



Istituto Superiore di Sanità

ACCORDO DI COLLABORAZIONE

**PER L'ESECUZIONE DEL PROGRAMMA DI
RICERCA SANITARIA FINALIZZATA 2013**

**RF-2013-023555682 - CALCITONIN OLIGOMERS AS A MODEL TO STUDY THE AMYLOID
NEUROTOXICITY:THE FOCAL ROLE PLAYED BY LIPID**

TRA

ISTITUTO SUPERIORE DI SANITA' di seguito nominato "Destinatario Istituzionale", con sede in Roma, Viale Regina Elena n. 299 cap. 00161 C.F. 80211730587/Partita IVA 03657731000 nella persona del Direttore delle Risorse Umane ed Economiche Dr.ssa Rosa Maria Martocchia, domiciliato per la carica presso la sede sopra indicata,

e

....., di seguito nominato "Unità Operativa", con sede legale incap
Roma Partita IVA n., CF n. , rappresentata dal Prof.,
domiciliato per la carica presso la sede sopra indicata.

PREMESSO CHE

Decreto Direttoriale del 23 ottobre 2015, registrato dall'Ufficio Centrale di Bilancio in data 10 novembre 2015, sono stati ripartiti i fondi assegnati ai progetti di ricerca finalizzata 2010 così come approvati dalla Commissione Nazionale per la Ricerca Sanitaria, tra cui è previsto lo svolgimento del Progetto RF-2013-023555682 - CALCITONIN OLIGOMERS AS A MODEL TO STUDY THE AMYLOID NEUROTOXICITY:THE FOCAL ROLE PLAYED BY LIPID, presentato dall'Istituto Superiore di Sanità in qualità di Destinatario Istituzionale e di cui il Dr. Marco Diociaiuti è il Principal Investigator

- a) l'Istituto Superiore di Sanità, il Ministero della Salute, Dipartimento della Sanità Pubblica e dell'Innovazione e il Dr. Marco Diociaiuti hanno stipulato la convenzione n.32/ RF-2013-023555682 per l'esecuzione del programma "CALCITONIN OLIGOMERS AS A MODEL TO STUDY THE AMYLOID NEUROTOXICITY:THE FOCAL ROLE PLAYED BY LIPID";
- b) a seguito di autorizzazione del Ministero della Salute del 26/4/2018 è stato previsto che per la realizzazione del suddetto programma sia necessaria la collaborazione tra il Destinatario Istituzionale e
- c) il presente accordo disciplina i rapporti che intercorrono tra il Destinatario Istituzionale e nel rispetto degli obblighi previsti dalla Convenzione n.32/RF-2013-023555682 stipulata con il Ministero della Salute che costituisce parte integrante del presente accordo

SI CONVIENE E SI STIPULA QUANTO SEGUE:

1. le Parti si impegnano alla realizzazione del Progetto di ricerca Finalizzata dal titolo: "CALCITONIN OLIGOMERS AS A MODEL TO STUDY THE AMYLOID NEUROTOXICITY:THE FOCAL ROLE PLAYED BY LIPID", presentato dal Destinatario Istituzionale, secondo le modalità, i contenuti e le spese delineati nel Progetto stesso e in conformità alle regole di partecipazione e di rendicontazione stabilite dal Ministero della Salute con la convenzione n.32/ RF-2013-023555682 parte integrante del presente accordo.



Istituto Superiore di Sanità

2. L'efficacia del presente atto è subordinata alla sua pubblicazione sul sito istituzionale dell'ISS giusto disposto dell'art. 18, comma 5, D.L. n. 83/2012.

Nell'esercizio della loro autonomia contrattuale le parti stabiliscono che una volta verificatasi la condizione legale di cui sopra gli effetti dell'atto retroagiscono, per quanto concerne la rilevanza sostanziale delle attività di cui all'art.1 nonché in ordine alla loro valutazione in termini di ammissibilità della relativa spesa, alla data del 26/04/2018. La scadenza del presente atto è il 31/08/2019.

3. I responsabili Scientifici del Progetto sono per l'Istituto Superiore di Sanità il Dr. Marco Diociaiuti, per l'Unità Operativa la Prof.ssa Giovanna D'Arcangelo.

4. Secondo quanto disciplinato dalla convenzione n.32/ RF-2013-023555682, il contributo complessivo assegnato all'Unità Operativa per l'esecuzione del Progetto di Ricerca Finalizzata è pari ad € 41.579,00 (Quarantunomilacentosettantanove/00). che sarà erogato, subordinatamente al trasferimento dei fondi da parte del Ministero, dal Destinatario Istituzionale alla Unità Operativa, secondo le seguenti modalità:

- La prima rata, pari al 60% del contributo, successivamente alla stipula del presente accordo e dietro presentazione di regolare richiesta di pagamento;
- il saldo nella misura del 40% del contributo a conclusione del progetto, dietro presentazione di regolare richiesta di pagamento.

I trasferimenti di fondi, come disposto dal DPR 633/1972 art. 4, avverranno in regime di esclusione dal campo dell'I.V.A. avendo anch'essi natura contributiva.

Le richieste di pagamento relative all'anticipo e al saldo dovranno essere emesse solo dopo apposita comunicazione dell'ISS dell'avvenuto trasferimento dei fondi da parte del Ministero. Il trasferimento dei fondi alla Unità Operativa è subordinato alla ricezione dei ratei dal Ministero.

Il finanziamento di cui al presente articolo è da intendersi comprensivo di ogni e qualsiasi ritenuta ed onere anche fiscale, ed include in particolare l'importo dovuto per l'assolvimento dell'imposta di bollo su documenti e quietanze.

5. Per l'erogazione del saldo al termine del progetto, l'Unità Operativa dovrà inoltre inviare al Destinatario Istituzionale, unitamente alla relazione finale relativa al proprio programma, una rendicontazione economica rappresentata dall'elenco analitico delle spese sostenute, rispettando le categorie di costo risultanti dal piano economico allegato, accompagnato da una dichiarazione firmata dal legale rappresentante redatta secondo l'allegato fac-simile. Le spese rendicontate dovranno essere effettivamente liquidate e non soltanto impegnate. L'Unità Operativa si impegna a fornire, in caso di richiesta da parte del Destinatario Istituzionale, la documentazione comprovante tutte le spese sostenute.

6. In ogni caso, la sospensione, la revoca o il ritardo dell'erogazione dei finanziamenti ministeriali, determinerà, correlativamente, l'esonero, temporaneo o definitivo, del Destinatario Istituzionale dall'obbligo di liquidazione degli importi previsti all'Unità Operativa.

7. Ogni eventuale modifica al piano di attività potrà avvenire, previo accordo con il Destinatario Istituzionale, esclusivamente secondo le modalità di cui all'Articolo 6 della Convenzione Ministero/Destinataro Istituzionale e comunque dovranno essere sottoposte all'assenso del Ministero.

Le modifiche del piano economico devono essere autorizzate dal Principal Investigator e dal Destinatario Istituzionale.

8. Le proprietà degli studi, dei prodotti e delle metodologie sviluppati nell'ambito del progetto è regolamentata dalla normativa vigente in materia ferma restando la possibilità dei soggetti istituzionali del Servizio Sanitario Nazionale di fruirne previa richiesta alle parti firmatarie. Nel caso il contraente intenda trasferire ad altri soggetti qualsiasi diritto, anche parziale, relativo alla ricerca in questione, ai risultati della stessa o ad eventuali brevetti derivati deve farne esplicita richiesta all'Istituto Superiore di Sanità. Qualsiasi documento o prodotto, ivi



Istituto Superiore di Sanità

comprese le pubblicazioni scientifiche inerenti al progetto deve contenere l'indicazione che gli stessi sono stati ottenuti con il finanziamento del Ministero della Salute. Non sarà riconosciuta l'eleggibilità del costo della pubblicazione qualora da verifiche risultasse non attuata la precedente disposizione. Il Ministero della Salute potrà dare direttamente diffusione pubblica, anche attraverso il proprio sito web, dei risultati della ricerca sia in forma completa che sintetica e delle pubblicazioni scientifiche da essa derivate.

9. I beni e gli strumenti necessari per l'esecuzione del presente progetto, possono essere posti a carico dei fondi ministeriali qualora acquisiti a mezzo leasing, noleggio ovvero in comodato d'uso, per un periodo pari alla durata originale del progetto.

E' fatto divieto di utilizzare i fondi del Ministero della Salute per l'acquisto diretto di apparecchiature e materiale inventariabile e per il pagamento di quote stipendiali a favore del personale dipendente.

Per il tempo strettamente necessario all'esecuzione del progetto, sono ammessi unicamente contratti di lavoro subordinati o parasubordinati.

10. Le Parti provvedono al trattamento ed alla comunicazione dei dati personali relativi al presente accordo nell'ambito del perseguimento dei propri fini, nonché si impegnano a trattare i dati personali unicamente per le finalità connesse all'esecuzione del presente accordo, in conformità a quanto dal Regolamento UE n.679/2016 relativo alla protezione delle persone fisiche con riguardo al trattamento dei dati personali nonché alla libera circolazione di tali dati.

11. In caso di controversia nell'interpretazione o nell'esecuzione del presente atto, si tenterà in prima istanza di dirimere la questione in via amichevole. Se ciò non risultasse praticabile il Foro competente sarà quello di Roma.

12. Le parti contraenti si impegnano per quanto di rispettiva competenza all'osservanza delle disposizioni inerenti la tracciabilità dei flussi finanziari contenute nell'art. 3 legge 13 agosto 2010 n. 136, e successive modifiche ed integrazioni. A tal fine l'Unità Operativa si impegna a comunicare al Destinatario Istituzionale il numero di Codice Unico di Progetto (CUP). Si fa presente che in mancanza di tali dati non sarà possibile procedere alla liquidazione delle richieste di pagamento emesse nell'ambito del presente accordo.

13. Il presente atto viene letto approvato e sottoscritto in digitale e sarà registrato solo in caso d'uso a cura e spese della parte richiedente.

Il presente atto è soggetto ad imposta di bollo nella misura prevista dall'art. 2 della tariffa - parte I -del D.P.R. n. 642/1972.

L'imposta è assolta da ISS in modo virtuale a seguito di autorizzazione n. 37404 del 7 marzo 2014 rilasciata dall'Agenzia delle Entrate - Direzione prov.le Roma 1. L'Unità Operativa provvederà al rimborso di metà delle spese sostenute per l'assolvimento dell'imposta di bollo tramite Bonifico Bancario da effettuarsi in favore dell'ISS presso Banca delle Marche- IBAN IT88K031110320600000000405.

Per l'Istituto Superiore di Sanità
Il Direttore delle Risorse Umane ed Economiche

(Dott.ssa Rosa M. Martoccia)

Per

(Prof.)



Istituto Superiore di Sanità

Documento sottoscritto dalle parti con firma digitale, ai sensi dell'art.21 del d.lgs. 7 marzo 2005, n.82