

## HORIZON-HLTH-2024-DISEASE-03-14-two-stage - Affrontare gli oneri cronici per i malati di condizioni mediche poco studiate

PROGRAMMA DI	Horizon Europe
FINANZIAMENTO	
TITOLO BANDO (ITA/ENG)	<ul> <li>HORIZON-HLTH-2024-DISEASE-03-14-two-stage</li> </ul>
	Affrontare gli oneri cronici per i malati di condizioni
	mediche poco studiate
	<ul> <li>HORIZON-HLTH-2024-TOOL-05-06-two-stage -Tackling</li> </ul>
	high-burden for patients, under-researched medical
	<u>conditions</u>
DATA DI SCADENZA	<b>Two stage application:</b> 19 Settembre 2023 17:00:00 Brussels time /
	11 Aprile 2024 17:00:00 Brussels time
ENTE FINANZIATORE	Commissione europea
BUDGET (€)	25 000 000 €
CO-FINANZIAMENTO UE (€) PER	100%
OGNI PROGETTO	
DURATA	N/A
CETTORE	
SETTORE SPECIFICO/TEMATICA/PRIORITÀ	oneri cronici; condivisione dati
DESCRIZIONE	RIA: Research and Innovation Action
	Numerose condizioni mediche non vengono riconosciute e/o diagnosticate correttamente in una percentuale significativa di pazienti. Di conseguenza sono trattate in modo inadeguato e spesso possono diventare un onere cronico per il paziente. Queste condizioni mediche potrebbero non essere sufficientemente studiate anche se si manifestano con un'elevata prevalenza. Questo argomento esclude le malattie rare.
OBIETTIVI	<ul> <li>Risultato previsto:</li> <li>Questo topic mira a sostenere le attività che consentono o contribuiscono a uno o più impatti previsti della destinazione 3 "Affrontare le malattie e ridurre il carico di malattia". A tal fine, le proposte nell'ambito di questo topic dovrebbero mirare a fornire risultati che siano diretti, adattati e contribuiscono alla maggior parte dei seguenti risultati attesi:</li> <li>Le comunità scientifiche e cliniche fanno un uso efficace di informazioni, dati, tecnologie, strumenti e buone pratiche all'avanguardia per comprendere meglio la condizione, sostenendo lo sviluppo di strategie diagnostiche, terapeutiche e/o preventive.</li> <li>La comunità scientifica e clinica scambia dati, conoscenze e buone pratiche, rafforzando così la loro collaborazione e costruendo reti di conoscenze e cure in Europa e oltre.</li> <li>La comunità scientifica e clinica fa ampio uso di banche dati di nuova costituzione e, se del caso, ad accesso aperto e/o le integra con le infrastrutture esistenti per l'archiviazione e la</li> </ul>



	<ul> <li>condivisione dei dati raccolti secondo i principi FAIR], incoraggiando così un ulteriore utilizzo dei dati.</li> <li>I responsabili politici e i finanziatori sono informati dei progressi della ricerca realizzati e prendono in considerazione un ulteriore sostegno alla luce della sostenibilità degli studi.</li> <li>I pazienti e gli operatori sanitari sono coinvolti in modo costruttivo nella ricerca, che soddisfa anche le loro esigenze.</li> <li>Gli operatori sanitari hanno accesso e utilizzano linee guida cliniche migliorate sulla diagnosi e/o sul trattamento della condizione.</li> </ul>
ATTIVITÀ	<ul> <li>Le proposte devono riguardare tutti i seguenti aspetti:</li> <li>Le proposte dovrebbero colmare le lacune attraverso solide prove scientifiche per migliorare le politiche e le pratiche per affrontare tali condizioni mediche e mirare a identificare i meccanismi fisiopatologici (ad esempio genetici, cellulari e molecolari) e i potenziali fattori di rischio (ad esempio psicologici e ambientali) delle condizioni mediche attraverso la ricerca di base, preclinica e/o clinica. Questi sforzi dovrebbero sostenere lo sviluppo di strategie diagnostiche, terapeutiche e/o preventive per la condizione.</li> <li>Le proposte dovrebbero dimostrare che le condizioni mediche oggetto di studio non sono sufficientemente comprese, diagnosticate in modo inesatto o trattate in modo inadeguato in una percentuale significativa di pazienti, e come tali rappresentano un onere elevato per i pazienti e la società. Ciò potrebbe avvenire attraverso il riferimento alla letteratura chiave.</li> <li>Dovrebbero essere presi in considerazione gli aspetti di sesso e genere, età, etnia, fattori socio-economici, stile di vita e comportamentali. Inoltre, dovrebbero essere affrontati gli effetti a lungo termine emotivi e sociali di questi disturbi cronici per le persone colpite.</li> <li>Ove applicabile, dovrebbe essere preso in considerazione lo sviluppo di biomarcatori e altre tecnologie per la diagnosi, il monitoraggio nei pazienti e la stratificazione dei gruppi di pazienti.</li> <li>Ove applicabile, dovrebbe essere preso in considerazione lo sviluppo di sistemi modello (non) umani clinicamente rilevanti che possano integrare le indagini cliniche.</li> <li>Si prevede lo sfruttamento di dati esistenti, biobanche, registri e coorti, insieme alla generazione di nuovi dati (ad esempio genomica, epigenomica, trascrittomica, proteomica).</li> <li>Per consentire la condivisione di campioni, dati di qualità e strumenti analitici avanzati, si incoraggia a utilizzare le infrastrutture esistenti sviluppate a livello europeo o nazionale.</li> <li>L'in</li></ul>
CHI PUÒ PRESENTARE IL PROGETTO	Enti pubblici e privati (e organizzazioni internazionali) stabiliti negli Stati Membri dell'UE e non UE; enti pubblici e privati stabiliti nei paesi EEA e associati al programma Horizon Europe
MODALITÀ DI PARTECIPAZIONE	Funding and tender portal



LINK A DOCUMENTAZIONE	https://ec.europa.eu/info/funding- tenders/opportunities/docs/2021-2027/horizon/wp-call/2023- 2024/wp-4-health_horizon-2023-2024_en.pdf
LINK AD EVENTUALI APPROFONDIMENTI	https://ec.europa.eu/info/funding- tenders/opportunities/docs/2021- 2027/common/guidance/om_en.pdf