

DELIBERAZIONE NR. 905 DEL 21/05/2026

OGGETTO: AUTORIZZAZIONE ALL'AVVIO DELLE ATTIVITÀ PER IL PROGETTO DI RICERCA SARCUS-PIBD (ID. 022024R0041), FINANZIATO CON FONDI DELLA FONDAZIONE REGIONALE PER LA RICERCA BIOMEDICA (FRRB) CON ASST PAPA GIOVANNI XXIII IN QUALITÀ DI CAPOFILA, DA SVOLGERSI PRESSO LA SS EPATOLOGIA E GASTROENTEROLOGIA PEDIATRICA E DEI TRAPIANTI

**IL DIRETTORE GENERALE**  
**nella persona del Dott. Francesco Locati**

**ASSISTITO DA:**

IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO	DR. GIANLUCA VECCHI
IL DIRETTORE SANITARIO	DOTT. ALESSANDRO AMOROSI
IL DIRETTORE SOCIO SANITARIO	DR.SSA SIMONETTA CESA

**Premesso che:**

- in data 16/12/2024 la Fondazione Regionale per la Ricerca Biomedica (FRRB) ha pubblicato il Bando regionale “Bando di Ricerca Collaborativa Under 40” per una dotazione complessiva pari a Euro 11.800.000,00;
- questa ASST ha aderito al Bando presentando il progetto di ricerca dal titolo “Ultrasound Assessment of Sarcopenia in Pediatric Inflammatory Bowel Disease: A Prospective Validation Study”, acronimo SARCUS-PIBD, con Responsabile scientifico la dott.ssa Naire Sansotta, dirigente medico della SS Epatologia e Gastroenterologia Pediatrica e dei Trapianti, richiedendo un finanziamento complessivo di Euro 500.000,00.

**Dato atto** che FRRB ha comunicato in data 03/12/2025 tramite graduatoria dei progetti ammessi e non ammessi al finanziamento pubblicata sulla Piattaforma informatica, l'assegnazione del contributo complessivo al progetto di Euro 500.000,00 finalizzato alla realizzazione del summenzionato progetto, assegnando l'ID nr. 022024R0041.

**Considerato** che per l'esecuzione del progetto, che avrà una durata di 24 mesi, eventualmente prorogabili di ulteriori 12 mesi, decorrenti dal 15/06/2026, questa azienda collaborerà con il partenariato così costituito:

- Capofila – ASST Papa Giovanni XXIII di Bergamo,
- Partner n.1 – Ospedale San Raffaele s.r.l. di Milano.

**Precisato** che si tratta di un progetto no-profit ai sensi del decreto del Ministero della Salute del 30/11/2021, senza oneri aggiuntivi per l'azienda e senza la ripartizione di alcun compenso tra quanti collaborano allo stesso;

**Dato atto** che:

- questa azienda è destinataria di un finanziamento di Euro 340.000,00, da utilizzarsi come dettagliato nel budget allegato al presente provvedimento (All. 2);
- in data 05/03/2026 è stato sottoscritto l'Accordo di collaborazione con il Partner n.1, secondo i termini e modalità previste dal Bando regionale di ricerca.

**Precisato** che l'autorizzazione all'avvio di studi clinici derivanti dal progetto sarà subordinata all'ottenimento di tutte le necessarie autorizzazioni e contenuto in successivi provvedimenti;

**Richiamato** il "Regolamento aziendale della Ricerca. rev. 1.1" approvato con deliberazione n. 813 del 07/05/2026;

**Vista** la proposta di convenzione per la regolamentazione del progetto di ricerca, ricevuta da FRRB, ritenuta idonea a disciplinare gli impegni delle parti e allegata al presente provvedimento (All. 1);

**Rilevato** che l'analisi di fattibilità locale per la valutazione di copertura dei costi a carico dell'azienda ha dato esito positivo;

**Dato atto** che la dr.ssa Monia Maria Beatrice Lorini, direttore della SC Ricerca clinica, sviluppo e innovazione è responsabile del procedimento;

**Acquisito** il parere del direttore amministrativo, del direttore sanitario e del direttore sociosanitario

## DELIBERA

1. di autorizzare l'avvio delle attività per il progetto di ricerca "Ultrasound Assessment of Sarcopenia in Pediatric Inflammatory Bowel Disease: A Prospective Validation Study" SARCUS-PIBD (ID. 022024R0041), finanziato con fondi della Fondazione Regionale per la Ricerca Biomedica (FRRB) di cui è capofila questa ASST, Responsabile scientifico la dott.ssa Naire Sansotta, presso la SS Epatologia e Gastroenterologia Pediatrica e dei Trapianti di questa azienda;
2. di sottoscrivere con la Fondazione Regionale per la Ricerca Biomedica (FRRB) la Convenzione per la regolamentazione del progetto di ricerca relativa al progetto citato, nel testo allegato al presente atto, al quale si fa espresso rinvio (All. 1);
3. di introitare l'importo di € 340.000,00 al conto economico 401530110 "Contributi c/esercizio da altri enti pubblici vincolati extra fondo" del bilancio aziendale;
4. di subordinare l'autorizzazione all'avvio di studi clinici derivanti dal progetto in successivi provvedimenti;
5. di dare atto che la dr.ssa Monia Maria Beatrice Lorini, direttore della SC Ricerca clinica, sviluppo e innovazione è responsabile del procedimento.

IL DIRETTORE GENERALE  
Dott. Francesco Locati

**CONVENZIONE PER LA REGOLAMENTAZIONE DEL PROGETTO DI RICERCA DAL TITOLO:  
“*Ultrasound Assessment of Sarcopenia in Pediatric Inflammatory Bowel Disease: A  
Prospective Validation Study*”**

**Acronimo SARCUS-BIPD (ID 022024R0041)**

**SELEZIONATO NELL'AMBITO DEL BANDO DI RICERCA COLLABORATIVA UNDER 40  
DELLA FONDAZIONE REGIONALE PER LA RICERCA BIOMEDICA**

**TRA**

**Fondazione Regionale per la Ricerca Biomedica** (di seguito “FRRB” o “Fondazione”) con sede in Milano, Piazza Città di Lombardia nr. 1, C.F. 97608860157, legalmente rappresentata, ai fini del presente atto dal Direttore Generale *pro tempore* Dr.ssa Veronica Comi, nata a Monza (MB), il 09.09.1974

**E**

**ASST Papa Giovanni XXIII** (di seguito “Capofila”) con sede legale in Bergamo, piazza OMS n.1, C.F. e P.IVA. 04114370168, legalmente rappresentata ai fini del presente atto dal Direttore Generale dott. Francesco Locati, nato a Treviglio (BG) il 03.05.1960 in qualità di Legale Rappresentante,

*(FRRB e il Capofila sono indicati congiuntamente come “Parti”)*

**RICHIAMATE**

- la DGR nr. IX/2401 del 26.10.2011 con la quale la Regione Lombardia ha costituito una Fondazione denominata “*Fondazione Regionale per la Ricerca Biomedica*” il cui scopo statutario è quello di promuovere la ricerca scientifica e sanitaria nel settore delle Scienze della Vita;
- la DGR nr. X/5221 del 31.05.2016 con la quale è stato approvato lo Statuto di FRRB, modificato con DGR nr. XI/5786 del 21.12.2021 e con Deliberazione del Consiglio di Amministrazione del 28.04.2026;
- la DGR nr. XII/847 del 08.08.2023 con la quale è stato approvato il Piano d’Azione 2023 di FRRB che prevede, tra i vari interventi di finanziamento, il Bando regionale “Bando di ricerca collaborativa Under 40” (di seguito anche “Bando”), con una dotazione finanziaria di 11.800.000,00 €, comprensivi di costi diretti;
- la DGR nr. XII/2650 del 01.07.2024, con cui la Giunta Regionale ha approvato le “*Linee guida per la predisposizione dei bandi a cura di Fondazione Regionale per La Ricerca Biomedica*”

(FRRB) ai sensi dell'art. 4 dell'Accordo di cooperazione approvato con DGR 1670/2023 - (di concerto con l'Assessore Bertolaso)".

### **VISTA**

la normativa di riferimento, in particolare:

- la Legge Regionale nr. 1 del 1° febbraio 2012 e ss. mm. ii.;
- la DGR nr. X/5500 del 02.08.2016 "*Semplificazione dei bandi regionali: determinazioni e strumenti di supporto*" e ss. mm. ii.;
- il Decreto legislativo nr. 82 del 7 marzo 2005 e ss. mm. ii.;
- il Decreto legislativo nr. 26 del 4 marzo 2014 e ss. mm. ii.;
- la Legge. nr. 241 del 7 agosto 1990 e ss. mm. ii.;
- il Regolamento (UE) nr. 651/2014 della Commissione Europea del 17 giugno 2014 e ss. mm. ii.;
- la Comunicazione della Commissione Europea nr. 2022/C 414/01 "*Disciplina degli aiuti di Stato a favore di ricerca, sviluppo e innovazione*";

### **PREMESSO CHE:**

- a) in attuazione delle DGR sopracitate e nel perseguimento dei propri scopi statutari, in data 16.12.2024 FRRB ha pubblicato il Bando regionale "*Bando di Ricerca Collaborativa Under 40*" (Allegato 1) per una dotazione complessiva pari a 11.800.000,00 €;
- b) il "*Bando di Ricerca Collaborativa Under 40*" si è aperto il 03.03.2025 alle ore 10:00 e si è chiuso il 09.05.2025 alle ore 17:00;
- c) a seguito della chiusura del Bando sono pervenute, entro la scadenza e per il tramite della Piattaforma informatica "Fondazione Regionale per la Ricerca Biomedica - Gestione domande di finanziamento" (di seguito anche "Piattaforma informatica"), nr. 52 proposte progettuali;
- d) il Capofila ASST Papa Giovanni XXIII ha aderito al Bando presentando il progetto di ricerca dal titolo "Ultrasound Assessment of Sarcopenia in Pediatric Inflammatory Bowel Disease: A Prospective Validation Study" Acronimo SARCUS BIPD, ID 022024R0041, (Allegato 2), Responsabile scientifico (di seguito anche "PI") Dr.ssa Naire Sansotta (CUP C13C25001420002), in partenariato al seguente Soggetto Beneficiario:
  - IRCCS Ospedale San Raffaele (Partner 1 – Responsabile Scientifico Dr. Ferdinando D'Amico) - CUP C43C25000880002;
- e) il partenariato del progetto da titolo "Ultrasound Assessment of Sarcopenia in Pediatric Inflammatory Bowel Disease: A Prospective Validation Study", Acronimo SARCUS-BIPD (ID

022024R0041), ha richiesto un finanziamento complessivo di euro 500.000,00;

- f) con Decreto nr. 217 del 28.11.2025, il Direttore Generale di FRRB ha adottato il provvedimento di approvazione della graduatoria finale di merito;
- g) in data 03.12.2025 FRRB ha comunicato al Capofila, per il tramite della Piattaforma informatica, l'assegnazione del finanziamento per la copertura delle spese di ricerca dettagliate nel "Piano economico di progetto", richiedendo, al contempo, la trasmissione della dichiarazione di accettazione del contributo, a firma del Legale Rappresentante o suo Delegato;
- h) in data 15.12.2025 il Capofila ha comunicato a FRRB, per il tramite della Piattaforma informatica, di accettare il contributo (Allegato 3);
- i) in data 26.01.2026 FRRB ha chiesto al Capofila, via Posta Elettronica Ordinaria, se il partenariato intendesse rimodulare il Piano economico di progetto, nel rispetto di quanto previsto dal Bando, e la trasmissione dell'Accordo di Collaborazione;
- j) in data 06.03.2026 il Capofila ha trasmesso, via PEC (Prot. GEN-GEN-2026-367) l'Accordo di Collaborazione (Allegato 4), e il Piano economico di progetto rimodulato (Allegato 5);
- k) il Capofila stipula la presente Convenzione in nome e per conto del Partner, e del relativo Responsabile Scientifico, il quale ha espresso il suo mandato con la firma dell'Accordo di Collaborazione, ove entrambi hanno definito gli obblighi e gli impegni in capo ad essi;
- l) il Capofila garantisce, anche ai sensi dell'art. 1381 c.c., limitatamente alle responsabilità da Esso assunte quale Capofila del progetto, che il Partner eseguirà le prestazioni e adempierà alle obbligazioni di propria competenza ai sensi della presente Convenzione;
- m) tutti i rapporti tra i Soggetti Beneficiari e FRRB in relazione alla presente Convenzione, ivi compresi quelli finanziari, saranno gestiti esclusivamente dal Capofila per conto del Partner;
- n) l'ammissione al contributo è condizionata alla verifica, con esito positivo nonché al mantenimento dei requisiti previsti e dichiarati in sede di presentazione della domanda di partecipazione e ad ogni altra condizione necessaria prevista dalla normativa vigente e dal Bando.

## **TUTTO CIO' PREMESSO SI CONVIENE E SI STIPULA QUANTO SEGUE**

### **Art. 1 - Premesse ed allegati**

Le premesse e gli Allegati formano parte integrante e sostanziale della presente Convenzione.

## **Articolo 2 - Oggetto della Convenzione**

La Convenzione ha per oggetto la disciplina dei rapporti tra FRRB e il Capofila per la realizzazione del progetto di ricerca dal titolo "*Ultrasound Assessment of Sarcopenia in Pediatric Inflammatory Bowel Disease: A Prospective Validation Study*", Acronimo SARCUS PIBD (ID 022024R0041).

## **Articolo 3 – Durata del progetto e della Convenzione**

Il progetto avrà una durata di 24 mesi, decorrenti dal 15.06.2026, salvo la possibilità di richiedere una sola proroga di 12 mesi aggiuntivi. La presente Convenzione cessa ogni effetto ad avvenuta estinzione di tutte le obbligazioni assunte e solo successivamente alle verifiche condotte da FRRB, anche tramite l'intervento di soggetti esterni qualificati nell'arco temporale massimo di 10 anni dalla data di erogazione del saldo.

Essa sarà comunque valida ed avrà effetto sin tanto che sussistano pendenze tra le Parti tali da renderla applicabile.

## **Articolo 4 – Periodi di rendicontazione**

Nel corso della durata del progetto sono previsti 2 periodi di rendicontazione economico-scientifica, ciascuno della durata di 12 mesi, decorrenti dalla data di avvio del progetto. In caso di richiesta e successiva concessione di proroga da parte di FRRB, l'ultima rendicontazione è dovuta a chiusura del progetto,

I rendiconti economici dovranno essere predisposti nel rispetto di quanto previsto dalle "*Linee guida per la rendicontazione delle spese ammissibili-LINEA A*" (Allegato 6) e dal Bando (Allegato 1).

## **Articolo 5 – Contributo economico concedibile**

FRRB si impegna a corrispondere al partenariato, nelle forme e nelle modalità stabilite dal Bando, dalle "*Linee guida per la rendicontazione delle spese ammissibili-LINEA A*", nonché dalla presente Convenzione, un contributo economico pari a euro 500.000,00, di seguito il "*Contributo economico concedibile*" a fronte di un costo totale sostenuto almeno pari a euro 500.000,00.

Il contributo economico concedibile a ciascun Beneficiario è dettagliato nell'Allegato 5.

I pagamenti del contributo finanziario sono effettuati sul conto corrente del Capofila i cui dettagli sono comunicati in fase di erogazione, tramite la compilazione di un apposito modulo

fornito da FRRB.

### **Articolo 6 - Proroghe alla durata del progetto**

Per comprovati motivi tecnico scientifici, FRRB può concedere una sola proroga delle attività progettuali (senza costi aggiuntivi), di 12 mesi, disposta dal Direttore Generale.

La richiesta di proroga, che può essere presentata secondo le modalità descritte al par. 6.2.1. del Bando, deve essere obbligatoriamente accompagnata da una relazione tecnico-scientifica che ne comprovi le reali necessità.

### **Articolo 7 – Variazioni al progetto**

Il partenariato destinatario del contributo si impegna a limitare, il più possibile, variazioni al progetto, al fine di garantire la trasparenza, l'efficacia e l'efficienza delle spese, nonché la certezza dei costi e dei tempi di realizzazione.

Le eventuali richieste di variazioni scientifiche e/o economiche devono essere tempestivamente comunicate con lettera a firma del Legale Rappresentante del Capofila o Suo Delegato via PEC.

#### 7.1. Variazioni dei singoli Enti o del partenariato

Non è in alcun modo ammessa la sostituzione del Capofila.

La rinuncia del singolo Soggetto Beneficiario determina la decadenza del progetto e del contributo destinato all'intero partenariato. Non necessitano di preventiva autorizzazione, ma devono essere comunque comunicate tempestivamente a FRRB via PEC, le variazioni societarie riguardanti i Soggetti Beneficiari.

#### 7.2. Variazioni dei Responsabili Scientifici

Nel caso in cui il PI o il Co-PI del Capofila, o il PI del Partner dovessero interrompere il proprio rapporto di lavoro, o trasferirsi presso altro Ente, è possibile richiederne la sostituzione con un'altra figura, nel rispetto di quanto disposto dal par.8.2. del Bando.

#### 7.3. Variazioni al piano finanziario

Sono ammesse, senza richiesta di autorizzazione preventiva, variazioni compensative tra due o più voci di spesa del singolo Soggetto Beneficiario, a condizione che la singola voce di spesa variata non diminuisca o aumenti più del 30% e che rimangano rispettati i limiti percentuali previsti per le singole voci di costo. Tali variazioni devono però essere spiegate, tramite una breve relazione, in sede di rendicontazione. Le variazioni superiori al 30% devono

invece essere sottoposte all'esame e alla preventiva approvazione di FRRB, pena la decadenza dal contributo e la restituzione di quanto già percepito, per il tramite del Capofila, indicando le voci di spesa interessate e la percentuale di variazione intervenuta. Non è possibile richiedere a FRRB la valutazione di più di 2 rimodulazioni del finanziamento concesso nell'arco dell'intero progetto, secondo le modalità previste dal par. 6.2.1. del Bando. In ogni caso, variazioni sulla singola voce di spesa che vanno oltre la percentuale massima prevista per quella voce di costo dal Bando o dalle "Linee guida per la rendicontazione delle spese ammissibili-LINEA A" non sono riconosciute in sede di rendicontazione e comportano una decurtazione di pari importo all'eccedenza in fase di erogazione.

#### 7.4. Variazioni al piano sperimentale

Qualsiasi variazione di carattere scientifico che comporti una differenza sostanziale rispetto a quanto indicato nel progetto approvato deve essere comunicata e autorizzata da FRRB. Non è possibile richiedere più di 2 rimodulazioni scientifiche del progetto, secondo le modalità previste dal par. 6.2.1. del Bando. Le variazioni al piano sperimentale devono essere evidenziate nella reportistica scientifica di cui al successivo Art. 8.

### **Articolo 8 – Reportistica finanziaria e scientifica**

La reportistica finanziaria e scientifica è richiesta al Capofila, per il tramite della Piattaforma informatica, e trasmessa dallo stesso con le tempistiche previste dal par.11.2. del Bando.

#### 8.1 Rendicontazione finanziaria

La documentazione pertinente, debitamente compilata e firmata ove necessario, deve essere trasmessa entro 60 giorni dalla data di termine di ciascun periodo di rendicontazione. Il Capofila deve raccogliere tutta la reportistica fornita dal Partner e trasmetterla, per conto del partenariato, a FRRB nel rispetto di quanto previsto dall'Allegato 1 e dall'Allegato 6. FRRB può richiedere tutti i chiarimenti che si dovessero rendere necessari.

#### 8.2 Relazione scientifica

Contestualmente alla documentazione di cui sopra, il Capofila deve trasmettere una relazione scientifica da predisporre secondo il modello fornito da FRRB, nel rispetto di quanto previsto dall' Allegato 1 e dall' Allegato 6.

FRRB valuta lo stato di avanzamento del progetto e può richiedere tutti i chiarimenti che si dovessero rendere necessari. La relazione scientifica deve includere copia di eventuali

pubblicazioni e/o manoscritti in preparazione scaturenti dalla ricerca finanziata ed eventuali documenti relativi ad adempimenti regolatori non ancora trasmessi a FRRB.

Al fine di poter monitorare lo stato di avanzamento del progetto finanziato, FRRB può richiedere al partenariato, in qualsiasi momento, di programmare incontri durante i quali sono presentati i risultati ottenuti.

I progetti giunti al termine sono inoltre sottoposti ad un processo di valutazione *ex-post*, volto ad esaminare indicatori di carattere scientifico e non, e a verificare la conformità delle attività rispetto all'intervento ammesso al contributo. Inoltre, al termine del progetto, FRRB richiede informazioni a distanza di 3 anni, al fine di valutare le ricadute a medio-lungo termine del finanziamento concesso.

### **Articolo 9 – Erogazione del contributo**

L'erogazione del contributo, per il tramite del Capofila è subordinata alla presentazione da parte di ciascun Soggetto Beneficiario della dichiarazione:

- o di svolgere esclusivamente attività non-economiche o attività economiche meramente ancillari, ai sensi dei paragrafi nn. 19, 20 e 21 del punto 2.1.1. della Comunicazione della Commissione Europea nr. 2022/C 414/01;
- o di avere una sede operativa attiva in Lombardia, dove si svolgono le attività progettuali, e mantenerla fino alla conclusione del progetto.

L'erogazione del contributo da parte di FRRB avviene in versamenti periodici, effettuati come di seguito indicato e dietro presentazione di apposita richiesta di erogazione da parte del Capofila:

- un anticipo pari al 30% del contributo assegnato al singolo Soggetto Beneficiario entro 30 giorni dalla data di avvio del progetto, previa trasmissione del Codice Unico di Progetto (CUP).
- Nel caso di Beneficiari privati, l'anticipo è erogato esclusivamente previa presentazione di idonea garanzia fideiussoria (bancaria o assicurativa) di importo pari all'anticipo da erogare e trasmissione della dichiarazione di eventuale assoggettamento alla ritenuta 4%, ai sensi del D.P.R. nr. 600 del 29.09.1973, art. 28, secondo comma, ss.mm.ii.

Per agevolazioni superiori a euro 150.000,00, il Soggetto Beneficiario privato deve presentare le dichiarazioni necessarie per permettere a FRRB di effettuare le verifiche attraverso la Banca Dati Nazionale Antimafia, ai sensi del combinato disposto dell'art. 83, comma 1 e dell'art. 67, comma 1, lettera g, del D. Lgs. n.

159/2011 e ss.mm.ii. L'esito positivo della verifica in tema di certificazione antimafia comporta la decadenza dal contributo. Nel caso in cui il Capofila risulti essere un soggetto privato, FRRB opera come sostituto d'imposta solo per lo specifico importo dovuto al Capofila e non per l'erogazione complessiva.

- Nel caso di rinuncia all'anticipo da parte di uno o più Soggetti Beneficiari, la prima erogazione per questi Soggetti Beneficiari avviene a seguito di approvazione della rendicontazione delle spese sostenute per un importo almeno pari al 30% del contributo concesso al singolo Soggetto Beneficiario. Si precisa che il raggiungimento del 30% non comporta l'immediato versamento del contributo, che è correlato alla presentazione e approvazione della rendicontazione economica e scientifica da parte degli uffici di FRRB. L'erogazione sarà pari al 30% del contributo assegnato al singolo Soggetto Beneficiario.
- una successiva rata pari al 30% del contributo assegnato al singolo Soggetto Beneficiario, erogabile da FRRB solo a seguito dell'approvazione della relazione scientifica e della rendicontazione economica al termine dei primi 12 mesi, per spese rendicontate di almeno pari importo. In caso di non approvazione, la quota di finanziamento spettante è erogata assieme alla rata a saldo, a seguito delle necessarie approvazioni finali.

Per ciascun Soggetto Beneficiario, l'importo della rata intermedia è calcolato in base ai costi eleggibili effettivamente rendicontati. In caso sia stato richiesto un anticipo, l'importo effettivamente erogato a ciascun Soggetto Beneficiario è costituito dall'eventuale eccedenza del contributo calcolato in base ai costi effettivamente rendicontati e ritenuti eleggibili ed a quanto già corrisposto a titolo di anticipo. In particolare, qualora il contributo calcolato sui costi effettivamente rendicontati risultasse inferiore a quanto già corrisposto a titolo di anticipo, nulla è erogato da FRRB;

- il saldo finale, alla conclusione del progetto e della valutazione *ex-post* con esito positivo, previa approvazione della rendicontazione economica finale delle spese effettivamente sostenute e quietanzate da tutto il partenariato, corredata da una relazione scientifica finale (con incluso l'elenco delle pubblicazioni e i pdf delle stesse) e dalla relazione di un revisore contabile esterno che certifichi i costi sostenuti da ciascun Soggetto Beneficiario nel corso del progetto.

In aggiunta alle verifiche effettuate in fase di erogazione dell'anticipo, le successive tranche di pagamento sono erogate previa verifica da parte di FRRB:

- della regolarità dei versamenti contributivi e previdenziali relativa al Capofila (a mezzo DURC), valida al momento dell'erogazione;
- della ammissibilità delle spese effettivamente sostenute da ciascun Soggetto Beneficiario;
- del rispetto della normativa antimafia (se prevista);
- della trasmissione della dichiarazione di eventuale assoggettamento alla ritenuta 4% (se prevista).

I trasferimenti di fondi da FRRB a ciascun Soggetto Beneficiario, avendo natura contributiva, avvengono in regime di esclusione dal campo I.V.A. FRRB, se necessario, agisce come sostituto d'imposta.

Eventuali variazioni in aumento delle spese complessive del progetto non determinano, in alcun caso, incrementi nell'ammontare del contributo complessivo concesso. L'esatto ammontare del contributo da erogare è determinato sulla base delle spese ritenute ammissibili nel rispetto dei criteri di rendicontazione contenuti nell'Allegato 6.

Il pagamento delle singole tranche di finanziamento al Capofila avviene previa ricezione di una richiesta di erogazione indirizzata a FRRB. In caso di mancato invio della stessa, FRRB si riserva la facoltà di sospendere l'erogazione della relativa tranche.

### **Articolo 10 – Obblighi dei Soggetti Beneficiari**

Tutti i Soggetti Beneficiari costituiscono il partenariato e sono rappresentati nei rapporti con FRRB dal Capofila che, salvo eventuali deroghe esplicitamente previste in questa Convenzione, è l'unico intermediario nelle comunicazioni con FRRB.

Nel rispetto degli obblighi della normativa di riferimento, del Bando di cui alle premesse, della presente Convenzione e relativi allegati, ciascun Soggetto Beneficiario si impegna a:

- a) realizzare il progetto secondo le modalità previste nella proposta ammessa a finanziamento con Decreto nr. 217 del 28.11.2025;
- b) realizzare il progetto entro i 24 (ventiquattro) mesi dichiarati a decorrere dalla data indicata al precedente Art. 3, salvo eventuale proroga concessa;
- c) comunicare tempestivamente eventuali variazioni al progetto che si dovessero rendere necessarie;
- d) dichiarare di svolgere, con riferimento al progetto, esclusivamente attività non-economiche o attività economiche meramente ancillari ai sensi dei paragrafi nn. 19, 20 e 21 del punto 2.1.1. della Comunicazione della Commissione Europea nr. 2022/C 414/01;

- e) garantire che i costi rendicontati rispettino le condizioni di ammissibilità previste nel Bando e dalle “*Linee guida di rendicontazione delle spese ammissibili-LINEA A*”;
- f) presentare rendiconti scientifici ed economici secondo le tempistiche descritte nel Bando;
- g) curare la conservazione dei rendiconti economici, delle relazioni scientifiche, della documentazione amministrativa e contabile relative al progetto, separata o separabile mediante opportuna codifica dagli altri atti amministrativi generali. Detta archiviazione deve essere accessibile, senza limitazioni, ai fini di controllo alle persone ed agli organismi aventi diritto;
- h) assicurare che i laboratori e le sedi ove sono svolte le attività di ricerca siano debitamente organizzati ed attrezzati nonché dotati di idonea copertura assicurativa e che siano rispettate le previsioni di cui al D. Lgs. 81/08, al D. Lgs. 196/03 e al Regolamento UE 2016/679;
- i) rispettare, in caso di ricorso a eventuali procedure di appalto, la normativa in materia di contratti pubblici relativa a lavori, servizi e forniture, se applicabile;
- j) garantire di svolgere il progetto avvalendosi di tutti gli strumenti informatici, multimediali, scientifici e tecnici necessari al miglior svolgimento del medesimo;
- k) garantire l'adeguato utilizzo del Codice Unico di Progetto (CUP), che è generato a cura dei Soggetti Beneficiari e che deve essere indicato nei documenti amministrativi e contabili relativi al progetto;
- l) garantire che i costi, oggetto di rendicontazione per i quali FRRB eroga il contributo, non sono oggetto di altri contributi e/o agevolazioni da parte di qualsivoglia altro finanziatore;
- m) assicurare la tempestiva informazione a FRRB circa:
  1. il nome della persona incaricata di gestire e monitorare lo svolgimento delle attività ad esso affidate, i relativi dettagli di contatto nonché ogni eventuale variazione nelle citate informazioni;
  2. qualsiasi variazione di ragione sociale, indirizzo, rappresentanza legale nonché qualsivoglia cambiamento in termini di stato legale, finanziario, organizzativo o tecnico-scientifico;
  3. qualsiasi circostanza che possa influenzare le condizioni di partecipazione al progetto (i.e. variazione della sede dei Soggetti Beneficiari in Lombardia) con particolare riferimento ai casi in cui i requisiti di ammissibilità al contributo vengano meno;

- n) consentire ai rappresentanti di FRRB (o ad altri da questa delegati) di prendere parte agli incontri di progetto;
- o) prendere visione del Codice Etico di FRRB consultabile dal sito internet istituzionale;
- p) rispettare la normativa di riferimento in tema di sperimentazione clinica, arruolamento volontario dei pazienti e/o soggetti sani, sperimentazione preclinica (animale) e raccolta di materiale e/o dati umani;
- q) garantire di aver posto in essere tutte le misure necessarie per evitare impegni incompatibili con gli obblighi previsti dalla presente Convenzione;
- r) conservare per un periodo di almeno 10 anni dalla data di erogazione del saldo gli originali della documentazione contabile e amministrativa comprovante le spese sostenute e rendicontate nonché tutti gli atti relativi al processo di spesa (dai preventivi alla consegna dei beni acquisiti) e ad esibirla in caso di controlli;
- s) assicurare un'adeguata visibilità del contributo ottenuto mediante l'inserimento in ciascuna pubblicazione scientifica risultante dal progetto finanziato della dicitura specificata al successivo Art. 11;
- t) garantire la promozione delle pari opportunità e dell'uguaglianza di genere nelle attività di ricerca. FRRB contrasta e si oppone a qualsiasi forma di discriminazione dei lavoratori basata su età, sesso, stato di salute, etnia, nazionalità, opinioni politiche e religiose, orientamento sessuale, garantendo, a tutti i lavoratori e le lavoratrici le medesime opportunità di lavoro;
- u) gestire in proprio le attività previste all'interno del progetto, fatta salva la possibilità di prevedere costi per prestazioni professionali di terzi (*Subcontracting*) nella misura massima del 10% del contributo totale richiesto dal Singolo Beneficiario;
- v) garantire la disponibilità dei PI a partecipare ad attività di comunicazione e divulgazione organizzate da FRRB al fine di dare visibilità ai progetti finanziati.

### **Articolo 11 - Pubblicazioni scientifiche**

Le pubblicazioni scientifiche che possono essere ricondotte al finanziamento erogato da parte di FRRB rappresentano un elemento significativo sul quale basare la valutazione degli esiti dei progetti di ricerca finanziati.

Al fine di favorire tale processo, FRRB richiede che tutte le pubblicazioni scientifiche generate da attività del progetto devono citarla tra gli "Acknowledgements", insieme al riferimento del progetto, con l'inserimento della seguente dicitura: *"This work has been supported by Fondazione Regionale per la Ricerca Biomedica (Regione Lombardia), project [ID\_*

acronimo]”.

Si precisa che l'assenza di pubblicazioni con le caratteristiche di cui sopra determina una decurtazione del 5% dal finanziamento finale totale spettante.

FRRB può dare diffusione, anche attraverso il proprio sito web, dell'estratto sintetico (“*abstract*”) della proposta progettuale, dei risultati della ricerca e delle pubblicazioni scientifiche prodotte.

Nel rispetto dei principi di *Ricerca e Innovazione Responsabile (RRI)*, FRRB aderisce al modello di accesso aperto alla letteratura scientifica e pertanto richiede la pubblicazione dei risultati scaturenti dal progetto, nonché i dati ed i metadati, in modalità *Open Access*.

### **Articolo 12 – Risultati della ricerca**

FRRB considera strategica la tutela dei risultati generati durante lo svolgimento dei progetti di ricerca da essa finanziati, al fine di massimizzare le ricadute e gli impatti sul territorio e sui cittadini.

Le informazioni scambiate, le conoscenze acquisite e i risultati ottenuti in esecuzione del progetto non sono suscettibili di brevettazione. Ove, tuttavia, tali informazioni, conoscenze o risultati divenissero, a seguito di ulteriori fasi di ricerca, parte essenziale di invenzioni suscettibili di brevettazione, i Soggetti Beneficiari devono:

1. tempestivamente informare FRRB dell'avvenuto deposito di eventuali brevetti e trasmettere le relative domande di brevetto;
2. valorizzare tali brevetti perché abbiano il più ampio e diretto sviluppo clinico al fine di massimizzare le ricadute e gli impatti sul territorio e sui cittadini;
3. concedere diritti su tali brevetti o cedere tali brevetti a terzi secondo procedure trasparenti e a prezzi competitivi, rendendone conto a FRRB;
4. investire i proventi derivanti dallo sfruttamento e/o dalla concessione di diritti su tali brevetti e/o dalla cessione di tali brevetti esclusivamente per lo sviluppo di nuova ricerca e per attività clinica, rendendone conto a FRRB.

Al fine di valutare l'effettivo raggiungimento degli obiettivi del Bando e del progetto finanziato sono stati individuati indicatori di carattere scientifico, divulgativo e sociale.

Pertanto, FRRB richiede ai Soggetti Beneficiari informazioni relative alle attività svolte al termine del progetto e dopo 3 anni da tale data.

### **Articolo 13 – Decadenze, revoche, rinunce dei Soggetti Beneficiari**

Il partenariato e il progetto decadono automaticamente e il contributo assegnato deve essere restituito a FRRB qualora si presenti una delle seguenti condizioni:

1. risultino false le dichiarazioni rese e sottoscritte nella domanda di richiesta del contributo o nella fase di convenzionamento;
2. si rilevi, con riferimento al Capofila o al Partner del progetto, la presenza di attività economica in contrasto con la dichiarazione di svolgere esclusivamente attività non-economiche, o attività economiche meramente ancillari, ai sensi dei paragrafi nn. 19, 20 e 21 del punto 2.1.1. della Comunicazione della Commissione Europea nr. 2022/C 414/01;
3. si rilevi, con riferimento al Capofila o al Partner del progetto, difformità o non aderenza rispetto a quanto dichiarato negli Allegati del Bando;
4. rinuncia del Capofila o del Partner;
5. mancato rispetto di quanto previsto al par.6.2.1. del Bando.

Il contributo può essere inoltre revocato, in tutto o in parte, qualora:

1. la realizzazione dell'intervento non sia conforme a quello ammesso a contributo o preventivamente autorizzato da FRRB;
2. uno o più Soggetti Beneficiari abbiano ottenuto per le stesse spese rendicontate altri contributi ("double funding");
3. siano state apportate variazioni al progetto o al budget che necessitano di autorizzazione ma che non sono state preventivamente autorizzate da FRRB;
4. uno o più Soggetti Beneficiari non realizzino l'attività prevista entro i termini indicati, salvo eventuali proroghe concesse;
5. uno o più Soggetti Beneficiari non presentino tutta la documentazione richiesta in sede di rendicontazione o non la esibiscano in caso di controlli di secondo livello;
6. uno o più Soggetti Beneficiari siano assoggettati a procedure concorsuali, inclusa l'amministrazione straordinaria, messa in liquidazione anche volontaria, cessione dei beni ai creditori qualora ricorra l'ipotesi di impresa in difficoltà o nel caso di modifica dell'attività svolta dal beneficiario;
7. si sia registrato il mancato rispetto delle prescrizioni e dei vincoli indicati nel Bando;
8. uno o più Soggetti Beneficiari non abbiano ottenuto l'approvazione da parte del Ministero della Salute sulla sperimentazione animale descritta nel progetto;
9. ad uno o più Soggetti Beneficiari sia stata revocata, per una qualsivoglia ragione, l'approvazione da parte delle Autorità di competenza (a titolo esemplificativo e non

esaustivo Comitato Etico, AIFA, ISS);

10. si sia registrato il mancato rispetto delle prescrizioni e dei vincoli indicati nel Bando o non siano state ottenute e presentate, nei tempi indicati dal Bando, le necessarie autorizzazioni e certificazioni previste.

In caso di decadenza, e nel caso in cui sia già stato erogato il contributo, i Soggetti Beneficiari devono restituire le somme ricevute, aumentate degli interessi legali maturati a partire dalla data di erogazione del contributo. Si applicano inoltre, per intero, le disposizioni stabilite nel D.lgs. 123/1998 in merito alle revoche e sanzioni.

I Soggetti Beneficiari, qualora intendano rinunciare al contributo concesso e/o alla realizzazione del progetto, devono darne pronta comunicazione a FRRB, per il tramite del Legale Rappresentante del Capofila, via PEC, provvedendo alla restituzione di eventuali somme già introitate.

#### **Articolo 14 – Ispezioni e controlli**

FRRB ha facoltà di fissare incontri con i Responsabili Scientifici dei progetti vincitori al fine di accertare lo stato di avanzamento della ricerca da essa finanziata.

I Soggetti Beneficiari sono tenuti a rispondere a tutte le richieste di informazioni e di dati e a relazionare a FRRB qualora richiesto.

Tutti i Soggetti Beneficiari di un contributo erogato nell'ambito del Bando di cui all'oggetto devono presentare, obbligatoriamente e congiuntamente alla richiesta di saldo, la certificazione di un revisore esterno per le spese sostenute.

FRRB si riserva la facoltà di assumere ogni iniziativa utile (inclusi i cosiddetti controlli di 2° livello) a verificare, presso la sede dei Soggetti Beneficiari, lo stato di attuazione, il rispetto degli obblighi previsti dal progetto presentato ed approvato, la veridicità delle informazioni e dichiarazioni prodotte, anche mediante controlli a campione.

#### **Articolo 15- Visibilità dell'Ente finanziatore**

Il partenariato si impegna a garantire la visibilità di FRRB inserendo in tutto il materiale utilizzato per divulgare il progetto vincitore ed i risultati scientifici correlati esplicito riferimento al Bando e a FRRB, introducendo anche il relativo logo, che può essere fornito scrivendo a: [bandi@frrb.it](mailto:bandi@frrb.it).

Nell'ambito della divulgazione giornalistica e tramite i *social network*, ciascun Soggetto Beneficiario si impegna inoltre ad assicurare la pubblicità della fonte del finanziamento.

## **Articolo 16 - Obblighi di rispettare il Modello Organizzativo ex D. lgs 231/01 ed il Codice Etico e clausola risolutiva**

Le Parti, in relazione alla presente Convenzione, dichiarano di essere a conoscenza delle norme di cui al D. Lgs. 8 giugno 2001 n. 231, e successive integrazioni, e confermano di aver adottato un Codice Etico e/o un Modello di Organizzazione, Gestione e Controllo. Le Parti, pertanto, si impegnano autonomamente ad osservare le prescrizioni e i principi ivi contenuti e a promuoverne l'osservanza tra i propri dipendenti e collaboratori ed associati. Nell'esecuzione della Convenzione, le Parti devono astenersi dal porre in essere condotte illecite, attive od omissive, impegnandosi a non tenere alcun comportamento in contrasto con la disciplina anticorruzione.

La violazione di quanto previsto da questo articolo costituisce grave inadempimento della presente Convenzione ai sensi e per gli effetti di cui all' Art. 1456 c. c., legittimando la risoluzione della stessa con effetto immediato, fatto salvo il risarcimento di ogni danno eventualmente procurato.

## **Articolo 17 - Protezione dei dati personali ai sensi del Regolamento Europeo in materia di protezione dei dati personali (679/2016)**

Nel presente Articolo per "*Disciplina in materia di protezione dei dati personali*" s'intendono: (i) il Regolamento generale dell'UE 2016/679 relativo alla protezione delle persone fisiche con riguardo al trattamento dei dati personali, nonché della libera circolazione di tali dati ("*Regolamento*"); (ii) ogni ulteriore legge, atto avente forza di legge e/o regolamento in materia di protezione dei dati personali applicabile. I termini di seguito elencati hanno il significato agli stessi attribuito nel presente paragrafo e nella *Disciplina in materia di protezione dei dati personali*:

- "*dati personali*": qualsiasi informazione riguardante una persona fisica identificata o identificabile;
- "*persona interessata*": una persona fisica identificata o identificabile;
- "*trattamento*": qualsiasi operazione o insieme di operazioni, compiute con o senza l'ausilio di processi automatizzati e applicate a dati personali o insiemi di dati personali, come la raccolta, la registrazione, l'organizzazione, la strutturazione, la conservazione, l'adattamento o la modifica, l'estrazione, la consultazione, l'uso, la comunicazione mediante trasmissione, diffusione o qualsiasi altra forma di messa a disposizione, il raffronto o l'interconnessione, la limitazione, la cancellazione o la distruzione.

FRRB e ciascun Soggetto Beneficiario provvedono al trattamento, compresa la comunicazione,

dei dati personali corrispondenti ai dati della Convenzione, dei referenti, delle Parti unicamente per le finalità connesse all'esecuzione della Convenzione. In ogni caso, ogni trattamento deve avvenire nel pieno rispetto di quanto previsto dal Regolamento europeo 679/2016 e dal D. Lgs. 196/2003 così come modificato dal D. Lgs. 101/2018. Ogni parte interessata potrà esercitare i diritti riconosciuti dal Regolamento 679/2016 inviando una richiesta:

- per FRRB, all'indirizzo [privacy@frrb.it](mailto:privacy@frrb.it)
- per il Capofila, all'indirizzo [regolamentoeuropeo@asst-pg23.it](mailto:regolamentoeuropeo@asst-pg23.it)

FRRB e ciascun Soggetto Beneficiario non trasferiscono i dati personali in altri paesi, anche situati al di fuori dell'Unione Europea e dello Spazio Economico Europeo.

FRRB e ciascun Soggetto Beneficiario, procedono alla conservazione dei dati personali acquisiti per l'esecuzione della Convenzione per il tempo strettamente necessario all'esecuzione della stessa, oltre che per il tempo necessario a: (i) adempiere ad obblighi imposti da leggi, regolamenti e/o atti aventi forza di legge applicabili; (ii) rispondere a richieste di informazioni e/o comunicazioni da parte delle autorità competenti; (iii) perseguire finalità di natura amministrativa, di contabilità, di analisi dei rischi e comunque per un periodo non superiore a dieci anni dall'esecuzione della Convenzione.

### **Art. 18 - Accordo di collaborazione**

L'Accordo di collaborazione sottoscritto tra i componenti del partenariato deve rispettare i contenuti della presente Convenzione. Pertanto, nel caso di eventuali articoli e/o clausole non coerenti con la presente Convenzione prevale e si applica la disciplina da questa prevista.

### **Articolo 19 – Varie**

La presente Convenzione sostituisce ogni eventuale precedente intesa anche verbale fra FRRB e il Capofila e costituisce l'unico accordo esistente in relazione alle materie in esso trattate.

Ogni successiva intesa diretta ad integrare e/o modificare le clausole della presente Convenzione deve essere effettuata per iscritto.

Per tutto quanto non espressamente in essa previsto si richiamano le norme comunitarie, nazionali e regionali vigenti in materia.

### **Articolo 20 – Foro Competente**

Le Parti convengono che per qualsiasi controversia relativa all'interpretazione o all'esecuzione della presente Convenzione, che non possa trovare soluzione bonaria, è competente esclusivamente il Foro di Milano.

## **Articolo 21 – Modalità di firma, registrazione e oneri fiscali**

La presente Convenzione, composta da nr. 21 articoli e da nr. 7 Allegati, è sottoscritta con firma digitale, ai sensi dell'articolo 24, commi 1 e 2 del Decreto legislativo 7 marzo 2005, n. 82 e sarà registrata, in caso d'uso e a tassa fissa, ai sensi degli artt. 5 e 39 del D.P.R. n. 131 del 26.04.1986, a cura e spese della Parte richiedente.

Nulla è dovuto ai fini dell'imposta di bollo in quanto esente ai sensi della normativa vigente.

### Allegati al presente atto e sue parti integranti:

1. Bando di ricerca collaborativa Under 40;
2. Progetto;
3. Dichiarazione di accettazione del contributo;
4. Accordo di collaborazione;
5. Piano economico di progetto rimodulato;
6. Linee guida per la rendicontazione delle spese ammissibili-LINEA A;
7. Informativa in materia di trattamento dei dati personali.

Letto, confermato e sottoscritto con firma digitale, ai sensi dell'art. 24 del D. Lgs. 7 marzo 2005, nr. 82.

*Per Fondazione Regionale per  
la Ricerca Biomedica  
(FRRB)*

Veronica Comi  
Direttore Generale

*Per ASST Papa Giovanni XXIII  
(Capofila)*

Dott. Francesco Locati  
Direttore Generale

Le Parti approvano specificamente, ai sensi dell'art. 1341 del c.c. gli artt. 3 (Durata del progetto e della Convenzione), 18 (Accordo di collaborazione) e 20 (Foro competente).

## Allegato 2 - Budget

	Personnel costs	Travel costs	Materials and supplies	Equipment costs	Subcontracting	Other direct costs	Overheads	TOTAL
<b>Coordinator</b>	136.000,00 €	17.000,00 €	1.300,00 €	44.300,00 €	11.250,00 €	79.150,00 €	51.000,00 €	340.000,00 €
<b>Partner 1</b>	64.000,00 €	8.000,00 €	11.000,00 €	- €	16.000,00 €	37.000,00 €	24.000,00 €	160.000,00 €
<b>TOTAL</b>	200.000,00 €	25.000,00 €	12.300,00 €	44.300,00 €	27.250,00 €	116.150,00 €	75.000,00 €	500.000,00 €

### SC Ricerca clinica, Sviluppo e Innovazione

Responsabile del procedimento dr.ssa Monia M.B. Lorini

Pratica trattata da dr. Michele Cavadini - e-mail: mcavadini@asst-pg23.it

**ATTESTAZIONE DI REGOLARITA' AMMINISTRATIVO-CONTABILE** (proposta n. 969/2026)

Oggetto: AUTORIZZAZIONE ALL'AVVIO DELLE ATTIVITÀ PER IL PROGETTO DI RICERCA SARCUS-PIBD (ID. 022024R0041), FINANZIATO CON FONDI DELLA FONDAZIONE REGIONALE PER LA RICERCA BIOMEDICA (FRRB) CON ASST PAPA GIOVANNI XXIII IN QUALITA' DI CAPOFILIA, DA SVOLGERSI PRESSO LA SS EPATOLOGIA E GASTROENTEROLOGIA PEDIATRICA E DEI TRAPIANTI

**SC PROPONENTE**

Si attesta la regolarità tecnica del provvedimento, essendo state osservate le norme e le procedure previste per la specifica materia.

Si precisa, altresì, che:

A. il provvedimento:

- prevede
- non prevede

COSTI diretti a carico dell'ASST

B. il provvedimento:

- prevede
- non prevede

RICAVI da parte dell'ASST.

Bergamo, 20/05/2026

Il Direttore  
Dr. / Dr.ssa Lorini Monia Maria  
Beatrice

## GESTORE DI BUDGET

Si attesta che i RICAVI previsti:

- sono contabilizzati su:  finanziamenti SSR e/o ricavi diretti  
 fondi di struttura e/o contributi vincolati

polo ospedaliero	rete territoriale	importo imponibile	importo IVA	importo totale
X		€ 340.000,00		€ 340.000,00

Si attesta, altresì, che i RICAVI relativi al presente provvedimento sono derivanti da:

*(indicare centro di costo e autorizzazione se esistente)*

- cessione beni cdc aut /anno  
 cessione servizi cdc aut /anno  
 libera professione cdc aut /anno  
 solvenza aziendale cdc aut /anno  
 contributi pubblici cdc aut /anno  
 contributi privati cdc aut /anno  
 erogazioni liberali cdc aut /anno  
 altro cdc. aut /anno  
 vedi allegato

Bergamo, 20/05/2026

Il Direttore  
Dr. / Dr.ssa Lorini Monia Maria  
Beatrice

## SC BILANCIO PROGRAMMAZIONE FINANZA E CONTABILITÀ

Viste le attestazioni del gestore di spesa, si certifica che:

B i RICAVI derivanti dal presente provvedimento saranno contabilizzati al/ai seguente/i conto/i del bilancio:

n. conto	descrizione del conto	n. autorizzazione/ anno	n. sub- autorizzazione	importo imponibile	importo IVA	importo totale
401810190	Contributi c/esercizio da privati vincolati			€ 340.000,00		€ 340.000,00

Bergamo, 20/05/2026

Il Direttore  
Dr. / Dr.ssa Coccoli Antonella

## PARERE DIRETTORI

all'adozione della proposta di deliberazione N.969/2026

ad oggetto:

AUTORIZZAZIONE ALL'AVVIO DELLE ATTIVITÀ PER IL PROGETTO DI RICERCA SARCUS-PIBD (ID. 022024R0041), FINANZIATO CON FONDI DELLA FONDAZIONE REGIONALE PER LA RICERCA BIOMEDICA (FRRB) CON ASST PAPA GIOVANNI XXIII IN QUALITÀ DI CAPOFILA, DA SVOLGERSI PRESSO LA SS EPATOLOGIA E GASTROENTEROLOGIA PEDIATRICA E DEI TRAPIANTI

Ciascuno per gli aspetti di propria competenza, vista anche l'attestazione di regolarità amministrativo-contabile.

<b>DIRETTORE AMMINISTRATIVO :</b> Ha espresso il seguente parere: <input checked="" type="checkbox"/> FAVOREVOLE <input type="checkbox"/> NON FAVOREVOLE <input type="checkbox"/> ASTENUTO	Vecchi Gianluca
Note:	

<b>DIRETTORE SANITARIO :</b> Ha espresso il seguente parere: <input checked="" type="checkbox"/> FAVOREVOLE <input type="checkbox"/> NON FAVOREVOLE <input type="checkbox"/> ASTENUTO	Amorosi Alessandro
Note:	

<b>DIRETTORE SOCIO SANITARIO :</b> Ha espresso il seguente parere: <input checked="" type="checkbox"/> FAVOREVOLE <input type="checkbox"/> NON FAVOREVOLE <input type="checkbox"/> ASTENUTO	Cesa Simonetta
Note:	

**CERTIFICATO DI PUBBLICAZIONE**

---

**Publicata all'Albo Pretorio on-line  
dell'Azienda socio sanitaria territoriale  
"Papa Giovanni XXIII" Bergamo**

**per 15 giorni**

---