



REGIONE DEL VENETO

giunta regionale

Data **03 MAG. 2023** Protocollo N° **236865** Class: **C. 101** Prat. Fasc. Allegati N° vari

Oggetto: Avviso pubblico per la presentazione e selezione di progetti di ricerca da finanziare nell'ambito del Piano Nazionale di Ripresa e Resilienza - Missione M6 - Componente C2 - Investimento 2.1 Valorizzazione e potenziamento della ricerca biomedica del SSN finanziato dall'Unione europea - NextGenerationEU.

Ai Direttori Generali
Aziende ULSS
Azienda Ospedale-Università Padova
Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata Verona

e, p.c.

Al Direttore Generale
Istituto Oncologico Veneto - IRCCS

Al Presidente
San Camillo IRCCS srl

Al Presidente
IRCCS Ospedale Sacro Cuore Don Calabria

Al Presidente
IRCCS Medea

Al Direttore
Istituto Zooprofilattico
Sperimentale delle Venezie (IZSVE)

Al Magnifico Rettore
Università degli Studi di Padova

Al Magnifico Rettore
Università degli Studi di Verona

Al Magnifico Rettore
Università Cà Foscari Venezia

Si informa che il Ministero della Salute ha pubblicato, con decorrenza **27.04.2023**, l'Avviso pubblico per la presentazione e selezione di progetti di ricerca da finanziare nell'ambito del Piano nazionale di Ripresa e Resilienza (PNRR) - Missione 6 Salute - Componente 2 - Investimento 2.1 "Valorizzazione e potenziamento della ricerca biomedica del SSN" finanziato dall'Unione europea - NextGenerationEU.

Le tematiche su cui possono essere presentati progetti di ricerca, con una richiesta di finanziamento al Ministero della Salute fino ad un massimo di Euro 1.000.000,00, sono le seguenti:

1. Proof of concept (PoC);
2. Tumori rari;
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.

Area Sanità e Sociale

Unità Organizzativa Commissione salute e relazioni socio-sanitarie

Palazzo Molin - S. Polo, 2513 - 30123 Venezia - tel. 041 279-3591 - 3877 - 3552

e-mail: relazioni_sociosanitarie@regione.veneto.it - pec.: area_sanitasociale@pec.regione.veneto.it



L'avviso è scaricabile dal sito del Ministero della Salute www.salute.gov.it nonché dal sito della Regione Veneto <https://www.regione.veneto.it/web/sanita/pnrr>.

La procedura di presentazione dei progetti di ricerca, che deve avvenire tramite l'utilizzo dell'applicazione del Ministero *Workflow della ricerca* all'indirizzo <http://ricerca.cbim.it>, si svolge a decorrere dal giorno **27 aprile 2023** e prevede due fasi: la presentazione delle Letter of intent (LOI) e, successivamente, per le LOI utilmente collocate in graduatoria, la presentazione della proposta progettuale completa.

Si segnala che la composizione del gruppo di ricerca deve attenersi a criteri specifici. Di seguito si evidenziano alcuni di essi:

- minimo n. 2 e massimo n. 4 Unità Operative appartenenti ad Enti diversi (con diverso codice fiscale) con almeno il 50% di UO afferenti ad Enti del SSN e almeno n. 1 Unità Operativa in caso di n. 2 o almeno n. 2 Unità Operative in caso di n. 3 che insiste/insistono in un'area geografica del Mezzogiorno;
- ammessa una sola Unità Operativa aggiuntiva in autofinanziamento (facoltativa);
- n. 4 ricercatori collaboratori in aggiunta al PI e al Co-PI più ulteriori n. 2 ricercatori collaboratori con età inferiore a 40 anni, tutti con rapporto di lavoro in essere con gli Enti che svolgono funzioni di Unità operative;
- rispettare il principio del *gender equality*, nella misura minima del 30% dei ricercatori (PI, CoPI e collaboratori principali in possesso di rapporto di lavoro) da riservare alle ricercatrici donne;
- possibilità di reclutare, ex-novo, minimo n. 2 fino ad un massimo di n. 5 collaboratori aggiuntivi di età inferiore a 40 anni, di cui almeno n. 2 operanti in Unità Operative che insistono in aree geografiche del Mezzogiorno, non aventi al momento della presentazione della LOI un rapporto di lavoro con gli Enti di afferenza delle UO;
- l'eventuale Unità operativa universitaria deve afferire ad una università non avente convenzioni in atto con l'ente del SSN che svolge funzioni di Unità Operativa.

Si sottolinea in particolare che:

- i ricercatori che risultano essere Principal Investigator o CoPI di progetti finanziati nell'ambito del precedente Avviso non possono partecipare come Principal Investigator o CoPI nell'ambito del presente Avviso ma come collaboratori;
- il **Principal Investigator** e il **CoPI** devono svolgere alla data di pubblicazione dell'avviso la propria attività lavorativa presso la struttura del SSN dell'UO1 ed avere un contratto di lavoro valido nei 30 mesi (durata del progetto incrementata di ulteriori 6 mesi di proroga) successivi alla data di presentazione della LOI;
- **i ricercatori collaboratori principali** devono svolgere alla data di pubblicazione dell'avviso la propria attività lavorativa presso l'Ente che svolge funzioni di Unità Operativa ed avere un contratto di lavoro valido nei 30 mesi (durata del progetto incrementata di ulteriori 6 mesi di proroga) successivi alla data di presentazione della LOI ovvero deve essere possibile prorogare il contratto in essere secondo la normativa vigente fatte salve le eccezioni previste dal Bando;
- **i ricercatori collaboratori aggiuntivi under 40** (fino ad un massimo di n. 5 di età inferiore a 40 anni) non devono avere al momento della presentazione della LOI rapporti di lavoro con gli Enti che svolgono funzioni di UO;
- **non è ammessa la partecipazione di personale in quiescenza** anche se opera in convenzione gratuita con l'Ente del SSN/Ente di Ricerca/Università;
- **non è ammessa la partecipazione di personale che sarà collocato in quiescenza** nei 30 mesi successivi alla data di presentazione della LOI;
- il Gruppo di ricerca che ha sottomesso la proposta progettuale finanziabile **non deve subire modifiche** nella sua composizione durante lo svolgimento del progetto salvo cause eccezionali non dipendenti dalla volontà degli stessi.

Si invita, infine, a prestare attenzione ai **requisiti minimi di expertise richiesti per il Principal Investigator ed il CoPI**, alle modalità di accreditamento (come Principal Investigator e/o come collaboratore), alla corretta indicazione degli ID bibliometrici dei ricercatori e dei codici identificativi delle pubblicazioni, agli aspetti specifici richiesti per la definizione del budget e alle percentuali di spesa verificando, anche, le possibili cause di esclusione dalla procedura concorsuale (art. 18 dell'Avviso).

Area Sanità e Sociale

Unità Organizzativa Commissione salute e relazioni socio-sanitarie

Palazzo Molin – S. Polo, 2513 – 30123 Venezia – tel. 041 279-3591 - 3877 - 3552

e-mail: relazioni.sociosanitarie@regione.veneto.it - pec.: area.sanitasociale@pec.regione.veneto.it



Si rimanda, inoltre, all'Avviso ed alle FAQ relative alle richieste di chiarimenti (disponibili su Workflow della Ricerca <http://ricerca.cbim.it>) che saranno aggiornate periodicamente dal Ministero richiamando, altresì, l'attenzione sulle scadenze e sulle istruzioni operative in particolare per l'accreditamento dei ricercatori e l'inserimento dei dati di progetto nell'applicazione web.

La Regione, in qualità di Destinatario Istituzionale, procederà alla validazione delle LOI e dei progetti di ricerca secondo quanto previsto dall'art. 8 dell'Avviso. A tal fine sono stati predisposti gli allegati moduli da trasmettere alla Regione del Veneto all'indirizzo PEC area.sanitasociale@pec.regione.veneto.it **entro la data del 16 maggio 2023**:

- Allegato 1 Dichiarazione relativa al Principal Investigator/CoPI
- Allegato 2 Dichiarazione relativa al collaboratore principale;
- Allegato 3 Dichiarazione relativa al collaboratore aggiuntivo under 40.

Il Principal Investigator ed il Legale Rappresentante della UO1 devono sottoscrivere digitalmente il modulo Allegato 4 dell'Avviso "Informativa sul conferimento e trattamento dei dati e sulla pubblicazione degli elementi ritenuti non sensibili nei siti istituzionali e di consultazione aperta" la cui versione editabile è scaricabile dal sito Workflow della ricerca. Il Principal Investigator provvederà al caricamento su WFR di entrambi i moduli, quali allegati alla LOI, prima di procedere all'invio telematico della stessa al Destinatario Istituzionale.

Tutta la modulistica sarà resa disponibile sul sito della Regione Veneto all'indirizzo <https://www.regione.veneto.it/web/sanita/pnrr> a partire dalla data della presente nota.

Le tempistiche del Bando sono le seguenti:

- **dal giorno 27 aprile 2023 al giorno 11 maggio 2023 ore 17.00:** è possibile l'accreditamento dei ricercatori al sito <http://ricerca.cbim.it> come Principal Investigator e come ricercatore collaboratore;
- **dal giorno 27 aprile 2023 al giorno 16 maggio 2023 ore 17.00:** il ricercatore proponente deve inserire la *Letter of intent* (LOI) in lingua inglese sul sistema workflow ricerca e procedere all'invio telematico;
- **dal giorno 17 maggio 2023 al 23 maggio 2023 ore 17.00:** il Destinatario Istituzionale deve effettuare la validazione della LOI secondo quanto previsto all'articolo 8 dell'Avviso e confermare la LOI che intende presentare al Ministero della Salute (nei primi 3 giorni il PI può procedere alla correzione di errori materiali della LOI presentata);
- successivamente, per le LOI utilmente collocate in graduatoria, il Ministero della Salute inviterà il Principal Investigator a presentare la proposta progettuale completa e il Destinatario Istituzionale procederà all'esame, alla successiva validazione e all'invio al Ministero secondo le tempistiche e modalità riportate all'art. 11 dell'Avviso (cui si rinvia).

Si chiede, infine, di dare ampia diffusione dell'Avviso in argomento presso i ricercatori e le strutture interessate e, per informazioni e/o contatti, si prega di fare riferimento a *Unità Organizzativa Commissione salute e relazioni socio-sanitarie* - indirizzo di posta elettronica relazioni.sociosanitarie@regione.veneto.it - tel. 041-2793591 - 3584.

Nel ringraziare per la consueta collaborazione è gradita l'occasione per porgere cordiali saluti.

Il Direttore
Antonio Maritati

Referente istruttoria: Stefania Marigo tel. 041-2793591 e-mail stefania.marigo@regione.veneto.it

Area Sanità e Sociale
Unità Organizzativa Commissione salute e relazioni socio-sanitarie
Palazzo Molin – S. Polo, 2513 – 30123 Venezia – tel. 041 279-3591 - 3877 - 3552
e-mail: relazioni.sociosanitarie@regione.veneto.it - pec.: area.sanitasociale@pec.regione.veneto.it



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

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

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

1. Oggetto del Trattamento

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

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

2. Finalità del trattamento

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

Conferimento dati nell'ambito delle iniziative PNRR/PNC

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

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

Tipologie di dati conferiti

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

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

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

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

3. Soggetti del trattamento

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

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

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

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

5. Base giuridica del trattamento

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

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

Base giuridica per la pubblicazione e diffusione web

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

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

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

Pubblicazione di dati personali ulteriori

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

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

6. Tempo di conservazione dei dati

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

7. Luogo del Trattamento

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

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

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

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

titolo:

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

DICHIARA

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

Luogo e data

Nome e Firma digitale del dichiarante*

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

FAC-SIMILE DICHIARAZIONE DA INVIARE ALLA REGIONE DEL VENETO

Dichiarazione per COLLABORATORE PRINCIPALE
(carta intestata Azienda sanitaria / Ente di appartenenza della UO)

Alla Regione del Veneto
Area Sanità e Sociale
UO Commissione salute e relazioni socio-sanitarie
area.sanitasociale@pec.regione.veneto.it

OGGETTO: Avviso pubblico per la presentazione e selezione di progetti di ricerca da finanziare nell'ambito del Piano Nazionale di Ripresa e Resilienza (PNRR) - Missione M6 - Componente C2 - Investimento 2.1 Valorizzazione e potenziamento della ricerca biomedica del SSN finanziato dall'Unione europea – NextGenerationEU: *progetto* _____

Il sottoscritto _____ legale rappresentante dell'Azienda sanitaria / Ente _____ acconsente, in caso di finanziamento del progetto nell'ambito dell'Avviso, allo svolgimento dello stesso presso l'Azienda / Ente impegnandosi a garantire il necessario supporto logistico-amministrativo per tutta la durata del progetto;

- certifica che il Dott. _____ Collaboratore principale del progetto svolge l'attività lavorativa presso l'Azienda / Ente nella posizione di:

specificare tipologia del rapporto di lavoro: _____

qualifica: _____

scadenza del rapporto di lavoro: _____

con un impegno di n. _____ ore/settimana;

e non andrà in quiescenza entro la data del 23 novembre 2025;

- considerato che il rapporto di lavoro attualmente in essere con il ricercatore verrà a scadenza il _____ l'Azienda / Ente si impegna, in caso di finanziamento del progetto presentato, **a prorogare il rapporto di lavoro sino alla conclusione del progetto**, conformemente e compatibilmente con la normativa vigente in materia e in osservanza ai criteri previsti dal Bando.

parte da compilare solo nel caso in cui il rapporto di lavoro del collaboratore scada entro la data del 23 novembre 2025 (nei 30 mesi successivi alla data di presentazione della LOI al Ministero della Salute).

ATTENZIONE: verificare che il rapporto di lavoro sia prorogabile in base alla normativa vigente.

Firma del Legale Rappresentante
(Firma digitale)

FAC-SIMILE DICHIARAZIONE DA INVIARE ALLA REGIONE DEL VENETO**Dichiarazione per PRINCIPAL INVESTIGATOR / CoPI**
(carta intestata Azienda sanitaria)

Alla Regione del Veneto
Area Sanità e Sociale
UO Commissione salute e relazioni socio-sanitarie
area.sanitasociale@pec.regione.veneto.it

OGGETTO: Avviso pubblico per la presentazione e selezione di progetti di ricerca da finanziare nell'ambito del Piano Nazionale di Ripresa e Resilienza (PNRR) - Missione M6 - Componente C2 - Investimento 2.1 Valorizzazione e potenziamento della ricerca biomedica del SSN finanziato dall'Unione europea – NextGenerationEU: *progetto* _____

Il sottoscritto _____ legale rappresentante dell'Azienda sanitaria _____ acconsente, in caso di finanziamento del progetto nell'ambito dell'Avviso, allo svolgimento dello stesso presso l'Azienda impegnandosi a garantire il necessario supporto logistico-amministrativo per tutta la durata del progetto;

- certifica che il Dott. _____

- Principal Investigator (PI) del progetto;
- CoPI del progetto

svolge l'attività lavorativa presso questa Azienda nella posizione di:

specificare tipologia del rapporto di lavoro: _____

qualifica: _____

scadenza del rapporto di lavoro: _____

con un impegno di n. _____ ore/settimana

e non andrà in quiescenza entro la data del 23 novembre 2025.

ATTENZIONE: il rapporto di lavoro del PI o CoPI non deve scadere entro la data del 23 novembre 2025 (nei 30 mesi successivi alla data di presentazione della LOI al Ministero della Salute).

Firma del Legale Rappresentante
(Firma digitale)

FAC-SIMILE DICHIARAZIONE DA INVIARE ALLA REGIONE DEL VENETO**Avviso pubblico per la presentazione e selezione di progetti di ricerca da finanziare
nell'ambito del Piano Nazionale di Ripresa e Resilienza (PNRR)**

Missione M6 - Componente C2 - Investimento 2.1 Valorizzazione e potenziamento della ricerca biomedica
del SSN finanziato dall'Unione europea – NextGenerationEU

Dichiarazione per COLLABORATORE AGGIUNTIVO UNDER 40
(carta intestata Azienda sanitaria / Ente di afferenza della UO)

Alla Regione del Veneto
Area Sanità e Sociale
UO Commissione salute e relazioni socio-sanitarie
area.sanitasociale@pec.regione.veneto.it

OGGETTO: Avviso pubblico per la presentazione e selezione di progetti di ricerca da finanziare nell'ambito del Piano Nazionale di Ripresa e Resilienza (PNRR): *progetto*_____

Il sottoscritto_____ legale rappresentante dell'Azienda sanitaria / Ente
_____ acconsente, in caso di finanziamento del progetto
nell'ambito dell'Avviso, allo svolgimento dello stesso presso l'Azienda / Ente impegnandosi a garantire il
necessario supporto tecnico-amministrativo per tutta la durata del progetto;

- certifica che il Dott. _____ non ha in essere alcun rapporto di lavoro
con questa Azienda / Ente;

- si impegna, in caso di finanziamento del progetto, **ad attivare** *ex novo* apposito contratto di lavoro con il
ricercatore per la durata del progetto, conformemente e compatibilmente con la normativa vigente in materia e in
osservanza di quanto previsto dall'Avviso;

- precisa che per l'attivazione del predetto rapporto di lavoro sono stati previsti appositi fondi sul finanziamento
richiesto nel rispetto dei limiti previsti dall'Avviso.

Firma del Legale Rappresentante
(Firma digitale)