



Ministero della Salute

DIREZIONE GENERALE DELLA RICERCA
E DELL'INNOVAZIONE IN SANITA'
Ufficio 4

Classifica/Fascicolo
DGRIC/I.9.a.b/2019/241

Regione Siciliana

trasmissione pec:
dipartimento.attivita.sanitarie@certmail.regione.sicilia.it

Ministero della Salute

DGRIC

0001523-P-05/04/2019

I.9.a.b/2019/241



327559681

Oggetto: Bando della ricerca finalizzata 2018 (anni finanziari 2016-2017) (ex artt. 12 e 12bis del D. Lgs. 502/92)
Avvio procedure convenzionamento
Progetto **CO-2018-12367503 - Sicilia**

Si comunica a codesta Amministrazione che con provvedimento del 20 marzo u.s. - in conformità alle decisioni assunte dal Comitato tecnico sanitario - è stata approvata la graduatoria, distinta per tipologie progettuali, relativa al bando della ricerca finalizzata in oggetto indicato. In detta graduatoria è indicata, per ciascun progetto collocatosi in posizione utile ai fini del finanziamento, la somma destinata da questo Dicastero per la realizzazione del progetto medesimo.

Nelle more della registrazione, da parte degli organi di controllo, del suddetto provvedimento, si informa che, per quanto di competenza di codesto destinatario istituzionale, risulta utilmente collocato nell'area di finanziamento il progetto di seguito indicato:

Codice progetto: **CO-2018-12367503**

Titolo Progetto: **Novel compliant scaffold with specific design for the treatment of non-thrombotic stenosis of internal jugular veins in patients with chronic headache poor responder to best medical therapy.**

Principal Investigator: **PIERFRANCESCO VEROUX**

Finanziamento a carico Ministero Salute: euro 418.000,00

Pertanto, al fine di dare avvio alla procedura di convenzionamento, si chiede di trasmettere a questo Ministero, debitamente compilata, la scheda di rimodulazione "**Rim_2018**", reperibile sul sito del WFR sotto la denominazione "**RF2018_Convenzione RF allegato 1**" riguardante in particolare:

- i dati del Principal Investigator e dei responsabili delle unità operative partecipanti al progetto;
- la dichiarazione del legale rappresentante di codesto destinatario istituzionale sulla posizione lavorativa del principal investigator;
- la ripartizione del finanziamento tra le unità operative partecipanti al progetto;
- la ripartizione del finanziamento, tra le unità operative, per singola voce di spesa;
- nel caso di progetto GR con contratto del PI instaurato per il progetto in questione si prega di allegare copia del contratto;
- in caso di PI che risulti personale già operante presso l'Ente SSN con contratto a tempo determinato o parasubordinato allegare copia ultimo contratto;
- in caso di PI contrattualizzato presso strutture esterne al SSN e operante presso l'Ente SSN a seguito di specifica convenzione allegare copia della convenzione da cui si ricavi l'assegnazione presso l'Ente del SSN.

Si invita altresì ad inviare copia del progetto in lingua italiana che deve risultare l'esatta e precisa traduzione del testo inglese riportato nel progetto.

Inoltre, si chiede di trasmettere anche la sotto riportata documentazione:

A) per i progetti rientranti nella tipologia Progetti Cofinanziati (CO): la lettera di impegno della azienda privata a cofinanziare il progetto per un importo almeno pari a quello chiesto a questo Ministero, reperibile in facsimile nell'area riservata del workflow della ricerca (<http://ricerca.cbim.it>), sotto la denominazione **"RF2018_Facsimili dichiarazioni convenzionamento"**;

B) laddove un progetto di ricerca, a prescindere dalla tipologia progettuale di afferenza, preveda fasi di sperimentazione clinica sarà necessario trasmettere a questo Ministero il parere positivo del competente Comitato etico e, nel caso di progetti multicentrici, il parere positivo del Comitato etico principale;

C) laddove un progetto di ricerca, a prescindere dalla tipologia progettuale di afferenza, preveda studi su modelli animali sarà necessario trasmettere a questo Ministero l'autorizzazione di cui all'articolo 31 del decreto legislativo n. 26 del 4 marzo 2014, rilasciata dalla competente Direzione generale della sanità animale e dei farmaci veterinari di questo Dicastero per lo specifico progetto di cui all'oggetto.

Tutta la documentazione richiesta, debitamente compilata - e firmata per ciò che concerne i documenti menzionati alle lettere **A) B) C)** - deve essere trasmessa a questo Dicastero attraverso il sistema workflow della ricerca, selezionando dal menù Anagrafe Progetti, anno 2016, lo specifico codice del progetto interessato, menzionato peraltro nella presente nota. A tale proposito si fa presente quanto segue:

- per l'invio della scheda **"RF2018_Convenzione RF allegato 1"** si dovrà utilizzare esclusivamente la voce di comunicazione proattiva **"Conven.Rimodulazione"**;

- per la trasmissione della documentazione di cui alle soprariportate lettere **A) B) C)** e per la trasmissione del progetto in lingua italiana, si dovrà utilizzare esclusivamente la voce di comunicazione proattiva **"Conven.altri Allegati"** (un invio per ogni tipologia di allegato).

Tutto ciò illustrato, si fa presente, con preghiera di prontamente informare della questione i P.I. di ciascun progetto, che, ai sensi di quanto previsto all'articolo 12 del bando della ricerca in parola, tutta la documentazione chiesta da questa Amministrazione - ivi compreso il parere positivo del Comitato etico e l'autorizzazione di cui all'articolo 31 del decreto legislativo n. 26 del 4 marzo 2014 - deve pervenire entro e non oltre **120 giorni** dalla data della presente comunicazione.

Decorso inutilmente tale periodo, i progetti di ricerca per i quali codesto destinatario istituzionale non abbia fornito quanto prescritto, saranno sottoposti all'attenzione del Comitato tecnico sanitario per l'esclusione dal finanziamento ed il conseguente scorrimento della graduatoria.

In ultimo, si rammenta che la prevista convenzione di cui all'articolo 15 comma 2 bis della legge 241/1990 - che si potrà perfezionare solo ad avvenuta ricezione, entro i termini sopraindicati, di tutta la documentazione chiesta con la presente - deve essere sottoscritta, tramite firma digitale, dal legale rappresentante di codesto destinatario istituzionale nonché, per presa visione, dal principal investigator. Al riguardo si precisa che la convenzione controfirmata digitalmente dal legale rappresentante di codesto destinatario istituzionale nonché, per presa visione, dal principal investigator dovrà necessariamente pervenire a questa Amministrazione **entro 30 giorni** dalla ricezione della stessa.

Si invita, pertanto, a comunicare a questa Amministrazione tramite il sistema workflow della ricerca - il nominativo, nonché il codice fiscale, del rappresentante legale di codesto Ente.

Il direttore dell'ufficio 4
*Dr.ssa Maria Teresa Camera

Il direttore dell'ufficio 3
*Dott. Gaetano Guglielmi

*firma autografa sostituito a mezzo stampa, ai sensi dell'art. 3, comma 2, del d.lgs. n. 39/1993