

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

PROGRAMMA DI FINANZIAMENTO	Horizon Europe
TITOLO BANDO (ITA/ENG)	<ul style="list-style-type: none"> • HORIZON-HLTH-2024-DISEASE-03-14-two-stage - Affrontare gli oneri cronici per i malati di condizioni mediche poco studiate • HORIZON-HLTH-2024-TOOL-05-06-two-stage -Tackling high-burden for patients, under-researched medical conditions
DATA DI SCADENZA	Two stage application: 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 OGNI PROGETTO	100%
DURATA	N/A
SETTORE SPECIFICO/TEMATICA/PRIORITÀ	oneri cronici; condivisione dati
DESCRIZIONE	<p>RIA: Research and Innovation Action</p> <p>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.</p>
OBIETTIVI	<p>Risultato previsto:</p> <ul style="list-style-type: none"> • 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: • 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. • 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. • 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

	<p>condivisione dei dati raccolti secondo i principi FAIR], incoraggiando così un ulteriore utilizzo dei dati.</p> <ul style="list-style-type: none"> • 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. • I pazienti e gli operatori sanitari sono coinvolti in modo costruttivo nella ricerca, che soddisfa anche le loro esigenze. • Gli operatori sanitari hanno accesso e utilizzano linee guida cliniche migliorate sulla diagnosi e/o sul trattamento della condizione.
<p>ATTIVITÀ</p>	<p>Le proposte devono riguardare tutti i seguenti aspetti:</p> <ul style="list-style-type: none"> • 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. • 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. • 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. • 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. • Ove applicabile, dovrebbe essere preso in considerazione lo sviluppo di sistemi modello (non) umani clinicamente rilevanti che possano integrare le indagini cliniche. • Si prevede lo sfruttamento di dati esistenti, biobanche, registri e coorti, insieme alla generazione di nuovi dati (ad esempio genomica, epigenomica, trascrittomica, proteomica). • 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. • L'inclusione di pazienti o organizzazioni di pazienti nella ricerca è fortemente incoraggiata, per garantire che le loro opinioni siano prese in considerazione. • La partecipazione delle PMI è fortemente incoraggiata.
<p>CHI PUÒ PRESENTARE IL PROGETTO</p>	<p>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</p>
<p>MODALITÀ DI PARTECIPAZIONE</p>	<p>Funding and tender portal</p>

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