica a Direzione Universitaria, quale Responsabile Scientifico, in particolare all'adempimento delle lettere *f), j), k), t), bb), cc), ee), gg)*, dell'art. 4 dello schema convenzionale;
  - b) il dr. Giovanni Sferragatta, Direttore U.O.C. Servizi Informatici Aziendali, all'adempimento delle lettere *n) ed s)*, dell'art. 4 dello schema convenzionale;
  - c) la dr.ssa Carmela Zito, Direttore U.O.C. Gestione Risorse Economico – Finanziarie, quale *referente amministrativo* ai sensi dell'art. 2 e quale Responsabile degli obblighi amministrativo – finanziari di cui agli artt. 4 e 5 del medesimo schema convenzionale, ad eccezione di quelli demandati ai Direttori Oncologia Medica a D.U. e Servizi Informatici Aziendali di cui alle precedenti lettere a) e b);

**Ritenuto**

pertanto, di stipulare l'accordo di collaborazione tra l'A.O.U. dell'Università Campania Vanvitelli, l'ASST Grande O.M. Niguarda, l'ASL Napoli 3 Sud e questa A.O.R.N. per la realizzazione del Progetto di cui alla Missione 6 Componente 2 Investimento 2.1 Valorizzazione e Potenziamento della ricerca biomedica del SSN del PNRR - codice progetto WFR PNRR-MCNT2-2023-12377629 dal titolo *"Biopsia liquida, analisi radiomica e del microbiota per un trattamento personalizzato e continuità delle cure con immunoterapia più target terapia in pazienti con carcinoma del colon-retto metastatico"*, afferente al secondo avviso pubblico PNRR – CUP MASTER I69I24000140001;

**Attestata**

la legittimità della presente proposta di deliberazione, che è conforme alla vigente normativa in materia;

**PROPONE**

*Deliberazione del Direttore Generale*

1. di stipulare accordo di collaborazione tra l'A.O.U. dell'Università Campania Vanvitelli, l'ASST Grande O.M. Niguarda, l'ASL Napoli 3 Sud e questa A.O.R.N. per la realizzazione del Progetto di cui alla Missione 6 Componente 2 Investimento 2.1 Valorizzazione e Potenziamento della ricerca biomedica del SSN del PNRR - codice progetto WFR PNRR-MCNT2-2023-12377629 dal titolo “Biopsia liquida, analisi radiomica e del microbiota per un trattamento personalizzato e continuità delle cure con immunoterapia più target terapia in pazienti con carcinoma del colon-retto metastatico”, afferente al secondo avviso pubblico PNRR – CUP MASTER I69I24000140001;
2. di approvare l'allegato schema convenzionale;
3. di precisare che l'attuazione della collaborazione di cui trattasi comporterà, ai sensi dell'art. 5 dell'accordo, un finanziamento a beneficio di questa A.O.R.N.;
4. di precisare altresì che la durata del progetto decorre dalla data di inizio delle sue attività, per una durata di 24 mesi, eventualmente prorogabili ai fini della conclusione delle fasi esecutive dello stesso, mentre quelli dell'accordo decorrono dalla data di ultima sottoscrizione dell'atto convenzionale;
5. di individuare, per l'esecuzione dell'accordo in questa A.O.R.N.:
  - a) il prof. Michele Orditura, Direttore U.O.C. Oncologia Medica a Direzione Universitaria, quale responsabile Scientifico, in particolare all'adempimento delle lettere f), j), k), t), bb), cc), ee), gg), dell'art. 4 dello schema convenzionale;
  - b) il dr. Giovanni Sferragatta, Direttore U.O.C. Servizi Informatici Aziendali, all'adempimento delle lettere n) ed s), dell'art. 4 dello schema convenzionale;
  - c) la dr.ssa Carmela Zito, Direttore U.O.C. Gestione Risorse Economico – Finanziarie, quale *referente amministrativo* ai sensi dell'art. 2 e quale Responsabile degli obblighi amministrativo – finanziari di cui agli artt. 4 e 5 del medesimo schema convenzionale, ad eccezione di quelli demandati ai Direttori Oncologia Medica a D.U. e Servizi Informatici Aziendali di cui alle precedenti lettere a) e b);
6. di trasmettere copia del presente atto al Collegio Sindacale, ai sensi di Legge, nonché al Dipartimento Oncoematologico, alle UU.OO.CC. Epidemiologia, Qualità, Performance, Flussi Informativi, Gestione Risorse Economico – Finanziarie, Programmazione e Controllo di Gestione, Organizzazione dei Servizi Ospedalieri e Igiene Sanitaria, Servizi Informatici Aziendali, Oncologia Medica a Direzione Universitaria, all'Università Campania Vanvitelli, all'ASST Grande O.M. Niguarda, all'ASL Napoli 3 Sud;
7. di rendere lo stesso immediatamente eseguibile, attesi i termini di realizzazione delle fasi progettuali.

**IL DIRETTORE U.O.C. AFFARI GENERALI**

dott. Eduardo Chianese

**IL DIRETTORE GENERALE**

**Dr. Gaetano Gubitosa**

individuato con D.G.R.C. n. 465 del 27/07/2023

impresso nelle funzioni con D.P.G.R.C. n. 80 del 31/07/2023

**Vista** la proposta di deliberazione che precede, a firma del Direttore U.O.C. Affari Generali Dott. Eduardo Chianese

**Acquisiti** i pareri del Direttore sanitario, dott.ssa Angela Annecchiarico, e del Direttore amministrativo, avv. Amalia Carrara, attraverso la modalità telematica descritta all'art. 6, punto 1, lettera e2) del Regolamento per l'adozione degli atti deliberativi di questa A.O.R.N., approvato con Deliberazione del Direttore Generale n. 197 del 15/02/2024;

**DELIBERA**

*Deliberazione del Direttore Generale*

*Il presente atto, in formato digitale e firmato elettronicamente, costituisce informazione primaria ed originale ai sensi dei combinati disposti degli artt. 23-ter, 24 e 40 del D.Lgs. n. 82/2005. Eventuale riproduzione analogica, costituisce valore di copia semplice a scopo illustrativo.*

per le causali in premessa, che qui si intendono integralmente richiamate e trascritte, di prendere atto della proposta di deliberazione che precede e, per l'effetto, di:

1. **STIPULARE** accordo di collaborazione tra l'A.O.U. dell'Università Campania Vanvitelli, l'ASST Grande O.M. Niguarda, l'ASL Napoli 3 Sud e questa A.O.R.N. per la realizzazione del Progetto di cui alla Missione 6 Componente 2 Investimento 2.1 Valorizzazione e Potenziamento della ricerca biomedica del SSN del PNRR - codice progetto WFR PNRR-MCNT2-2023-12377629 dal titolo “Biopsia liquida, analisi radiomica e del microbiota per un trattamento personalizzato e continuità delle cure con immunoterapia più target terapia in pazienti con carcinoma del colon-retto metastatico”, afferente al secondo avviso pubblico PNRR – CUP MASTER I69I24000140001;
2. **APPROVARE** l'allegato schema convenzionale;
3. **PRECISARE** che l'attuazione della collaborazione di cui trattasi comporterà, ai sensi dell'art. 5 dell'accordo, un finanziamento a beneficio di questa A.O.R.N.;
4. **PRECISARE** altresì che la durata del progetto decorre dalla data di inizio delle sue attività, per una durata di 24 mesi, eventualmente prorogabili ai fini della conclusione delle fasi esecutive dello stesso, mentre quelli dell'accordo decorrono dalla data di ultima sottoscrizione dell'atto convenzionale;
5. **INDIVIDUARE**, per l'esecuzione dell'accordo, in questa A.O.R.N.:
  - a) il prof. Michele Orditura, Direttore U.O.C. Oncologia Medica a Direzione Universitaria, quale responsabile Scientifico, in particolare all'adempimento delle lettere f), j), k), t), bb), cc), ee), gg), dell'art. 4 dello schema convenzionale;
  - b) il dr. Giovanni Sferragatta, Direttore U.O.C. Servizi Informatici Aziendali, all'adempimento delle lettere n) ed s), dell'art. 4 dello schema convenzionale;
  - c) la dr.ssa Carmela Zito, Direttore U.O.C. Gestione Risorse Economico – Finanziarie, quale *referente amministrativo* ai sensi dell'art. 2 e quale Responsabile degli obblighi amministrativo – finanziari di cui agli artt. 4 e 5 del medesimo schema convenzionale, ad eccezione di quelli demandati ai Direttori Oncologia Medica a D.U. e Servizi Informatici Aziendali di cui alle precedenti lettere a) e b);
6. **TRASMETTERE** copia del presente atto al Collegio Sindacale, ai sensi di Legge, nonché al Dipartimento Oncoematologico, alle UU.OO.CC. Epidemiologia, Qualità, Performance, Flussi Informativi, Gestione Risorse Economico – Finanziarie, Programmazione e Controllo di Gestione, Organizzazione dei Servizi Ospedalieri e Igiene Sanitaria, Servizi Informatici Aziendali, Oncologia Medica a Direzione Universitaria, all'Università Campania Vanvitelli, all'ASST Grande O.M. Niguarda, all'ASL Napoli 3 Sud;
7. **RENDERE** lo stesso immediatamente eseguibile, attesi i termini di realizzazione delle fasi progettuali.

**Il Direttore Generale**  
**Gaetano Gubitosa**

*Deliberazione del Direttore Generale*

## ACCORDO DI COLLABORAZIONE

**per la realizzazione del Progetto di cui alla MISSIONE 6 - COMPONENTE 2  
INVESTIMENTO 2.1 VALORIZZAZIONE E POTENZIAMENTO DELLA RICERCA  
BIOMEDICA DEL SSN del PNRR - codice progetto WFR PNRR-MCNT2-2023-12377629 dal  
titolo “Biopsia liquida, analisi radiomica e del microbiota per un trattamento personalizzato e  
continuità delle cure con immunoterapia più target terapia in pazienti con carcinoma del colon-  
retto metastatico”, afferente al secondo avviso pubblico PNRR – CUP MASTER  
I69I24000140001**

TRA

l'Azienda Ospedaliera Universitaria dell'Università degli Studi della Campania “Luigi Vanvitelli”,  
codice fiscale 06908670638 – rappresentata dal Direttore Generale, Dr. Ferdinando Russo,  
domiciliato per la carica presso la sede legale dell'Amministrazione sita in Napoli alla via Santa Maria  
di Costantinopoli, n. 104, quale Unità Operativa 1 e Capofila, di seguito denominata “Capofila”;

E

AORN Sant'Anna e San Sebastiano, codice fiscale 02201130610 – rappresentata dal Direttore  
Generale, Gaetano Gubitosa, domiciliato per la carica presso la sede legale dell'Amministrazione sita  
in Caserta alla via Ferdinando Palasciano, di seguito denominata “Unità Operativa 2”;

E

ASST Grande Ospedale Metropolitano Niguarda , codice fiscale e Partita IVA 09315660960 –  
rappresentata dal Direttore Generale, Dott. Alberto Zoli, domiciliato per la carica presso la sede legale  
dell'Azienda sita in Milano – piazza Ospedale Maggiore, n. 3, di seguito denominata “Unità  
Operativa 3”;

E



ASL NAPOLI 3 SUD , codice fiscale 06322711216 – rappresentata dal Direttore Generale, Dott. Giuseppe Russo, domiciliato per la carica presso la sede legale dell'Azienda sita in Torre del Greco a via Guglielmo Marconi, n. 66, di seguito denominata “Unità Operativa 4”;

di seguito congiuntamente le “Parti” e disgiuntamente la “Parte”

**Premesso che:**

- il Regolamento UE 2021/241 del Parlamento Europeo e del Consiglio del 12 febbraio 2021 istituisce il dispositivo per la ripresa e la resilienza dell'Unione Europea, in particolare l'articolo 20;
- il Piano Nazionale di Ripresa e Resilienza (PNRR) valutato positivamente con Decisione del Consiglio ECOFIN del 13 luglio 2021, notificato all'Italia dal Segretario Generale del Consiglio con nota LT161/21 del 14 luglio 2021 ed in particolare la Missione 6, Componente 2, Investimento 2.1. “Rafforzamento e potenziamento della ricerca biomedica del S.S.N.”, che consiste nel “rafforzare il sistema della ricerca biomedica tramite due linee di intervento: a) il finanziamento di progetti Proof of Concept (PoC), sostenendo lo sviluppo di tecnologie con un basso grado di maturità tecnologica e promuovendo il trasferimento di tecnologie verso l'industria; b) il finanziamento di programmi o di progetti di ricerca nel campo delle malattie rare e dei tumori rari e di altre malattie altamente invalidanti;
- il decreto del Presidente del Consiglio dei ministri (D.P.C.M.) del 09 luglio 2021 reca l'individuazione delle Amministrazioni centrali titolari di interventi previsti nel PNRR, ai sensi dell'articolo 8, comma 1, del decreto-legge n. 77 del 31 maggio 2021, convertito in Legge n. 108 del 29 luglio 2021;
- il decreto del Ministro dell'Economia e delle Finanze del 06 agosto 2021 reca all'assegnazione delle risorse in favore di ciascuna Amministrazione titolare degli interventi PNRR e corrispondenti milestone e target;
- il decreto del Ministero della Salute, di concerto con il Ministero dell'Economia e delle Finanze del 15 settembre 2021 ha istituito l'Unità di Missione del Ministero della Salute titolare di interventi PNRR, ai sensi dell'articolo 8 del decreto-legge n. 77 del 2021, convertito, con modificazioni, con Legge n. 108 del 2021;

- l'atto di indirizzo del Ministro del 12 ottobre 2021 ha individuato i relativi Soggetti Attuatori nell'ambito degli interventi e sub-interventi di investimento del Piano Nazionale di Ripresa e Resilienza (PNRR) a titolarità del Ministero della Salute;
- le “Linee guida per lo svolgimento delle attività connesse al monitoraggio del PNRR”, predisposte dal Servizio Centrale per il PNRR, presso il Ministero dell'Economia e delle Finanze (MEF) -Dipartimento Ragioneria Generale dello Stato (RGS) -, descrivono le funzionalità del sistema informativo “ReGiS” sviluppato dal Ministero dell'Economia e delle Finanze - Dipartimento Ragioneria Generale dello Stato, in attuazione dell'articolo 1, comma 1043, della Legge 30 dicembre 2020, n. 178;
- il decreto-legge 9 giugno 2021, n. 80, convertito, con modificazioni, con Legge del 06 agosto 2021, n. 113, recante: «Misure urgenti per il rafforzamento della capacità amministrativa delle pubbliche amministrazioni funzionale all'attuazione del Piano nazionale di ripresa e resilienza (PNRR) e per l'efficienza della giustizia», disciplina, in particolare, all'articolo 1, le modalità per il reclutamento del personale a valere sui finanziamenti PNRR;
- le circolari del Ministero dell'Economia e delle Finanze - Dipartimento Ragioneria Generale dello Stato n. 21 del 14 ottobre 2021, n. 32 del 30 dicembre 2021 e n. 33 del 31 dicembre 2021 indicano rispettivamente “Piano Nazionale di Ripresa e Resilienza (PNRR) – Trasmissione delle Istruzioni Tecniche per la selezione dei progetti PNRR”, “Guida operativa per il rispetto del principio di non arrecare danno significativo all'ambiente” e “Piano Nazionale di Ripresa e di Resilienza (PNRR) – Nota di chiarimento sulla Circolare del 14 ottobre 2021, n. 21 – Trasmissione delle Istruzioni Tecniche per la selezione dei progetti PNRR – Addizionalità, finanziamento complementare e obbligo di assenza del c.d. doppio finanziamento”;
- la successiva Decisione di esecuzione del Consiglio ECOFIN dell'8 dicembre 2023, ha modificato la Decisione di esecuzione del 13 luglio 2021 relativa all'approvazione del Piano Nazionale per la Ripresa e la Resilienza dell'Italia;
- in data 24 aprile 2023 il Ministero della Salute Direzione Generale della Ricerca e dell'Innovazione in Sanità ha pubblicato il 2° Avviso Pubblico, con scadenza 23 maggio 2023, per la presentazione e selezione di progetti di ricerca nell'ambito del Piano Nazionale di Ripresa e Resilienza – Missione M6 – Componente C2 – Investimento 2.1 Valorizzazione e potenziamento della ricerca biomedica del S.S.N. finanziato dall'Unione Europea – NextGenerationEU - sulle seguenti tematiche:



- 1. Proof of Concept (PoC);
  - 2. Tumori Rari (TR);
  - 3. Malattie Rare (MR);
  - 4. Malattie Croniche non Trasmissibili (MCnT) ad alto impatto sui sistemi sanitari e socio-assistenziali:
    - 4.1 Innovazione in Campo Diagnostico;
    - 4.2 Innovazione in Campo Terapeutico.
  - 5. Malattie Croniche non Trasmissibili (MCnT) ad alto impatto sui sistemi sanitari e socio-assistenziali:
    - 5.1 Fattori di rischio e Prevenzione;
    - 5.2 Eziopatogenesi e Meccanismi di Malattia.
- Il decreto del Ministro della salute del 28 dicembre 2023 n. 136 registrato dall'Ufficio Centrale di Bilancio presso il Ministero della Salute in data 19 gennaio 2024 con n. 62 e della Corte dei Conti in data 05 febbraio 2024 con n. 263 con il quale, a seguito delle risultanze della graduatoria dei progetti di ricerca afferenti al primo Avviso Pubblico PNRR, approvata con decreto direttoriale n. 27 del 02 novembre 2022, è modificata l'allocazione delle risorse finanziarie indicate nell'allegato 1 del sopracitato decreto ministeriale 1° aprile 2022 assegnate al Secondo Avviso Pubblico PNRR per i progetti di ricerca sulle seguenti tematiche progettuali:
    - Proof of Concept;
    - Malattie rare;
    - Malattie Croniche non Trasmissibili, ad alto impatto sui sistemi sanitari e socioassistenziali (tematiche: Fattori di rischio e prevenzione; Eziopatogenesi e meccanismi di malattia);
  - il Comitato Tecnico Sanitario – Sezione c) -, nella seduta del 26 marzo 2024, ha approvato nell'ambito del Secondo Avviso Pubblico, volto a valorizzare e potenziare la ricerca biomedica in Italia, la graduatoria e l'attribuzione del finanziamento ministeriale come di seguito elencato:
    - Malattie Rare: n. 24 progetti finanziati su n. 29 proposte progettuali;
    - Tumori Rari: n. 52 progetti finanziati su n. 74 proposte progettuali;

- Malattie Croniche non Trasmissibili con topic su Innovazione in campo diagnostico o Innovazione in campo terapeutico: n. 172 progetti finanziati su n. 294 proposte progettuali;
  - Malattie Croniche non Trasmissibili con topic su Fattori di rischio e prevenzione o Eziopatogenesi e meccanismi di malattia: n. 34 progetti finanziati su n. 72 proposte progettuali;
  - Proof of Concept: n. 52 progetti finanziati su n. 64 proposte progettuali.
- per la Regione Campania, in qualità di Destinatario Istituzionale, con il Secondo Avviso risultano ammessi a finanziamento n. 02 progetti per Proof of Concept; n. 01 progetto per Tumori Rari; n. 13 progetti per Malattie Croniche non Trasmissibili;
  - i progetti finanziati in cui è coinvolta la Azienda Ospedaliera Universitaria “Luigi Vanvitelli” risultano essere in totale n. 25, di cui n. 04 in qualità di Unità Operativa Capofila mentre in n. 21 progetti opera in qualità di Unità Operativa Secondaria/Aggregata;  
con comunicazione dell’ 8/04/2024 su portale WorkFlow della ricerca, il Ministero della Salute – Ex Direzione Generale della Ricerca e dell’Innovazione in Sanità, ha reso noto al Destinatario Istituzionale Regione Campania (di seguito Destinatario Istituzionale) di aver ammesso al finanziamento il progetto PNRR-MCNT2-2023-12377629, **dal titolo “Biopsia liquida, analisi radiomica e del microbiota per un trattamento personalizzato e continuità delle cure con immunoterapia più target terapia in pazienti con carcinoma del colon-retto metastatico”** (di seguito Progetto), di cui è Principal Investigator il professore Erika Martinelli;
  - in data 13/07/2023 è stata stipulata apposita convenzione tra il Ministero della Salute Ex Direzione Generale della Ricerca e dell’Innovazione in Sanità, la Regione Campania e il professore Erika Martinelli in qualità di Principal Investigator del Progetto, per regolamentare la realizzazione del Progetto, conservata agli atti;
  - la suddetta convenzione, da intendersi quale parte integrante e sostanziale del presente atto, prevede che il Progetto di ricerca sia svolto, secondo il piano esecutivo presentato e approvato dal Ministero della Salute allegato alla convenzione medesima, oltre che in ottemperanza a quanto previsto dal secondo Avviso, dalle seguenti Unità Operative:
    - Azienda Ospedaliera Universitaria dell’Università degli Studi della Campania “Luigi Vanvitelli”, in qualità di Capofila;
    - AORN Sant’Anna e San Sebastiano Caserta, in qualità di Unità Operativa 2;

- ASST Grande Ospedale Metropolitano Niguarda, in qualità di Unità Operativa 3;
- ASL Napoli 3 Sud, in qualità di Unità Operativa 4
- Il finanziamento complessivo riconosciuto dal Ministero della Salute è pari ad € 690.000,00;
- con messaggio workflow n. 20240414390 del 01/08/2024 è stato comunicato da parte del Ministero della Salute il nulla osta all'avvio del progetto a seguito dell'invio da parte della Regione Campania di tutta la documentazione di cui all'articolo 4, comma 4, della Convenzione di cui sopra e che pertanto le attività progettuali decorrono dal 31 agosto 2024 e per un periodo di 24 mesi, salvo una sola eventuale proroga per un periodo massimo di sei mesi;
- le Parti hanno condiviso ed accettato il contenuto del Progetto riguardo alle finalità, gli obiettivi, la direzione ed il coordinamento, il finanziamento dei singoli programmi che lo costituiscono, impegnandosi alla conduzione, nei tempi e modi stabiliti, dei programmi medesimi, ognuna per quanto di propria pertinenza;
- le Parti, in virtù dell'articolo 15, della legge 7 agosto 1990, n. 241, intendono con il presente Accordo disciplinare modalità e termini della collaborazione tra le medesime al fine della realizzazione e buona conduzione del Progetto, nel rispetto dei termini di cui all'Avviso Pubblico e alla Convenzione;
- alle obbligazioni e contratti che le singole Amministrazioni assumeranno attraverso propri atti e provvedimenti in virtù del presente accordo si applicano, ove non diversamente previsto, le disposizioni del Codice civile e del codice dei contratti pubblici;

## SI STIPULA E SI CONVIENE QUANTO SEGUE

### Articolo 1 (Oggetto)

- Le premesse sono parte integrante e sostanziale del presente Accordo. Costituisce altresì parte integrante e sostanziale dell'Accordo, anche se non materialmente allegato allo stesso, il Progetto **dal titolo “Biopsia liquida, analisi radiomica e del microbiota per un trattamento personalizzato e continuità delle cure con immunoterapia più target terapia in pazienti con carcinoma del colon-retto metastatico.**

- Il presente Accordo disciplina i rapporti tra le parti per la realizzazione del progetto **PNRR – CUP MASTER I69I24000140001** dal titolo **“Biopsia liquida, analisi radiomica e del microbiota per un trattamento personalizzato e continuità delle cure con immunoterapia più target terapia in pazienti con carcinoma del colon-retto metastatico”**, finanziato dall’Unione Europea – NextGenerationEU – Missione 6 - Componente 2 - Investimento 2.1. Valorizzazione e potenziamento della ricerca biomedica del Servizio Sanitario Nazionale – conformemente a quanto stabilito nel piano esecutivo approvato dal Ministero della Salute e in ottemperanza a quanto previsto dall’Avviso.
- Le Parti conoscono finalità e obiettivi del Progetto e assumono, per quanto di competenza, l’impegno alla conduzione, nei tempi e nei modi stabiliti, delle attività a ciascuna afferenti.
- Al progetto è stato assegnato il Codice Unico di Progetto (CUP) **PNRR – CUP MASTER I69I24000140001**. Le Parti si impegnano all’osservanza della normativa vigente sul CUP, per quanto di rispettiva competenza, delle disposizioni inerenti alla tracciabilità dei flussi finanziari contenute nell’articolo 3 della Legge 13 agosto 2010, n. 136 e ss.mm.ii., laddove applicabili.

## Articolo 2

### (Unità Operative, Responsabili Scientifici e Referenti Amministrativi)

Per le finalità di cui al presente Accordo, ciascuna Parte ha identificato il Responsabile Scientifico del Progetto e il Referente Amministrativo, come di seguito indicato:

Unità Operativa	Responsabile Scientifico	Referente Amministrativo
AOU “Luigi Vanvitelli”	Prof. ssa Erika Martinelli	Dott. ssa Vincenza De Pascale
AORN “Sant’Anna e San Sebastiano	Prof. Michele Oditura	Dott. Carmela Zito
ASST Niguarda	Prof. Andrea Sartore Bianchi	Dott. Riccardo Salemi
” ASL NAPOLI 3 SUD	Dott.ssa Teresa Esposito	Dott.ssa Virginia Malafronte

Il professore Erika Martinelli è il Principal Investigator (P.I.) in riferimento alla conduzione e al coordinamento delle attività progettuali.

Il Principal Investigator assicura, inoltre, il collegamento operativo tra le Unità Operative coinvolte sia per quanto attiene agli aspetti scientifici che a quelli amministrativo/contabili.

I Referenti Amministrativi delle Unità Operative coinvolte si rapportano esclusivamente con il Referente Amministrativo del Capofila.

### **Articolo 3 (Durata)**

La durata del Progetto è di 24 mesi dalla data di inizio attività.

Il presente Accordo decorre dalla data di apposizione dell'ultima firma digitale.

L'Accordo resta in vigore sino a completo esaurimento delle attività previste dal progetto e a completa erogazione delle quote di finanziamento spettanti a ciascuna Unità Operativa.

Le Parti convengono che in caso di proroga del Progetto - per un periodo massimo di 6 mesi dalla data di scadenza originale secondo i termini indicati nella Convenzione – il presente Accordo si intende prorogato per un periodo di egual durata; del pari, in caso di cessazione anticipata del Progetto e/o della Convenzione, anche il presente Accordo si intenderà cessato in pari data.

L'eventuale richiesta di proroga di 6 sei mesi dalla scadenza originale può avvenire solo a seguito di formale, motivata e documentata istanza firmata digitalmente dal legale rappresentante del Capofila e dal Principal Investigator, trasmessa tramite il portale Workflow della Ricerca. Tale richiesta può essere avanzata solo dopo la presentazione della relazione di medio termine, ovvero dopo 12 mesi dall'avvio del Progetto e fino a 3 mesi precedenti il termine del Progetto.

### **Articolo 4 (Obbligo delle Parti)**

Con la sottoscrizione del presente Accordo e in coerenza con quanto previsto dall'articolo 5 della Convenzione ministeriale, il Capofila e le Unità Operative, per quanto di competenza, si impegnano al rispetto dei seguenti obblighi:

- a) assicurare il rispetto di tutte le disposizioni previste dalla normativa comunitaria e nazionale, con particolare riferimento a quanto previsto dal Regolamento (UE) 2021/241 e dal Decreto-Legge n. 77 del 31 maggio 2021, convertito con modificazioni dalla Legge 29 luglio 2021, n. 108;
- b) garantire il rispetto di eventuali previsioni normative, orientamenti o istruzioni tecniche emanate dal Ministero della Salute, dal Ministero dell'Economia e delle Finanze, dalla Commissione Europea ovvero da altri soggetti coinvolti nell'attuazione verifica e

controllo delle azioni relative al PNRR, anche successivamente alla sottoscrizione della presente Convenzione;

- c) assicurare l'adozione di misure adeguate volte a rispettare il principio di sana gestione finanziaria secondo quanto disciplinato nel Regolamento finanziario (UE, Euratom) 2018/1046 e nell'articolo 22 del Regolamento (UE) 2021/241, in particolare in materia di prevenzione e contrasto dei conflitti di interessi, delle frodi, della corruzione, del doppio finanziamento e di recupero e restituzione dei fondi che sono stati indebitamente assegnati;
- d) rispettare, a pena di sospensione o revoca del finanziamento in caso di accertata violazione, il principio di "non arrecare danno significativo" (DSNH) agli obiettivi ambientali a norma dell'articolo 17 del Regolamento (UE) 2020/852, i principi trasversali previsti dal PNRR quali, tra l'altro, il principio del contributo all'obiettivo climatico e digitale (c.d. tagging), la parità di genere, producendo dati relativi ai destinatari effettivi dei progetti anche disaggregati per genere (in relazione agli articoli 2, 3, paragrafo 3, del TUE, 8, 10, 19 e 157 del TFUE, e 21 e 23 della Carta dei diritti fondamentali dell'Unione Europea), l'obbligo di protezione e valorizzazione dei giovani ed eventuali ulteriori requisiti e condizionalità specifiche dell'investimento oggetto della presente Convenzione;
- e) adottare proprie procedure interne, assicurando la conformità ai regolamenti comunitari e a quanto indicato dal Ministero nella descrizione delle funzioni e delle procedure in essere dal Ministero;
- f) dare piena attuazione al progetto così come illustrato nel Programma di ricerca, ammesso a finanziamento dal Ministero, garantendo l'avvio tempestivo delle attività progettuali per non incorrere in ritardi attuativi e concludere il progetto nella forma, nei modi e nei tempi previsti, nel rispetto della tempistica prevista dal relativo cronoprogramma di attuazione e di sottoporre al Ministero le eventuali modifiche al progetto;
- g) assicurare il rispetto della normativa vigente sugli aiuti di Stato;
- h) assicurare il rispetto dei criteri di ammissibilità delle spese e delle quote percentuali previste dall'Avviso per le varie voci di costo, che saranno calcolate, a consuntivo, sulle spese rendicontate, al netto di eventuali economie riscontrate sul finanziamento assegnato e sulle sole spese eleggibili, dopo verifica da parte del Ministero;



- i) garantire, nel caso in cui si faccia ricorso alle procedure di appalto, il rispetto di quanto previsto dal decreto legislativo n. 36/2023 e s.m.i.; rispettare, in caso di ricorso diretto ad esperti esterni all'Amministrazione, la conformità alla pertinente disciplina comunitaria e nazionale, nonché alle eventuali specifiche circolari/disciplinari che potranno essere adottati dal Ministero;
- j) individuare eventuali fattori che possano determinare ritardi che incidano in maniera considerevole sulla tempistica attuativa e di spesa definita nel cronoprogramma; relazionando il Capofila sugli stessi;
- k) mitigare e gestire i rischi connessi al progetto nonché porre in essere azioni mirate connesse all'andamento gestionale ed alle caratteristiche tecniche;
- l) rispettare l'obbligo di indicazione del CUP su tutti gli atti amministrativo/contabili relativi al progetto e sui documenti collegati alle relative procedure di acquisto e fatturazione;
- m) fornire tutte le informazioni richieste relativamente alle procedure e alle verifiche in relazione alle spese rendicontate conformemente alle procedure e agli strumenti adottati dal Ministero;
- n) garantire la conservazione della documentazione progettuale in fascicoli cartacei e/o informatici per assicurare la completa tracciabilità delle operazioni - nel rispetto di quanto previsto all'articolo 9, punto 4, del Decreto-Legge n. 77 del 31 maggio 2021, convertito con modificazioni dalla Legge n. 108/2021 - che, nelle diverse fasi di controllo e verifica previste dal sistema di gestione e controllo del PNRR, dovranno essere messi prontamente a disposizione su richiesta dell'Amministrazione centrale titolare di intervento PNRR, del Servizio centrale per il PNRR del MEF, dell'Unità di Audit, della Commissione Europea, dell'OLAF, della Corte dei Conti Europea (ECA), della Procura europea (EPPO) e delle competenti Autorità giudiziarie nazionali, autorizzando la Commissione, l'OLAF, la Corte dei conti e l'EPPO a esercitare i diritti di cui all'articolo 129, paragrafo 1, del regolamento finanziario (UE; EURATOM) 1046/2018;
- o) facilitare le verifiche dell'Ufficio competente per i controlli del Ministero, dell'Unità di Audit, della Commissione europea e di altri organismi autorizzati, che verranno eventualmente effettuate anche attraverso controlli in loco;
- p) assicurare che le spese del Progetto di ricerca non siano oggetto, anche parzialmente, di altri finanziamenti, contributi o agevolazioni a valere su fondi pubblici nazionali e/o comunitari (divieto del doppio finanziamento);

- q) garantire la disponibilità dei documenti giustificativi relativi alle spese sostenute e ai target realizzati così come previsto ai sensi dell'articolo 9, punto 4, del decreto-legge n. 77 del 31/05/2021, convertito, con modificazioni, dalla Legge 29 luglio 2021, n. 108;
- r) effettuare i controlli ordinari di gestione e di regolarità amministrativo-contabile previsti dalla normativa vigente, e le verifiche sul conflitto di interessi, sul doppio finanziamento e quelle previste dalla normativa antiriciclaggio (“titolare effettivo”);
- s) utilizzare il sistema informatico “ReGiS”, finalizzato a raccogliere, registrare e archiviare in formato elettronico i dati per ciascuna operazione necessari per la sorveglianza, la valutazione, la gestione finanziaria, la verifica e l'audit, secondo quanto previsto dall'articolo 22.2, lettera d), del Regolamento (UE) 2021/241 e tenendo conto delle indicazioni che verranno fornite dagli organi competenti per il tramite del Ministero;
- t) caricare sul portale Workflow della Ricerca e nel sistema “ReGiS” la documentazione tecnico scientifica sullo stato di avanzamento del progetto atta a comprovare il corretto svolgimento dello stesso;
- u) caricare sul sistema informativo “ReGiS” la documentazione atta a comprovare il corretto svolgimento dei controlli ordinari previsti dalla normativa vigente in merito alle procedure di gara espletate per l'aggiudicazione degli eventuali appalti o subcontratti e eventuali altra documentazione richiesta dalle Amministrazioni centrali deputate alla gestione complessiva del PNRR;
- v) garantire la correttezza, l'affidabilità e la congruenza con il tracciato informativo previsto per l'alimentazione del sistema informativo “ReGiS” dei dati di monitoraggio riferiti al CUP Master e ai CUP delle singole Unità Operative sull'avanzamento finanziario, fisico e procedurale, e di quelli che comprovano il conseguimento degli obiettivi dell'intervento quantificati in base agli stessi indicatori adottati per le milestones e i target della misura e assicurarne l'inserimento con cadenza almeno bimestrale delle spese (nel termine massimo di 10 giorni successivi all'ultimo giorno del bimestre) nel portale Workflow della Ricerca e sul sistema informativo “ReGiS”, unitamente alla documentazione probatoria pertinente, salvo diversa comunicazione;
- w) predisporre i pagamenti secondo le procedure stabilite dal Ministero, nel rispetto del piano finanziario e cronogramma di spesa approvato, inserendo, allo scadere dei 12 e 24 mesi (prorogabili eventualmente di 6 mesi) nel portale Workflow della Ricerca e sul sistema informativo “ReGiS” i relativi documenti riferiti alle procedure e i giustificativi di spesa

e pagamento necessari ai controlli ordinari di legalità e ai controlli amministrativo-contabili previsti dalla legislazione nazionale applicabile, nel rispetto di quanto previsto dall'articolo 22 del Regolamento (UE) n. 2021/241 e dell'articolo 9 del decreto-legge n. 77 del 31 maggio 2021, convertito con modificazioni, in legge 29 luglio 2021, n. 108 la documentazione;

- x) assicurare che tutte le spese rendicontate siano state effettuate entro il periodo di svolgimento del progetto e che gli eventuali pagamenti per fatture emesse nel periodo di svolgimento del progetto siano completate entro i 30 giorni successivi alla scadenza progettuale e in tempo utile per il caricamento sul sistema di rendicontazione ReGiS;
- y) inoltrare, allo scadere dei 12 e 24 mesi (prorogabili eventualmente di 6 mesi), le richieste di pagamento al Ministero tramite il portale Workflow della Ricerca e/o il sistema informativo "ReGiS" con allegata la rendicontazione dettagliata delle spese effettivamente sostenute e del contributo al perseguimento delle milestones e dei target associati alla misura PNRR di riferimento, unitamente ai documenti giustificativi appropriati secondo le tempistiche e le modalità riportate nei dispositivi attuativi;
- z) garantire l'utilizzo di un conto corrente dedicato necessario per l'erogazione dei pagamenti e l'adozione di una contabilità separata o di un'apposita codificazione contabile e informatizzata per tutte le transazioni relative al progetto al fine di assicurare la tracciabilità dell'utilizzo delle risorse del PNRR;
- aa) assicurare, direttamente o attraverso le Istituzioni da esso dipendenti in cui saranno svolte le attività di ricerca, l'anticipazione delle somme necessarie allo svolgimento della ricerca;
- bb) garantire, anche attraverso la trasmissione di relazioni periodiche sullo stato di avanzamento del progetto, che il Capofila riceva tutte le informazioni necessarie, relative alle linee di attività per l'elaborazione delle relazioni annuali di cui all' articolo 31 del Regolamento (UE) n. 2021/241, nonché qualsiasi altra informazione eventualmente richiesta;
- cc) conseguire il raggiungimento degli obiettivi dell'intervento, quantificati secondo gli stessi indicatori adottati per le milestones e i target della misura PNRR di riferimento, e fornire, su richiesta dal Ministero, le informazioni necessarie per la predisposizione delle dichiarazioni sul conseguimento di target e milestones e delle relazioni e documenti sull'attuazione dei progetti;

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

Alla Regione Campania, quale soggetto attuatore-beneficiario, compete la gestione dei rapporti con il Ministero della Salute, il trasferimento del finanziamento all'Ente attuatore/Capofila e alle Unità Operative, il monitoraggio delle attività nel rispetto del piano

esecutivo ed economico e del cronoprogramma, da attuarsi insieme agli organismi ministeriali competenti, l'invio al Ministero della Salute della documentazione sullo stato di avanzamento del progetto, ai 12 mesi e di quella finale prevista nonché ogni altra richiesta e/o comunicazione inerente al progetto di ricerca tramite il portale del Workflow della Ricerca.

## **Articolo 5**

### **(Risorse e modalità di erogazione)**

Per la realizzazione delle attività del Progetto, l'importo ammesso a finanziamento è pari ad € 690.00,00 a valere sulle risorse assegnate per le tematiche progettuali, stanziare in base alla tabella allegata al decreto ministeriale 1° aprile 2022, modificato con decreto ministeriale del 28 dicembre 2023, n. 136, concernente la ripartizione degli interventi di investimento della Missione 6, Componente 2, Investimento 2.1 del Piano Nazionale di Ripresa e Resilienza relativo all'innovazione, alla ricerca e alla digitalizzazione del Servizio Sanitario Nazionale e al potenziamento del sistema della ricerca biomedica.

Il Finanziamento sarà erogato in favore della Regione Campania quale soggetto attuatore-beneficiario ed a sua volta all'Azienda Ospedaliera Universitaria "Luigi Vanvitelli" secondo le modalità e i termini di cui all'articolo 13 dell'Avviso e di cui all'articolo 10 della Convenzione, che le Parti dichiarano di conoscere ed accettare.

Quanto alla quota di Finanziamento spettante alle Unità Operative, come quantificata in sede di Progetto, sarà erogata dall'Azienda Ospedaliera Universitaria "Luigi Vanvitelli" secondo le medesime modalità previste ai sensi dell'articolo 13 dell'Avviso e di cui all'articolo 10 della Convenzione.

Gli importi saranno erogati tramite bonifico bancario alle coordinate trasmesse dalle Unità Operative entro 60 giorni dall'avvenuta ricezione delle somme da parte dell'Azienda Ospedaliera Universitaria "Luigi Vanvitelli" previo ricevimento di apposita richiesta, da trasmettere a [protocollo.policliniconapoli.it@pec.it](mailto:protocollo.policliniconapoli.it@pec.it). I trasferimenti delle quote di Finanziamento dall'Azienda Ospedaliera Universitaria "Luigi Vanvitelli" alle Unità Operative avverranno in regime di esclusione dal campo I.V.A. ai sensi del D.P.R. 633/1972 e ss.mm.ii. in quanto ricade nella gestione dei fondi stanziati per attività di ricerca e sperimentazione. Questa specifica destinazione ne esclude l'utilizzo per fini diversi da quelli stabiliti nel piano economico del progetto.

Le Parti convengono che l'erogazione della quota di Finanziamento alle Unità Operative di cui agli articoli che precedono è subordinata a:

- a) l'effettivo ricevimento delle somme da parte dell'Azienda Ospedaliera Universitaria "Luigi Vanvitelli";
- b) il rispetto da parte delle Unità Operative dei tempi e delle modalità di rendicontazione di cui all'articolo 6 della Convenzione ministeriale;
- c) la trasmissione, da parte delle Unità Operative, della relazione intermedia e della relazione finale, nonché della rendicontazione economica di cui agli articoli 7 e 8 della Convenzione ministeriale (di seguito le "Relazioni") entro, rispettivamente, 12 mesi dall'inizio dell'attività di ricerca e 24 mesi dall'inizio dell'attività di ricerca e comunque non oltre 30 giorni dopo la data fissata per il termine della ricerca;

Con particolare riferimento alle Relazioni, le Parti riconoscono che il Ministero, come previsto dagli articoli 7, 8 e 14 della Convenzione ministeriale, si riserva la facoltà di sospendere e/o non erogare quote parte di Finanziamento e/o eseguire ulteriore istruttoria ministeriale qualora le stesse non siano complete e/o non rispettino i predetti termini di consegna e/o non siano idonee a dimostrare la corretta realizzazione del Progetto.

La sospensione, la revoca o il ritardo dell'erogazione del Finanziamento da parte del Ministero determinerà, correlativamente, l'esonero, temporaneo o definitivo, dell'Azienda Ospedaliera Universitaria "Luigi Vanvitelli" dall'obbligo di liquidazione degli importi spettanti alle Unità Operative.

L'Azienda Ospedaliera Universitaria "Luigi Vanvitelli" si riserva in ogni caso di non corrispondere in favore delle Unità Operative la quota di Finanziamento spettante alle stesse in caso di mancato adempimento di queste ultime agli obblighi di cui alla Convenzione e al presente Accordo. È in ogni caso fatto salvo il diritto del Capofila di richiedere il maggior danno eventualmente patito.

L'erogazione verrà effettuata sulle coordinate bancarie di seguito riportate:

Unità Operativa 2 : AORN Sant'Anna e San Sebastiano Caserta

IBAN IT93R0898774840000000103282

Unità Operativa 3 : ASST Grande Ospedale Metropolitano Niguarda

IBAN IT73B0306909489100000046077

Unità Operativa 4 : ASL Napoli 3 SUD

IBAN IT34L0306922124100000046055



Ciascuna Unità Operativa gestisce la quota di finanziamento ad essa assegnata. Non è permesso alle Unità il trasferimento, parziale o totale, a soggetti terzi dei fondi ad esse assegnati.

Per quanto attiene la gestione del budget delle singole Unità Operative, come previsto dalla normativa in materia, ogni documento giustificativo di spesa dovrà riportare il codice CUP del progetto, relativo alla quota di propria competenza.

### **Articolo 6 (Inadempimento dell'Unità Operativa)**

La Parti espressamente convengono che qualora l'Unità Operative secondarie non provvedano ad inviare le relazioni di cui al precedente art. 5 lettera "c", ed art. 4 lettera "cc", nei tempi stabiliti nel Contratto, ovvero in caso di valutazione negativa delle relazioni medesime da parte dell'Ente Finanziatore per causa imputabile alle suddette UU.OO. ovvero in caso di mancata o irregolare attività di rendicontazioni o di altri casi di mancata o irregolare attuazione del Contratto da parte dell'Unità Operativa secondaria, la Capofila non provvederà al versamento all'U.O. di alcuna quota di finanziamento connessa al periodo progettuale oggetto della violazione/inadempimento contestati. Qualora il Ministero richiede la restituzione di quote di finanziamento già erogate, l'Unità Operativa si impegna a restituire alla Capofila le eventuali quote di finanziamento che siano state già percepite. Ferma la responsabilità assunta nei confronti del Ministero, si conviene che in nessun caso la Capofila potrà essere ritenuta responsabile per le attività effettivamente svolte dall'Unità Operativa secondaria. Per l'effetto, l'Unità Operativa secondaria sarà direttamente responsabile per qualsiasi perdita, danno o eventuale lesione a terzi derivante da fatti, azioni, o omissioni propri o dei propri dipendenti e collaboratori nell'adempimento delle obbligazioni di competenza della medesima, secondo quanto risultante dal Progetto e dalle eventuali rimodulazioni. L'Unità Operativa si farà carico integralmente delle responsabilità dipendenti dai propri inadempimenti e/o ritardi nella realizzazione delle attività di propria competenza, dovrà tenere la Capofila indenne da ogni responsabilità verso il Ministero e sarà tenuta a rimborsare immediatamente alla Capofila tutte le somme (incluse le spese legali) che questa fosse obbligata a pagare al Ministero e/o a terzi, a titolo di rimborso di somme indebitamente percepite, ovvero di risarcimento danni o ad altro titolo, in dipendenza dell'inadempimento e/o ritardo nell'esecuzione da parte sua. Qualora non sia accertato a quale Parte si addebitabile l'inadempimento e/o il ritardo nell'esecuzione dell'attività di Progetto, o inadempimento non sia riferibile ad alcune delle Parti, la ripartizione delle somme da recuperare/rimborsare/risarcire verrà effettuata pro-quota

nel limite della quota di finanziamento approvato dal Ministero. Sono fatte salve le azioni per il risarcimento del danno in tutti i casi di inadempimento/violazione imputabili all'U.O. che abbiano compromesso, o reso più onerosa per la Capofila la realizzazione del Progetto. Ciascuna Parte sarà responsabile in via esclusiva delle spese e delle obbligazioni dalla medesima assunte, anche ove non ammissibili e/o eleggibili e/o non finanziate.

#### **Art. 7 (Monitoraggio e rendicontazioni finanziarie)**

Le Parti riconoscono ed accettano che il Ministero, in ossequio alle previsioni di cui alla Convenzione, ha facoltà di chiedere informazioni e documentazione integrativa in ogni momento ed anche durante lo svolgimento del Progetto.

L'Ex Direzione Generale della Ricerca e dell'Innovazione in Sanità del Ministero della Salute svolge nel merito le funzioni di verifica tecnico/scientifica sullo stato di avanzamento del Progetto in questione in coerenza con lo stato di rendicontazione delle spese.

L'Unità di Missione per l'attuazione degli interventi del PNRR presso il Ministero della Salute e eventuali altre Amministrazioni coinvolte a diversi livelli di controllo eseguono le verifiche sulle procedure, sulle spese e sui target in conformità a quanto stabilito dall'articolo 22 del Regolamento UE 2021/241 al fine di garantire la tutela degli interessi finanziari dell'Unione, la prevenzione, l'individuazione e la rettifica di frodi, di casi di corruzione e di conflitti di interessi, nonché il recupero di somme erroneamente versate o utilizzate in modo non corretto.

Le Parti si impegnano a fornire tutta la documentazione tecnico/scientifica sullo stato di avanzamento del progetto, e quella relativa ai monitoraggi periodici previsti dagli articoli 5 e 6 della Convenzione. Le parti si impegnano, altresì, all'osservanza delle prescrizioni normative nazionali ed Europee richiamate nei succitati articoli 5 e 6 della Convenzione.

Per l'ammissibilità delle spese si rimanda all'articolo 10 del 2° Avviso rubricato "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".

#### **Articolo 8 (Variazioni del Progetto e del piano dei costi)**

A partire dal terzo mese successivo all'avvio del progetto e fino a tre mesi prima della scadenza del progetto, il Soggetto attuatore-beneficiario, con nota firmata dal proprio rappresentante legale e dal Principal Investigator, trasmessa tramite il portale Workflow della ricerca e il sistema informatico "ReGiS", può proporre variazioni al progetto, coerenti con gli obiettivi progettuali, o alla distribuzione di fondi tra le Unità Operative, purché non comportino un aumento del finanziamento complessivo a carico del Ministero, che dovranno essere accolte con autorizzazione scritta del Ministero.

La richiesta di modifica deve dimostrare le necessità scientifiche alla base della richiesta e l'equivalenza della modifica proposta rispetto al raggiungimento degli obiettivi progettuali previsti, modifica che avrà efficacia solo dopo l'approvazione da parte del Ministero con successivo necessario adeguamento del piano dei costi per il CUP Master e per i CUP delle singole Unità Operative da parte del Soggetto attuatore-beneficiario.

Non è consentito al di fuori del periodo di cui al comma 1 avanzare richieste di modifica. In caso di eventuale necessità di un'ulteriore modifica progettuale è possibile presentare tale richiesta di modifica solo dopo 3 mesi dall'approvazione da parte del Ministero dell'ultima modifica progettuale della stessa tipologia ovverosia scientifica o economica.

Il piano dei costi, riportato nella proposta progettuale, è da ritenersi vincolante relativamente al solo totale del finanziamento assegnato e al riparto iniziale tra unità operative, mentre ha valore meramente indicativo per quanto riguarda la ripartizione tra voci di costo e le motivazioni fornite a giustificazione di tali costi.

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

Qualsiasi proposta emendativa deve essere adeguatamente motivata dal Principal Investigator per documentare che quanto richiesto risulti indispensabile per assicurare il raggiungimento degli obiettivi a suo tempo prefissati.

Solo dopo l'approvazione del Ministero, il Soggetto attuatore-beneficiario potrà procedere all'applicazione delle modifiche di cui al comma 1 del presente articolo. In caso di eventuali inadempimenti al presente articolo il Ministero ha facoltà di procedere sia alla risoluzione della convenzione, dandone comunicazione al Soggetto attuatore/beneficiario, sia alla sospensione del finanziamento, nonché al recupero di tutto l'importo erogato.

## **Articolo 9 (Proroga)**

Il termine della ricerca può essere prorogato dal Ministero per un periodo massimo di 6 mesi dalla data di scadenza originale, solo a seguito di formale, motivata e documentata istanza firmata digitalmente dal legale rappresentante del Soggetto attuatore-beneficiario e dal Principal Investigator, trasmessa tramite il portale Workflow della ricerca.

La richiesta di cui al comma 1 può essere avanzata solo dopo la presentazione della relazione di medio termine ovverosia dopo 12 mesi dall'avvio progetto e fino a 3 mesi precedenti il termine del progetto, con formale e motivata istanza da parte del Soggetto attuatore-beneficiario e del Principal Investigator, che dimostri le necessità scientifiche alla base della richiesta rispetto alle necessità per il raggiungimento degli obiettivi progettuali previsti e avrà efficacia solo dopo l'approvazione da parte del Ministero.

## **Articolo 10 (Proprietà e diffusione dei risultati)**

La proprietà degli studi, dei prodotti e delle metodologie sviluppati nell'ambito del progetto è regolamentata dalla normativa vigente in materia, salvo particolari accordi stipulati tra le parti firmatarie del presente atto, ferma restando la possibilità dei soggetti istituzionali del Servizio Sanitario Nazionale di fruirne, previa richiesta alle parti firmatarie.

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

Il Soggetto attuatore-beneficiario si impegna a garantire un'adeguata diffusione e promozione del progetto, anche online, sia sul web che sui social media.

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

I prodotti di cui al precedente comma devono essere resi pubblici attraverso sistemi che consentano

l'immediata fruizione da parte del pubblico (ad esempio open-access) e non potranno essere oggetto di pubblicazione scientifica per la quale sia necessario il pagamento di una sottoscrizione ovvero il pagamento per la consultazione relativa. L'eventuale violazione del presente comma, anche per una sola pubblicazione, sarà oggetto di una penale pari al 25% del finanziamento complessivo.

Il Ministero non riconosce l'eleggibilità dei costi delle pubblicazioni sui propri fondi qualora in dette pubblicazioni non si faccia espressa menzione del finanziamento ottenuto nell'ambito del PNRR e del codice progetto.

Le parti convengono che il Ministero possa dare direttamente diffusione, anche attraverso il proprio sito web, dell'estratto della proposta progettuale e dei risultati della ricerca sia in forma completa che sintetica e delle pubblicazioni scientifiche da essa derivate.

Le Parti si riconoscono reciprocamente a titolo gratuito il diritto non esclusivo di utilizzazione dei rispettivi background ai fini e nei limiti strettamente necessari all'esecuzione del Progetto, non oltre la durata dello stesso, con espresso divieto di sub-licenziare o trasferire a qualunque titolo tale diritto a soggetti terzi. Qualsiasi accesso al background per ragioni diverse da quelle sopra indicate dovrà essere negoziato con Accordo separato.

Fatto salvo il diritto morale degli inventori ad essere riconosciuti come tali, la proprietà delle conoscenze e dei risultati derivanti dall'attività di ricerca e i relativi diritti di proprietà intellettuale saranno del soggetto o dei soggetti che li ha/hanno conseguiti, secondo quote proporzionali al contributo intellettuale inventivo. Nel caso in cui non sia possibile misurare i contributi intellettuali, o nel caso di mancato accordo tra i soggetti interessati, le quote si presumono uguali.

Le Parti provvederanno alla domanda congiunta di deposito del brevetto, sulla base di specifici accordi da concordarsi caso per caso nei quali verranno altresì definite specificatamente le modalità di uso e la licenza, su base non esclusiva, sui diritti derivanti dallo sfruttamento del brevetto.

## **Articolo 11**

### **(Segretezza delle informazioni e dei risultati)**

Tutta la documentazione e le informazioni che verranno acquisite dalle Parti nell'ambito ed in esecuzione del presente Accordo non potranno essere comunicate o divulgate a terzi (che non siano i propri amministratori, dipendenti o consulenti, in quanto tenuti agli obblighi di riservatezza e fedeltà), fatta eccezione per il caso in cui:

- il loro utilizzo o la loro divulgazione o comunicazione sia richiesta da un provvedimento proveniente da una pubblica autorità (giurisdizionale o non), dalla legge o dalla necessità di far valere un proprio diritto in giudizio;
- le stesse erano già a disposizione della Parte ricevente precedentemente alla data di sottoscrizione del presente Accordo, eccetto il caso di violazione di altro accordo di riservatezza eventualmente gravante sulla Parte;
- sono state create dalla Parte ricevente in maniera totalmente indipendente dalla rispettiva acquisizione nel contesto del presente Accordo;
- erano in pubblico dominio all'atto della divulgazione;
- sono state lecitamente ottenute o autonomamente create da terzi.

Il presente articolo resterà valido ed efficace per i 5 (cinque) anni successivi alla scadenza o al venir meno, per qualsiasi altro motivo, dell'efficacia dell'Accordo.

## **Articolo 12** **(Tutela dei dati personali)**

Nel corso dell'esecuzione delle attività oggetto del presente Accordo, ciascuna delle Parti potrà trovarsi nella condizione di dover trattare dati personali riferibili a dipendenti e/o collaboratori dell'altra Parte, motivo per cui le stesse si impegnano sin d'ora a procedere al trattamento di tali dati personali in conformità alle disposizioni di cui al Regolamento (UE) 2016/679 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 27 aprile 2016, relativo alla protezione delle persone fisiche con riguardo al trattamento dei dati personali, nonché alla libera circolazione di tali dati e che abroga la direttiva 95/46/CE (Regolamento generale sulla protezione dei dati - GDPR) e successive norme nazionali di adeguamento.

Le Parti si impegnano a condurre le suddette attività di trattamento sulla base dei principi di correttezza, liceità, trasparenza e tutela della riservatezza dei soggetti interessati e per il solo ed esclusivo fine di perseguire le finalità di cui al presente Accordo, nonché degli eventuali obblighi di legge allo stesso connessi. Tali dati saranno trattati dalle Parti con sistemi cartacei e/o automatizzati ad opera di propri dipendenti e/o collaboratori che, in ragione della propria funzione e/o attività, hanno la necessità di trattarli, per le sole finalità suindicate e limitatamente al periodo di tempo necessario al loro conseguimento.

In merito al trattamento dati personali, anche sanitari, che potrà rendersi necessario all'interno dello svolgimento delle attività progettuali di ricerca, l'Ente attuatore/Capofila e le Unità Operative si



impegnano ad effettuare il trattamento dei dati nel rispetto delle previsioni del Regolamento Europeo 2016/679 (GDPR), del Decreto Legislativo n. 196/2003 come novellato dal Decreto Legislativo n. 101/2018, delle linee guida e delle vigenti prescrizioni dell'Autorità Garante italiana per la protezione dei dati personali (collettivamente "Normativa Privacy"). L'Ente attuatore/Capofila e le Unità Operative si impegnano a disciplinare i trattamenti dati personali di cui al periodo precedente nel rispetto della vigente normativa provvedendo, tra l'altro, a definire i rispettivi ruoli privacy.

### **Articolo 13** **(Utilizzo del nome, marchio, logo, simbolo e annunci pubblici)**

Nessuna delle Parti utilizzerà o registrerà in alcuna forma il nome delle altre Parti, il logo, i simboli, i marchi commerciali o dei servizi, in alcun materiale pubblicitario o promozionale né con altri mezzi (compresi, ma non in forma limitativa, Internet, nomi a dominio, o indirizzi URL), né per altri scopi senza previo consenso scritto delle Parti. In nessuna circostanza le Parti rilasceranno annunci pubblici, comunicati stampa o comunicazioni pubblicitarie riguardanti il Contratto senza il previo consenso scritto delle altre Parti. Le Parti coopereranno e lavoreranno insieme secondo buona fede per rilasciare dichiarazioni pubbliche congiunte.

### **Art. 14** **(Risoluzione di controversie)**

Le parti si impegnano a risolvere in via bonaria tra loro qualsiasi controversia insorta e/o insorgenda in relazione alla interpretazione del presente Accordo.

Per qualunque controversia in merito all'esecuzione del presente Accordo, qualora non sia possibile esperire accordo extragiudiziale, il foro competente è quello di Napoli.

### **Articolo 15** **(Risoluzione per inadempimento)**

Il mancato rispetto degli obblighi posti a carico delle Parti o a una condotta delle stesse che pregiudichi l'assolvimento degli obblighi imposti dalla normativa comunitaria determina la risoluzione del presente Accordo.

### **Articolo 16**

### **(Condotta etica e trasparenza)**

L'Unità Capofila ha adottato un proprio Modello di Organizzazione, Gestione e Controllo ai sensi del D.Lgs 231/2001 ed un proprio Codice Etico, quest'ultimo disponibile sul sito web: [www.policliniconapoli.it](http://www.policliniconapoli.it).

L'Unità Operativa 2 - AORN Sant'Anna e San Sebastiano Caserta - ha adottato anch'essa un proprio Codice Etico disponibile sul sito web: [www.ospedale.caserta.it](http://www.ospedale.caserta.it);

L'Unità Operativa 3 - ASST Grande Ospedale Metropolitano Niguarda - ha adottato anch'essa un proprio Codice Etico disponibile sul sito web [https://www.ospedaleniguarda.it/amministrazione\\_trasparente](https://www.ospedaleniguarda.it/amministrazione_trasparente);

L'Unità Operativa 4 – ASL Napoli 3 SUD - ha adottato anch'essa un proprio Codice Etico disponibile sul sito web: <https://www.aslnapoli3sud.it/amministrazione-trasparente>;

L'U.O. dichiara di aver preso visione dei contenuti del Codice Etico dell'Unità Capofila e di accettarne integralmente il contenuto.

Ciascuna Parte si impegna ad agire nell'esecuzione del Contratto nel rispetto della normativa vigente con correttezza e trasparenza evitando comportamenti o azioni che possano configurarsi quale mala gestio con finalità corruttiva e più in generale che si pongano in contrasto con i principi, valori e regole di condotta etica tali da poter generare per l'altra Parte responsabilità da atto illecito. In tale contesto, inoltre, le Parti si impegnano a collaborare in buona fede al fine di facilitare la piena e corretta attuazione dei correlati reciproci obblighi.

Ciascuna Parte si impegna, inoltre, a informare l'altra Parte di qualunque fatto o circostanza potenzialmente in contrasto con i valori, principi e regole di condotta indicati nel Codice Etico di quest'ultima di cui sia venuta a conoscenza in ragione del Contratto, affinché sempre quest'ultima possa adottare i conseguenti provvedimenti nei confronti dei responsabili ove la segnalazione risultasse fondata, secondo le seguenti modalità:

a. se la segnalazione è rivolta all'Unità Capofila dovrà essere indirizzata a: [assunta.trematerra@policliniconapoli.it](mailto:assunta.trematerra@policliniconapoli.it).

b. se la segnalazione è rivolta all'Unità Operativa 2 - AORN Sant'Anna e San Sebastiano Caserta - dovrà essere indirizzata a: xxxxxxxxxxxx;

c. se la segnalazione è rivolta all'Unità Operativa 3 – ASST Grande Ospedale Metropolitano Niguarda - dovrà essere indirizzata a: [marco.finotti@ospedaleniguarda.it](mailto:marco.finotti@ospedaleniguarda.it);

se la segnalazione è rivolta all'Unità Operativa 4 - ASL Napoli 3 SUD

- dovrà essere indirizzata a: [protocollo@pec.aslnapoli3sud.it](mailto:protocollo@pec.aslnapoli3sud.it);

Le Parti convengono che la violazione di quanto previsto dal presente articolo costituisce grave inadempimento del Contratto e ne determina la sua risoluzione di diritto ai sensi e per gli effetti di cui all'art. 1456 Codice Civile, risultando pregiudicato il rapporto di fiducia tra le Parti, fatte salve le azioni per il risarcimento del danno.

### **Art. 17** **Disposizioni finali**

Le clausole del presente Accordo sono state negoziate e condivise dalle Parti. Il presente Accordo potrà essere modificato mediante atto scritto concordato tra le Parti.

Nel caso in cui una o più disposizioni del presente Accordo dovesse essere ritenuta invalida o non eseguibile, l'invalidità o non eseguibilità di tale disposizione non si estende alle altre disposizioni dell'Accordo che manterranno pieno vigore ed efficacia.

Le Parti si impegnano all'osservanza, per quanto di rispettiva competenza, delle disposizioni inerenti alla tracciabilità dei flussi finanziari di cui all'articolo 3 della legge 13 agosto 2010 n.136, e successive modifiche ed integrazioni.

Il presente Accordo è soggetto ad imposta di Bollo sin dall'origine ai sensi dell'articolo 2, Parte I della Tariffa D.P.R. 642/1972, con onere a carico del Capofila. Il presente Accordo sarà registrato solo in caso d'uso e le spese di registrazione sono a carico delle Parti interessate.

Per tutto quanto non espressamente previsto nel presente Accordo, si rinvia alle disposizioni contenute nell'Avviso, nella Convenzione attuativa tra il Ministero della Salute e la Capofila e nel Progetto.

Per quanto non previsto dal presente Accordo si rinvia alle norme comunitarie e nazionali di riferimento.

Il presente Accordo si compone di 17 articoli.

*Il presente Accordo è sottoscritto con firma digitale, ai sensi dell'articolo 24 del decreto legislativo 7 marzo 2005, n. 82, con firma elettronica avanzata, ai sensi dell'articolo 1, comma1, lettera q-bis) del decreto legislativo 7 marzo 2005, n. 82, ovvero con altra firma elettronica qualificata.*

Letto, confermato e sottoscritto.

Azienda Ospedaliera Universitaria “Luigi Vanvitelli”

Direttore Generale

Dott. Ferdinando Russo

AORN Sant’Anna e San Sebastiano

Direttore Generale

Dott. Gaetano Gubitosa

ASST Grande Ospedale Metropolitano Niguarda

Direttore Generale

Dott. Alberto Zoli

ASL Napoli 3 SUD

Direttore Generale

Dott. Giuseppe Russo