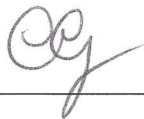




DELIBERAZIONE DEL DIRETTORE GENERALE

(Nominato con D.P.G.R.T. n. 201 del 19/12/2013)

N° 237 del 24/1/2014

<p>Oggetto: Progetto "Nanobioreattori per la terapia antitumorale mirata con rilascio del farmaco ipertermia-mediato" finanziato dall'Ente Cassa Risparmio di Firenze. Approvazione del progetto, della relazione progettuale, del piano economico finanziario e degli schemi di convenzione con IRCSS Azienda Ospedaliera Universitaria San Martino – IST di Genova e IRCCS – Azienda Ospedaliera di Reggio Emilia e recepimento del finanziamento.</p>		
Struttura Proponente	S.C. Gestione Coordinamento Processi e Integrazione Aree Amministrativa e Tecnico-Scientifica e supporto amministrativo ITT	
	Contabilità e Controllo di Gestione	
Proposta n.	Responsabile del procedimento	Monica Di Stasio 
	Estensore	Monica Di Stasio 

IMMEDIATAMENTE ESEGUIBILE



Conto Economico n. 3A010303

Conto Economico n. 3B09110303

Eseguibile a norma di Legge dal 24/1/2014

Pubblicato a norma di Legge il 25/1/2014

Inviato al Collegio Sindacale il 25/1/2014

IL DIRETTORE GENERALE

di questo Istituto per lo Studio e la Prevenzione Oncologica, con sede in Via Cosimo Il Vecchio 2 – 50139 Firenze, in forza del Decreto del Presidente della Giunta Regionale Toscana n. 201 del 19/12/2013.

Visto il D. Lgs.vo 30/12/1992 n. 502 e sue successive modifiche ed integrazioni e la L. R. Toscana n. 40 del 24/02/2005 di disciplina del Servizio Sanitario Regionale e successive modificazioni ed integrazioni;

vista la legge regionale 4 febbraio 2008, n. 3, (così come modificata dalla Legge R.T. n. 32/12) ai sensi della quale è stato istituito l'ISPO – Istituto per lo Studio e la Prevenzione Oncologica - “ente del servizio sanitario regionale, dotato di personalità giuridica pubblica e di autonomia organizzativa, amministrativa e contabile” (art.1);

vista la delibera del Direttore Generale n. 4 del 12.01.2012 con la quale è stato approvato il regolamento dei progetti finalizzati;

preso atto che:

- ISPO, a seguito di pubblicazione di apposito bando da parte dell'Ente Cassa di Risparmio di Firenze, ha presentato domanda di contributo per la realizzazione di un progetto di ricerca dal titolo “*Nanobioreattori per la terapia antitumorale con rilascio del farmaco ipertermia-mediato*”;
- L'Ente Cassa di Risparmio di Firenze, ha approvato il progetto sopra citato prevedendo un contributo a favore di ISPO di € 50.000,00 (nota prot. n. 1243 del 01.04.14, agli atti);
- ISPO, con nota prot n. 3516 del 15.10.2014, agli atti, ha inviato all'Ente Cassa di Risparmio il Piano Esecutivo di Dettaglio, contenente la descrizione delle attività progettuali e la ripartizione dei relativi costi previsti;
- per la realizzazione del su citato progetto è previsto, come da bando di Ente Cassa Risparmio di Firenze, un cofinanziamento da parte di ISPO per un totale di Euro 30.000,00 di cui Euro 15.000,00 per quota parte lavoro del Responsabile del progetto ed Euro 15.000,00 per quota parte per spese di affitto, utenze varie, manutenzione ecc;

preso atto che, della relazione progettuale del Responsabile del progetto, Marco Peluso, Biologo Dirigente presso la S.C. Laboratorio di Prevenzione Oncologica, approvata dal Referente Scientifico, allegata alla presente, “A” quale parte integrale e sostanziale, dalla quale risulta che :

- il progetto ha durata annuale con decorrenza dal 15.12.2014;
- non è previsto il parere del comitato etico nè la stipula di polizza assicurativa;
- così come previsto nel Piano Esecutivo di Dettaglio, il Responsabile del progetto ha richiesto l'attivazione di due convenzioni con gli enti partner che dovranno partecipare alla realizzazione del progetto e precisamente :1) IRCSS Azienda Ospedaliera Universitaria San Martino – IST di Genova, UO Mutagenesi, Responsabili Dr.sse Miele Mariangela e Laura Ottaggio e 2) Azienda Ospedaliera S. Maria Nuova di Reggio Emilia – IRCCS, Dipartimento Infrastruttura Ricerca e Statistica, S.C. Ricerca Traslazionale, Responsabile Dr.ssa Adriana Albini;

visto il piano economico-finanziario per l'utilizzo dell'importo complessivo di Euro 50.000,00 (cinquantamila/00) e per la parte del cofinanziamento di ISPO per un importo complessivo di Euro 30.000,00 (trentamila/00), allegato al presente atto sotto lettera “B” quale parte integrante e sostanziale;

preso atto che a seguito dell'invio da parte di ISPO degli schemi di convenzione agli Enti sopra elencati gli stessi hanno comunicato parere favorevole all'ISPO (documentazione agli atti);

preso atto della congruità economica tra attività svolte e corrispettivo previsto nel progetto per le convenzioni di cui sopra come da attestazione del Responsabile Dr. Marco Peluso, risultante dalla relazione progettuale;

ritenuto pertanto opportuno approvare il progetto recependo il finanziamento pari ad Euro 50.000,00 (cinquantamila/00) ed il piano economico finanziario, allegato alla presente sotto lettera “B” quale parte integrante e sostanziale e gli schemi di convenzione con IRCSS Azienda Ospedaliera Universitaria San Martino – IST di Genova e Azienda Ospedaliera S. Maria Nuova di Reggio Emilia

– IRCCS, allegati alla presente, rispettivamente, sotto lettera “C” e “D” quale parte integrale e sostanziale;

ritenuto di dichiarare il presente atto immediatamente eseguibile per consentire in tempi brevi l'avvio del progetto e procedere tempestivamente all'attivazione delle convenzioni per far sì che le attività ivi previste si realizzino entro i termini di conclusione del progetto;

vista la delibera del Direttore Generale n. 5 del 14.07.2008 con la quale è stato approvato il regolamento dell'ISPO;

con la sottoscrizione del Direttore Amministrativo e del Direttore Sanitario, ciascuno per quanto di competenza (ai sensi del D. Lgs. 502/92 e ss.mm. e ii.)

D E L I B E R A

Per quanto esposto in narrativa, formante parte integrante e sostanziale del presente atto:

1. di approvare il progetto “*Nanobioreattori per la terapia antitumorale mirata con rilascio del farmaco ipertermia-mediato*”, finanziato dall'Ente Cassa di risparmio di Firenze e di recepire il relativo finanziamento;
2. di prendere atto ed approvare la relazione progettuale e il relativo piano economico finanziario, redatti dal Dr. Marco Peluso, Responsabile del Progetto per ISPO, documenti allegati rispettivamente sotto le lettere “A” e “B” quali parti integranti e sostanziali del presente atto;
3. di prendere atto che ISPO, per l'effettuazione delle attività connesse al progetto, riceverà dall'Ente Cassa di Risparmio di Firenze la somma complessiva di Euro 50.000,00 (cinquantamila/00), a valere dei ricavi registrati nel bilancio d'esercizio dell'Istituto per il periodo di competenza relativo, aut. n. 108/14, cdc 727 conto economico 3A010303 “contributi finalizzati da per ricerca”;
4. di prendere atto che per la realizzazione del su citato progetto è previsto, come da bando di Ente Cassa Risparmio di Firenze, un cofinanziamento da parte di ISPO per un totale di Euro 30.000,00 di cui Euro 15.000,00 per quota parte lavoro del Responsabile del progetto ed Euro 15.000,00 per quota parte per spese di affitto, utenze varie, manutenzione ecc;
5. di approvare gli schemi di convenzione con IRCSS Azienda Ospedaliera Universitaria San Martino – IST di Genova e Azienda Ospedaliera S. Maria Nuova di Reggio Emilia – IRCCS allegati alla presente, rispettivamente, sotto lettera “C” e “D” quale parte integrale e sostanziale;
6. di prendere atto che la stipula di convenzioni con altri Enti è prevista nel progetto approvato dall'Ente Cassa di Risparmio di Firenze;
7. di prendere atto che agli altri Enti partecipanti verrà corrisposta da ISPO la somma complessiva di Euro 30.000,00 (trentamila/00), omnicomprensiva, IVA inclusa se dovuta, a valere del bilancio di esercizio dell'Istituto, conto economico 3B09110303 (trasferimenti e finanziamenti ad ASL/AO extra Regione Toscana), aut. 108/14, cdc 727 così ripartita:
 - € 25.000,00 (venticinquemila/00) all' IRCSS Azienda Ospedaliera Universitaria San Martino – IST di Genova;
 - € 5.000,00 (cinquemila/00) all' Azienda Ospedaliera S. Maria Nuova di Reggio Emilia – IRCCS;

che saranno erogati a seguito di rendicontazione e secondo le modalità previste dall'art. 4;

8. di prendere atto, per le convenzioni di cui al punto 6, della congruità economica tra attività svolte e corrispettivo previsto nel progetto, come da attestazione del Responsabile Dr. Marco Peluso, risultante dalla relazione progettuale;
9. di dichiarare il presente atto immediatamente eseguibile ai sensi della normativa vigente;
10. di trasmettere il presente atto all'albo di pubblicità degli atti di questo Istituto e al Collegio Sindacale.

IL DIRETTORE SANITARIO
Dr. Riccardo Poli

IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO
Dr. Fabrizio Carraro

IL DIRETTORE GENERALE
Prof. Gianni Amunni

Elenco degli allegati

Allegato A	relazione progettuale del Responsabile del progetto	pagg. 2
Allegato B	piano economico finanziario	pag. 1
Allegato C	Schema convenzione con IRCSS A.O.U. S. Martino-IST Genova	pagg. 2
Allegato D	Schema convenzione con A.O.S. Maria Nuova di Reggio Emilia – IRCCS	pagg. 2

Strutture aziendali da partecipare:

S.C. Laboratorio di Prevenzione Oncologica ISPO;

S.S. Contabilità e Controllo di Gestione ISPO;

Gestione Contabile Progetti ISPO;

Supporto Amministrativo Attività Scientifica e di Ricerca ISPO;

Dipartimento Amministrazione e Finanza ASF.



ISTITUTO PER LO STUDIO
E LA PREVENZIONE ONCOLOGICA



Firenze, 14/11/14

Alla Direzione Generale
Alla Direzione Sanitaria
ISPO

Oggetto: Relazione progettuale del progetto “*Nanobioreattori per la terapia antitumorale mirata con rilascio del farmaco ipertermia-mediato*” e richiesta attivazione convenzioni con IRCSS Azienda Ospedaliera Universitaria San Martino – IST di Genova e IRCCS – Azienda Ospedaliera di Reggio Emilia.

Descrizione progetto

Studio osservazionale (senza parere CE e assicurazione), durata 12 mesi (dal 15/12/2014 al 14/12/2015).

Sviluppo di una piattaforma basata sull’uso di nanoparticelle magnetiche (NBR) di magnetite all’interno delle quali sarà inglobato il farmaco. Le NBR verranno utilizzate per il rilascio controllato del farmaco, grazie alle proprietà magnetiche di ipertermia delle nanoparticelle. Con l’irraggiamento elettromagnetico, le NBR si riscaldano rilasciando il farmaco. Le NBR contenenti i farmaci di interesse e funzionalizzati, verranno prodotti in collaborazione con la Ditta Colorobbia. La tossicità delle NBR verrà valutata in colture di cellule in vitro ed in vivo utilizzando un modello animale di topo CD1. L’attività biologica delle NBR verrà valutata in vitro in cellule positive e negative per specifici antigeni tumorali, sia in condizioni fisiologiche che in seguito a trattamento ipertermico. Verrà valutata l’induzione di morte cellulare ed il danno genetico tramite il numero di metafasi ed il test del micronucleo. Verrà inoltre valutato l’eventuale danno indotto via stress ossidativo analizzando il livello di ossidazione base specifico a carico di geni soppressori del tumore e di oncogeni. L’analisi di danno endogeno e lo studio delle modificazione ossidative a carico di geni rilevanti per il cancro permetterà di esaminare l’azione farmacologica dopo irraggiamento.

Le voci di spesa, così come previsto dal Piano Esecutivo di Dettaglio deliberato dall’Ente Cassa di Risparmio di Firenze, sono le seguenti:

Personale

€ 12.000,00, biologo, 8 mesi. In questo periodo, sotto la supervisione del Responsabile Scientifico del Progetto di Ricerca Carifi, il biologo sarà di supporto per l’esecuzione di un pannello di analisi tossicologiche e farmacologiche, e.g. analisi di danno ossidativo mediante cromatografia a scambio ionico, e mediante la tecnica della “Ligation Mediated PCR” e/o mediante qualsiasi altra tecnologia potrebbe essere necessaria per l’avanzamento e l’approfondimento dei temi progettuali del Progetto di Ricerca.

Beni di consumo

€ 3.000,00 per acquisto di materiale, es. reagenti ed enzimi, necessario all’analisi delle proprietà genotossiche delle NBR con/senza farmaco.

Convenzioni

Nel Piano Esecutivo di Dettaglio è prevista anche l’attivazione di due convenzioni con i partner del progetto e precisamente:

- € 25.000,00 per attivazione convenzione con IRCSS Azienda Ospedaliera Universitaria San Martino – IST di Genova, UO Mutagenesi, Resp. Prof. Alberto Izzotti con decorrenza dalla data di sottoscrizione della stessa e termine il 31/10/2015 per lo svolgimento delle seguenti attività: Introduzione di tassolo e/o tassani in particelle paramagnetiche NBR (che verranno fornite dalla Ditta Colorobbia), funzionalizzazione NBR, valutazione in vitro su cellule tumorali della tossicità/attività delle NBR with - out irraggiamento, fornitura a ISPO di NBR funzionalizzate, e di tassolo e/o tassani per test di genotossicità e valutazione attività.

Tale importo dovrà essere utilizzato per il conferimento di un assegno/contratto di ricerca;

- € 5.000,00 per attivazione convenzione con Azienda Ospedaliera S. Maria Nuova di Reggio Emilia – IRCCS, Dipartimento Infrastruttura Ricerca e Statistica, Resp. Dr.ssa Adriana Albini con decorrenza dalla data di sottoscrizione della stessa e termine il 31/10/2015 per lo svolgimento delle seguenti attività: conduzione di tests di tossicità in vitro delle NBR che verranno fornite da ISPO e/o dalla Ditta Colorobbia, su cellule trattate con NBR e controlli non trattati.

Tale importo dovrà essere utilizzato per l'acquisto di beni di consumo (prodotti di laboratorio).

Per l'effettuazione delle attività sopra elencate ritengo congrui i compensi sopra riportati, si richiede pertanto l'attivazione delle convenzioni con gli enti sopra citati.

Spese Generali € 5.000,00

E' previsto inoltre un cofinanziamento da parte di ISPO per un totale di € 30.000,00 di cui 15.000,00 per quota parte lavoro del Dr. Marco Peluso (circa 5 ore a settimana per 12 mesi) ed 15.000,00 per quota parte per spese per affitto, utenze varie, manutenzione ecc.

Personale di ISPO che lavora al progetto

E' prevista la partecipazione del solo Responsabile del progetto per un totale di circa 5 ore a settimana per tutta la durata del progetto.

Il Responsabile della S.C Laboratorio
Di Prevenzione Oncologica
Dr. Massimo Confortini



isp autorizza
il Referente Scientifico
Direttore U.O. PREVENZIONE ONCOLOGICA
Dr. Domenico Confortini
Dipartimento di Oncologia Molecolare e Nutrizionale

Il Responsabile del progetto
Dr. Marco Peluso





ISTITUTO PER LO STUDIO
E LA PREVENZIONE ONCOLOGICA



Servizio
Sanitario
della
Toscana

**PIANO ECONOMICO-FINANZIARIO
PROGETTI FINALIZZATI**

Struttura organizzativa proponente: S.C.Laboratorio di Prevenzione Oncologica
Responsabile del progetto: Dr. Marco Peluso
Nanobioreattori per la terapia antitumorale mirata con rilascio del farmaco ipertermia-mediato
Titolo del progetto:
Ente finanziatore: Ente Cassa Di Risparmio di Firenze
Importo finanziamento: € 50.000,00
Importo destinato: € 50.000,00
Delibera numero:
Codice Autorizzazione: 108/14
Centro di Costo: 727
Data inizio progetto: 15 dicembre 2014
Data conclusione progetto: 14 dicembre 2015
Modalità di pagamento: 50% avvio ricerca, 50% alla scadenza del progetto

	2015	Totale	VOCE DI SPESA CORRISPONDENTE ENTE EROGATORE
Beni di consumo:	3.000,00	3.000,00	Materiali di consumo
- cancelleria ed altri beni economici (es. stampati, mouse, ...)			
- farmaci			
- presidi (es. guanti, sonde,...)			
- diagnostici (es.reagenti di laboratorio, test HPV, ...)	3.000,00		
- acquisto libri e riviste (anche su supporto informatico; riviste on line)			
- altro (specificare)			
Beni di tipo strumentale:			
- attrezzature sanitarie			
- attrezzature informatiche e altro non sanitario (es. computer, stampanti,... importi > 516,00 euro; per importi < 516,00 euro riferirsi a beni di consumo)			
Beni immateriali:			
- software, opere di ingegno, brevetti: acquisto software per gestione sistema informativo e immagini radiologiche per archiviazione e valutazione quantitativa della densità			
Servizi:			
- Acquisto prestazioni sanitarie (fornitura esterna di I o II lettura immagini radiologiche)			
- Acquisto prestazioni non sanitarie (servizio elabor.dati)			
- Spese per pubblicazioni			
- Spese per organizzazione convegni e congressi (es. cene, coffee break, ...)			
- Spese postali			
- Spese telefoniche			
Trasferimenti/ finanziamenti ad altri enti - Convenzioni con: IRCCS Azienda Ospedaliera Universitaria San Martino - IST di Genova (€ 25.000,00); IRCCS - Azienda Ospedaliera di Reggio Emilia (€ 5.000,00);	30.000,00	30.000,00	Personale non strutturato - Altre spese correnti
Personale	12.000,00	12.000,00	Personale non strutturato
- collaborazioni, consulenze ed incarichi professionali	12.000,00		
- personale dipendente, tempo determinato			
- personale dipendente, tempo indeterminato			
Rimborsi			
- missioni/rimborsi spese collaborazioni, consulenze ed incarichi professionali			
- missioni/rimborsi spese dipendenti, tempo determinato			
- missioni/rimborso spese tempo indeterminato (incluso PI)			
Progetti del personale			
Spese generali di gestione (overheads)	5.000,00	5.000,00	Altre spese correnti
Totale	50.000,00	50.000,00	
Cofinanziamento di ISPO (quota parte lavoro Resp. del progetto)	15.000,00	15.000,00	Personale strutturato
Cofinanziamento di ISPO (quota parte spese affitto, utenze, ecc.)	15.000,00	15.000,00	Altre spese correnti

Firma Responsabile del progetto Marco Peluso

data: 22/11/2014

Firma Resp. Struttura Org. [Signature]

CONVENZIONE

per il progetto " *Nanobioreattori per la terapia antitumorale mirata con rilascio del farmaco ipertermia-mediato* "

Premesso che

- L'Ente Cassa di Risparmio di Firenze ha deliberato l'erogazione di un contributo a favore di ISPO per la realizzazione del progetto di ricerca dal titolo " *Nanobioreattori per la terapia antitumorale mirata con rilascio del farmaco ipertermia-mediato* ", Responsabile Dr. Marco Peluso, Biologo Dirigente presso la S.C. Laboratorio di Prevenzione Oncologia dell'Istituto per lo Studio e la Prevenzione Oncologica;
- il progetto in parola, così come deliberato dall'Ente Cassa di Risparmio di Firenze, prevede che lo stesso debba essere svolto, oltre che da ISPO, anche dai seguenti partner: IRCSS Azienda Ospedaliera Universitaria San Martino – IST di Genova, UO Mutagenesi, Resp.onsabili Progetto Dr.sse Miele Mariangela e Laura Ottaggio e IRCCS – Azienda Ospedaliera di Reggio Emilia, Dipartimento Infrastruttura Ricerca e Statistica, Resp. Dr.ssa Adriana Albini.

Tutto ciò premesso,

Tra

L'Istituto per lo Studio e la Prevenzione Oncologica, in seguito denominato ISPO, con sede legale in Via Cosimo il Vecchio, 2 – 50139 Firenze, C.F. 94158910482 e P. IVA n. 05872050488, rappresentata dal Prof. Gianni Amunni, nato a San Giovanni Valdarno (AR) il 06/08/1954 nella sua qualità di Direttore Generale domiciliato per la carica presso la sede legale di cui sopra,

e

L'IRCCS A.O.U. San Martino - IST, di seguito denominato Ente, Codice Fiscale e/o Partita IVA 02060250996 con sede in Genova, Largo Rosanna Benzi, 10 c.a.p. 16132. in persona del suo Legale Rappresentante dr. Mauro Barabino nato a Chiavari il 23.02.1946 nella sua qualità di Direttore Generale domiciliato per la carica presso l'Ente.

SI CONVIENE E SI STIPULA QUANTO SEGUE

Art. 1- Premesse

Le premesse di cui sopra, gli atti e documenti richiamati nelle medesime premesse e nella restante parte del presente atto, ancorché non materialmente allegati, costituiscono parte integrante e sostanziale della presente convenzione.

Art.2 - Oggetto della convenzione

Oggetto della presente convenzione è lo svolgimento da parte dell'Ente degli obiettivi previsti nel progetto di ricerca ed in particolare lo svolgimento delle seguenti attività:

Introduzione di tassolo e/o tassani in particelle paramagnetiche NBR (che verranno fornite dalla Ditta Colorobbia), funzionalizzazione dei NBR, valutazione in vitro su cellule tumorali della tossicità/attività dei NBR senza irraggiamento, fornitura a ISPO di NBR funzionalizzate, e di tassolo e/o tassani per test di genotossicità e valutazione attività.

Responsabile e referente del progetto per ISPO è il Dr. Marco Peluso, Dirigente Biologo presso la S.C. Laboratorio di Prevenzione Oncologica. Responsabile per l'Ente è la Dr.ssa Miele Mariangela, Professore a contratto presso Università di Genova e la Dr.ssa Laura Ottaggio Dirigente Biologo presso la struttura complessa di Mutagenesi, IRCSS Azienda Ospedaliera Universitaria San Martino – IST di Genova.

Art. 3 - Durata

La presente convenzione ha durata dal momento della sua sottoscrizione fino al 31.10.2015;

Art. 4 - Finanziamento ed erogazione

Per le prestazioni oggetto della presente convenzione ISPO si impegna a corrispondere all'Ente, così come previsto nel Piano Esecutivo di Dettaglio (partecipato all'Ente insieme alla presente) approvato dall'Ente Cassa di Risparmio di Firenze, la somma di Euro 25.000,00 (venticinquemila/00) onnicomprensiva, inclusa IVA se dovuta per il conferimento di un assegno/contratto di ricerca la cui durata non potrà superare la data di scadenza di detta convenzione prevista per il 31.10.2015.

L'importo verrà erogato da ISPO all'Ente in due rate secondo le seguenti modalità:

- prima rata pari al 40% della somma dovuta, verrà corrisposta a seguito della sottoscrizione della presente convenzione stante presentazione di fattura;
- seconda rata pari al 60% della somma dovuta, alla data di scadenza della presente convenzione previa presentazione della rendicontazione finale e della fattura;

I pagamenti avverranno a 60 giorni dalla data di ricevimento della fattura.

La rendicontazione prevede l'invio ad ISPO dei seguenti documenti:

- un rapporto finale sulla realizzazione dell'attività di competenza dell'Ente;
- fatture o altra documentazione attestante la spesa sostenuta e prevista dal PED per un importo complessivo pari ad € 25.000,00;
- ogni altra documentazione che fosse eventualmente richiesta da parte di ISPO.

L'Ente ai fini dell'incasso di quanto previsto in convenzione si impegna a comunicare ad ISPO i propri dati bancari nonché tutte le comunicazioni necessarie ai fini della tracciabilità dei flussi finanziari come da normativa vigente (L. 13 agosto 2010, n. 136).

Nel caso in cui l'Ente Cassa di Risparmi di Firenze revochi, riduca o interrompa l'erogazione del contributo ISPO procederà alla riduzione proporzionale del finanziamento all'Ente.

Art. 5 - Modalità di risoluzione

La presente convenzione potrà essere revocata o disdettata da una delle parti, nel caso in cui si verificano gravi inadempienze nelle modalità di realizzazione della collaborazione, con preavviso di almeno due mesi, da comunicarsi per mezzo di lettera raccomandata con ricevuta di ritorno, previa riduzione proporzionale dei compensi e restituzione dell'anticipo già erogato.

Art. 6 – Disseminazione dei risultati del progetto

L'Ente, tramite ISPO, si impegna a informare pubblicamente della partecipazione della Fondazione Ente Cassa di Risparmio alla realizzazione del progetto. Eventuali forme di promozione e comunicazione dell'iniziativa dovranno comunque essere concordate con la Ente Cassa di Risparmio che dovrà quindi essere informato in tempo utile. La corretta applicazione del logotipo dovrà essere autorizzata dall'Ufficio Stampa dell'Ente Cassa di Risparmio. La Fondazione si riserva di utilizzare dati e notizie relativi all'iniziativa per le proprie analisi e la propria comunicazione istituzionale.

Art. 7 - Trattamento dati e privacy

L'Ente assicura che tutti i partecipanti al progetto si impegnano a mantenere la riservatezza sui dati e documenti dei quali abbiano conoscenza, possesso e detenzione, direttamente connessi e derivanti dall'attività svolta per conto dell'ISPO in ottemperanza a quanto disposto dal D. Lgs. N. 196/2003 e successive modifiche.

Art. 8 - Norme di rinvio

Per quanto non espressamente previsto nella presente convenzione, si applicano le norme vigenti in materia.

Art. 9 - Spese di registrazione

Il presente atto è soggetto a registrazione in caso d'uso ai sensi degli art. 5,6,39 e 40 del D.P.R. n° 131 del 26/04/1986 a cura ed onere della parte che ha interesse a farlo. Le spese di bollo sono a carico di ciascuna delle parti secondo quanto di competenza.

Art. 10 - Controversie

Qualsiasi divergenza sull'interpretazione o sull'esecuzione della presente convenzione sarà devoluta all'Autorità giudiziaria ordinaria – Foro competente Firenze – con esclusione della competenza arbitrale.

Letto, approvato e sottoscritto.

Data,

Per l'ISPO
Il Direttore Generale
Prof. Gianni Amunni

Per IRCCS A.O.U. San Martino-IST
Il Direttore Generale
Dott. Mauro Barabino

CONVENZIONE

per il progetto "Nanobioreattori per la terapia antitumorale mirata con rilascio del farmaco ipertermia-mediato"

Premesso che

- L'Ente Cassa di Risparmio di Firenze ha deliberato l'erogazione di un contributo a favore di ISPO per la realizzazione del progetto di ricerca dal titolo "Nanobioreattori per la terapia antitumorale mirata con rilascio del farmaco ipertermia-mediato", Responsabile Dr. Marco Peluso, Biologo Dirigente presso la S.C. Laboratorio di Prevenzione Oncologia dell'Istituto per lo Studio e la Prevenzione Oncologica;
- il progetto in parola, così come deliberato dall'Ente Cassa di Risparmio di Firenze, prevede che lo stesso debba essere svolto, oltre che da ISPO, anche dai seguenti partner: IRCCS Azienda Ospedaliera Universitaria San Martino – IST di Genova, UO Mutagenesi, Resp. Prof. Alberto Izzotti e IRCCS – Azienda Ospedaliera di Reggio Emilia, Dipartimento Infrastruttura Ricerca e Statistica - S. C. Ricerca Traslazionale, Resp. Dr.ssa Adriana Albini.

Tutto ciò premesso,

Tra

L'Istituto per lo Studio e la Prevenzione Oncologica, in seguito denominato ISPO, con sede legale in Via Cosimo il Vecchio, 2 – 50139 Firenze, C.F. 94158910482 e P. IVA n. 05872050488, rappresentata dal Prof. Gianni Amunni, nato a San Giovanni Valdarno (AR) il 06/08/1954 nella sua qualità di Direttore Generale domiciliato per la carica presso la sede legale di cui sopra,

e

L'Azienda Ospedaliera S. Maria Nuova di Reggio Emilia – IRCCS Istituto in Tecnologie Avanzate e Modelli assistenziali in Oncologia, di seguito denominato Ente, Codice Fiscale/Partita IVA 01614660353, con sede in Reggio Emilia, Viale Umberto I, 50 – 42123 Reggio Emilia in persona del suo Legale Rappresentante Dott. Ivan Trenti nato a Modena il 28.03.1955 nella sua qualità di Direttore Generale domiciliato per la carica presso la suddetta sede legale.

SI CONVIENE E SI STIPULA QUANTO SEGUE

Art. 1 - Premesse

Le premesse di cui sopra, gli atti e documenti richiamati nelle medesime premesse e nella restante parte del presente atto, ancorché non materialmente allegati, costituiscono parte integrante e sostanziale della presente convenzione.

Art. 2 - Oggetto della convenzione

Oggetto della presente convenzione è lo svolgimento da parte dell'Ente degli obiettivi previsti nel progetto di ricerca ed in particolare lo svolgimento delle seguenti attività:

- conduzione di tests di tossicità in vitro delle NBR che verranno fornite da ISPO e/o dalla Ditta Colorobbia, su cellule trattate con NBR e controlli non trattati

Responsabile e referente del progetto per ISPO è il Dr. Marco Peluso, Dirigente Biologo presso la S.C. Laboratorio di Prevenzione Oncologica. Responsabile per l'Ente è la Dott.ssa Adriana Albini, Direttore del Dipartimento Infrastruttura Ricerca e Statistica

Art. 3 - Durata

La presente convenzione ha durata dal momento della sua sottoscrizione fino al 31.10.2015.

Art. 4 - Finanziamento ed erogazione

Per le prestazioni oggetto della presente convenzione ISPO si impegna a corrispondere all'Ente, così come previsto nel Piano Esecutivo di Dettaglio (partecipato all'Ente insieme alla presente) approvato dall'Ente Cassa di Risparmio di Firenze, la somma di Euro 5.000,00 (cinquemila/00) onnicomprensiva, inclusa IVA se dovuta per l'acquisto di beni di consumo (prodotti di laboratorio) entro la data di scadenza della convenzione prevista per il 31.10.2015.

L'importo verrà erogato da ISPO all'Ente in due rate secondo le seguenti modalità:

- prima rata pari al 40% della somma dovuta, verrà corrisposta a seguito della sottoscrizione della presente convenzione stante la presentazione di fattura;
- seconda rata pari al 60% della somma dovuta, alla data di scadenza della presente convenzione previa presentazione della rendicontazione finale e della fattura;

I pagamenti avverranno a 60 giorni dalla data di ricevimento della fattura.

La rendicontazione prevede l'invio ad ISPO dei seguenti documenti:

- un rapporto finale sulla realizzazione dell'attività di competenza dell'Ente;
- fatture o altra documentazione attestante la spesa sostenuta e prevista dal PED per un importo complessivo pari ad € 5.000,00;
- ogni altra documentazione che fosse eventualmente richiesta da parte di ISPO.

L'Ente ai fini dell'incasso di quanto previsto in convenzione si impegna a comunicare ad ISPO i propri dati bancari nonché tutte le comunicazioni necessarie ai fini della tracciabilità dei flussi finanziari come da normativa vigente (L. 13 agosto 2010, n. 136).

Nel caso in cui l'Ente Cassa di Risparmi di Firenze revochi, riduca o interrompa l'erogazione del contributo ISPO procederà alla riduzione proporzionale del finanziamento all'Ente.

Art. 5 - Modalità di risoluzione

La presente convenzione potrà essere revocata o disdettata da una delle parti, nel caso in cui si verificano gravi inadempimenti nelle modalità di realizzazione della collaborazione, con preavviso di almeno due mesi, da comunicarsi per mezzo di lettera raccomandata con ricevuta di ritorno, previa riduzione proporzionale dei compensi e restituzione dell'anticipo già erogato.

Art. 6 – Disseminazione dei risultati del progetto

L'Ente, tramite ISPO, si impegna a informare pubblicamente della partecipazione della Fondazione Ente Cassa di Risparmio alla realizzazione del progetto. Eventuali forme di promozione e comunicazione dell'iniziativa dovranno comunque essere concordate con la l'ente Cassa di Risparmio che dovrà quindi essere informato in tempo utile. La corretta applicazione del logotipo dovrà essere autorizzata dall'Ufficio Stampa dell'Ente Cassa di Risparmio. La Fondazione si riserva di utilizzare dati e notizie relativi all'iniziativa per le proprie analisi e la propria comunicazione istituzionale.

Art. 7 - Trattamento dati e privacy

L'Ente assicura che tutti i partecipanti al progetto si impegnano a mantenere la riservatezza sui dati e documenti dei quali abbiano conoscenza, possesso e detenzione, direttamente connessi e derivanti dall'attività svolta per conto dell'ISPO in ottemperanza a quanto disposto dal D. Lgs. N. 196/2003 e successive modifiche.

Art. 8 - Norme di rinvio

Per quanto non espressamente previsto nella presente convenzione, si applicano le norme vigenti in materia.

Art. 9 - Spese di registrazione

Il presente atto è soggetto a registrazione in caso d'uso ai sensi degli art. 5,6,39 e 40 del D.P.R. n° 131 del 26/04/1986 a cura ed onere della parte che ha interesse a farlo. Le spese di bollo sono a carico di ciascuna delle parti secondo quanto di competenza.

Art. 10 - Controversie

Qualsiasi divergenza sull'interpretazione o sull'esecuzione della presente convenzione sarà devoluta all'Autorità giudiziaria ordinaria – Foro competente Firenze – con esclusione della competenza arbitrale.

Letto, approvato e sottoscritto.

Data,

Per l'ISPO
Il Direttore Generale
Prof. Gianni Amunni

Per l'ASMN/IRCCS
Il Direttore Generale
Dott. Ivan Trenti