

CONVENZIONE

tra

Azienda Ospedaliera Universitaria *Mater Domini*, Catanzaro– U.O. di Farmacologia Clinica e Farmacovigilanza

e

Dipartimento di Scienze Chimiche, Biologiche, Farmaceutiche ed Ambientali dell'Università degli Studi di Messina

tra

l'Azienda Ospedaliera Universitaria *Mater Domini* (C.F.01991530799), per il tramite dell'Unità Operativa di Farmacologia Clinica e Farmacovigilanza, (di seguito indicato come Azienda) con sede legale in Via Tommaso Campanella, 115 - CAP 88100, Catanzaro, rappresentata dal Direttore e legale rappresentante *pro tempore*, Dr. Antonio Belcastro, nato a Cotronei il 12/03/1959 (KR), per la carica e agli effetti del presente atto, domiciliato presso la sede del medesimo

e

il Dipartimento di Scienze Chimiche, Biologiche, Farmaceutiche e Ambientali dell'Università degli Studi di Messina, in prosieguo denominato "Dipartimento", con sede legale in via Ferdinando Stagno d'Alcontres, 31 - 98166 Messina, rappresentato dal Direttore *pro tempore*, Prof. Sebastiano Campagna, nato a Mazzarrà Sant'Andrea (ME) il 10 luglio 1959, per la carica e agli effetti del presente atto, domiciliato presso la sede del Dipartimento medesimo,

PREMESSO CHE:

1. il Ministero della Salute sovvenziona l'esecuzione di progetti di ricerca finalizzata a giovani ricercatori attraverso l'assegnazione di fondi (ex art. 12 D.Lgs. 502/92), la cui natura contributiva è fuori dal campo di applicazione IVA, ribadita dalle risoluzioni del Ministero delle finanze n. 550412 del 5.7.89 e n. 430091 dell'1.3.90;
2. ai sensi del Regolamento adottato con D.M. Economia e Finanze n. 40 del 18.1.2008 e della Circolare della Ragioneria Generale dello Stato n. 22 del 29.7.2008, le somme da trasferire alle Unità operative partecipanti al progetto non sono soggette all'applicazione dell'art.48 *bis* del D.P.R. n. 602/1973, in quanto finalizzate a dare esecuzione a progetti di ricerca co-finanziati dal Ministero della Salute;
3. il Ministero della Salute ha approvato, per l'anno finanziario 2013, l'esecuzione del progetto dal titolo "*New mTOR inhibitors development and study of their effects on the central nervous system (mTORNEU)*", presentato dal *Principal Investigator*, Dr. Emilio Russo, che ha individuato quale Destinatario Istituzionale (di seguito, D.I.) la Regione Calabria, Dipartimento Tutela della Salute e Politiche Sanitarie, che ha stipulato apposita convenzione (n. 29/GR-2013-02355028) con il Ministero della salute, per l'assegnazione

del finanziamento di €. 382.008,00 approvata dalla AOU *Mater Domini* di Catanzaro con deliberazione n. 238/CS del 19/4/2017;

4. la predetta convenzione ha la durata di tre anni a decorrere dalla data di inizio delle attività progettuali;
5. il progetto dal titolo “*New mTOR inhibitors development and study of their effects on the central nervous system (mTORNEU)*”, con la responsabilità scientifica del Dr. Emilio Russo, prevede un finanziamento di €. 382.008,00 e sarà realizzato presso l’Azienda Ospedaliera Universitaria *Mater Domini* – U.O. di Farmacologia Clinica, con l’utilizzo del finanziamento assegnato, per le diverse sezioni nelle quali risulta articolato, secondo il cronoprogramma riportato nel progetto esecutivo medesimo;
6. per l’attuazione delle attività è prevista una spesa ripartita per voci, e la somma delle spese previste rappresenta il finanziamento totale, assegnato per il progetto dal Ministero della Salute alla Regione Calabria D.I.;
7. l’Azienda Ospedaliera Universitaria *Mater Domini* ha il compito di formalizzare i rapporti con le Unità Operative partecipanti al progetto “*mTORNEU*” al fine di consentire al ricercatore di svolgere le attività della ricerca;
8. la deliberazione dell’Azienda n. 238/CS del 19/4/2017, approvando fra l’altro il piano finanziario del progetto di ricerca medesimo, stabilisce le somme previste per ogni Unità di Ricerca;
9. il presente atto convenzionale disciplina, pertanto, i rapporti di collaborazione fra l’Azienda e il Dipartimento al fine della buona conduzione del suindicato progetto, anche per mezzo di una razionale e semplificata procedura per la raccolta dei dati scientifici e l’utilizzazione dei fondi assegnati;

In attuazione a quanto stabilito al punto 5 del bando ricerca finalizzata a giovani ricercatori - anno 2013 (Accordo Stato/Regioni del 5 dicembre 2013 rep. Atti n. 173/CSR)

Convengono e stipulano quanto di seguito

ART. 1

(Impegni delle parti)

Le parti condividono ed accettano il contenuto del progetto di ricerca “*New mTOR inhibitors development and study of their effects on the central nervous system (mTORNEU)*” riguardo alle finalità, agli obiettivi, al coordinamento e al finanziamento ribadendo l’impegno della conduzione, nei tempi e modi stabiliti, per quanto di propria pertinenza.

ART.2

(Coordinatore Scientifico)

Le parti confermano, quale Coordinatore Scientifico del progetto - *Principal Investigator*, il Dr. Emilio Russo.

ART. 3

(Durata)

La realizzazione del progetto dovrà essere portata a termine entro tre anni decorrenti dalla comunicazione di inizio attività.

ART. 4

(Finanziamento)

L'erogazione dei fondi da parte dell'Azienda al Dipartimento, partecipante al progetto, è subordinata sia al rispetto degli impegni assunti, che alla reale erogazione delle diverse quote di finanziamento da parte del Ministero al D.I. e da quest'ultimo all'Azienda.

La prevista quota di finanziamento pari a €. 85.000,00 (euro ottantacinquemila/00) sarà erogata dall'Azienda al Dipartimento, partecipante al progetto, con le seguenti modalità:

- I° rata, pari al 40% del finanziamento totale, al momento della comunicazione dell'inizio dell'attività di ricerca;
- II° rata, pari al 30%, dopo l'invio e l'approvazione della relazione intermedia (alla scadenza del 18° mese dall'inizio della ricerca);
- III° rata, pari al 30%, dopo l'approvazione della conclusione del progetto.

L' Azienda si impegna ad erogare, attraverso bonifico bancario, la somma di volta in volta dovuta sul c/c bancario, intestato a:

- Università degli Studi di Messina – Dipartimento di Scienze Chimiche, Biologiche, Farmaceutiche e Ambientali – Conto di Tesoreria: 0037061 – COD. Tesoreria: 514
IBAN: IT 64N 0100003245514300037061.

ART.5

(Responsabile Scientifico)

Il Responsabile Scientifico della ricerca del Dipartimento è la Prof.ssa Laura De Luca, la quale farà pervenire una propria relazione intermedia sulle attività svolte nei primi 18 mesi, e successivamente, la relazione finale sull'intero progetto. Entrambe le relazioni saranno inviate al Coordinatore Scientifico del progetto, Dr. Emilio Russo, entro 30 giorni dalla data di scadenza del periodo di riferimento.

La relazione finale, in particolare, verrà inviata, anche su formato elettronico (CD), in duplice copia, sottoscritta, corredata della documentazione dell'attività svolta dall'inizio dei lavori e dei relativi prodotti realizzati.

Il Responsabile Scientifico dovrà, altresì, trasmettere una dettagliata esposizione delle spese sostenute per l'intero progetto, corredata di un elenco analitico delle medesime in relazione alle voci di spesa del finanziamento complessivo concesso e comunque, trattenendo ai propri atti la relativa documentazione amministrativo-contabile.

Il Responsabile Scientifico si occuperà, nell'interesse comune, delle problematiche connesse all'eventuale mancato o ritardato invio delle relazioni intermedia e finale, che rallentino, impediscano, o comunque incidano negativamente sulla predisposizione dei rendiconti scientifici per il Ministero della Salute comportando ripercussioni sulla erogazione dei relativi fondi.

In ogni caso, la sospensione, la revoca o il ritardo dell'erogazione dei finanziamenti ministeriali, determinerà, correlativamente l'esonero, temporaneo o definitivo, dell'Azienda dall'obbligo di liquidazione degli importi previsti.

ART. 6

(Eventuali modifiche al programma)

Durante lo svolgimento della ricerca potranno essere apportate modifiche al programma che non dovranno comunque stravolgere l'impianto complessivo del progetto esecutivo.

Le proposte di variazione dovranno essere corredate da adeguate motivazioni fornite dal Responsabile Scientifico, affinché il Coordinatore Scientifico (*Principal Investigator*) possa, per tramite del D.I. sottoporle al parere del Ministero della Salute.

ART. 7

(Proprietà e utilizzo della ricerca)

La proprietà degli studi, dei prodotti e delle metodologie tra i quali pubblicazioni scientifiche, brevetti, opere di ingegno, ecc., sviluppati nell'ambito del progetto è attribuita al Ministero della Salute ed alla Regione Calabria - Dipartimento Tutela della Salute e Politiche Sanitarie, ferma restando la possibilità di un loro utilizzo da parte del Dipartimento per fini didattici e istituzionali, nonché, previa esplicita richiesta, da parte dei soggetti del Servizio Sanitario Nazionale.

Qualsiasi documento o prodotto inerente il progetto dovrà contenere l'indicazione della partecipazione del Ministero della Salute e della Regione Calabria - Dipartimento Tutela della Salute e Politiche Sanitarie, oltre ai nominativi del Coordinatore Scientifico e del Responsabile Scientifico.

ART. 8

(Foro competente)

Per qualsiasi controversia insorgesse dalla presente convenzione è competente il Foro di Catanzaro.

ART. 9

(Registrazione e imposta di bollo)

La presente convenzione che verrà registrata, in caso d'uso, ai sensi della normativa vigente in materia, resterà in vigore per tutta la durata del progetto, compreso l'eventuale periodo di proroga concesso dal Ministero per la conduzione del progetto.

Essa è soggetta all'imposta di bollo, a carico del Dipartimento.

Per l'Ente Azienda Ospedaliero Universitaria Mater Domini - U.O. di Farmacologia Clinica
Il Legale Rappresentante
Dr. Antonio Belcastro

Per il Dipartimento di Scienze Chimiche, Biologiche, Farmaceutiche e Ambientali
dell'Università degli Studi di Messina
Il Direttore (CHIBIOFARAM)
Prof. Sebastiano Campagna
