

## TITOLO BANDO

<b>PROGRAMMA DI FINANZIAMENTO</b>	Horizon Europe
<b>TITOLO BANDO (ITA/ENG)</b>	HORIZON-JU-IHI-2022-03-04 - Rafforzare l'ecosistema europeo della ricerca traslazionale per i medicinali per terapie avanzate (ATMP) per le malattie rare  HORIZON-JU-IHI-2022-03-04 - Strengthening the European translational research ecosystem for advanced therapy medicinal products (ATMPs) for rare diseases
<b>DATA DI SCADENZA</b>	15 Marzo 2023 17:00 CET
<b>ENTE FINANZIATORE</b>	Innovative Health Initiative (IHI) - "Iniziativa Sanitaria Innovativa"
<b>BUDGET (€)</b>	30 000 000
<b>CO-FINANZIAMENTO UE (€) PER OGNI PROGETTO</b>	Budget stimato per progetto: tra EUR 20 000 000 e EUR 30 000 000 Il 45% dei costi ammissibili devono essere coperti da contributi di partner industriali e loro enti affiliati
<b>DURATA</b>	I candidati devono proporre una durata del progetto che sia coerente con le attività di progetto e con i risultati e l'impatto attesi
<b>SETTORE SPECIFICO/TEMATICA/PRIORITÀ</b>	Malattie rare Terapie innovative Ricerca
<b>DESCRIZIONE</b>	In Europa esistono più di 7.000 malattie rare e 30 milioni di pazienti sono affetti da una di queste. A livello globale, i pazienti affetti sono più di 300 milioni. In Europa, meno del 10% dei pazienti affetti da malattie rare riceve un trattamento e solo l'1% viene gestito con un trattamento approvato.
<b>OBIETTIVI</b>	L'obiettivo generale è quello di ottimizzare e semplificare il futuro sviluppo di ATMP e di altre modalità terapeutiche innovative per le malattie rare, rafforzando l'ecosistema che facilita la transizione dalla ricerca allo sviluppo clinico
<b>ATTIVITÀ</b>	Per raggiungere gli obiettivi i candidati dovranno implementare attività che prevedano: <ul style="list-style-type: none"> <li>La creazione di una rete di centri di eccellenza scientifici e tecnici che si completino a vicenda per consentire la ricerca traslazionale sulle ATMP o su altre modalità terapeutiche</li> </ul>

	<p>innovative, rilevanti per il futuro trattamento di malattie geneticamente definite.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Lo sviluppo di strumenti e metodi e la definizione di caratteristiche chiave dei farmaci ATMP e degli standard di qualità che sono fondamentali per le fasi successive dello sviluppo dei farmaci ATMP e di altre modalità terapeutiche innovative.</li> <li>• Lo sviluppo e l'adozione di saggi analitici, metodi e piattaforme tecnologiche standardizzate, altri metodi non clinici e strategie di progettazione, nonché processi di traduzione per ridurre i tempi e i costi e migliorare il futuro sviluppo di ATMP e di altre modalità terapeutiche innovative correlate e/o per ottimizzare i processi di produzione per mantenere la qualità del prodotto, garantendo al contempo un'ampia accessibilità ai materiali di produzione critici e dimostrando l'economia di scala per i farmaci ATMP o altre modalità terapeutiche innovative correlate.</li> <li>• La dimostrazione della traducibilità, della scalabilità e della solidità delle tecnologie adatte allo sviluppo di successivi ATMP e altre modalità terapeutiche innovative.</li> <li>• La valutazione di metodi e piattaforme tecnologiche sviluppate per la loro validità/utilità traslazionale e normativa.</li> <li>• La definizione di un percorso normativo per sostenere lo sviluppo di ATMP adatti allo scopo e la garanzia di un impegno tempestivo con le autorità di regolamentazione, in modo che i metodi e i dati generati supportino le esigenze normative.</li> <li>• La convalida delle prestazioni dei metodi e delle tecnologie sviluppate e la dimostrazione di prestazioni superiori rispetto ai metodi esistenti per affrontare i colli di bottiglia nei cicli di sviluppo e produzione degli ATMP e di altre modalità terapeutiche innovative correlate.</li> <li>• Il contributo al rafforzamento dell'ecosistema europeo delle malattie rare coinvolgendo tutte le parti interessate, in particolare i pazienti e i rappresentanti dei pazienti affetti da malattie rare, gli operatori sanitari, i medici e le autorità di regolamentazione.</li> <li>• Le definizioni metriche pertinenti e la misurazione dell'uso dei centri di eccellenza da parte dei soggetti interessati per lo sviluppo dei loro asset o di nuove soluzioni tecnologiche/terapie.</li> <li>• La definizione di un piano per la sostenibilità oltre il periodo di vita del progetto, compresa la considerazione di una potenziale espansione ad altre aree tecnologiche promettenti.</li> </ul>
<p><b>CHI PUÒ PRESENTARE IL PROGETTO</b></p>	<p>Qualsiasi soggetto giuridico, indipendentemente dal suo luogo di stabilimento, compresi i soggetti giuridici di paesi terzi non associati o di organizzazioni internazionali Annex B</p>



<b>MODALITÀ DI PARTECIPAZIONE</b>	<p>Le domande devono essere presentate elettronicamente tramite il portale Funding and Tenders <a href="https://ec.europa.eu/info/funding-tenders/opportunities/portal/screen/opportunities/topic-details/horizon-ju-ihl-2022-03-04">https://ec.europa.eu/info/funding-tenders/opportunities/portal/screen/opportunities/topic-details/horizon-ju-ihl-2022-03-04</a></p> <p>Per questa tipologia di call il limite di pagine è 50</p>
<b>LINK A DOCUMENTAZIONE</b>	<p><a href="https://ec.europa.eu/info/funding-tenders/opportunities/portal/screen/opportunities/topic-details/horizon-ju-ihl-2022-03-04">https://ec.europa.eu/info/funding-tenders/opportunities/portal/screen/opportunities/topic-details/horizon-ju-ihl-2022-03-04</a></p>
<b>LINK AD EVENTUALI APPROFONDIMENTI</b>	<p><a href="https://www.ihl.europa.eu/sites/default/files/uploads/Documents/Calls/IHL_Call3_CallText.pdf">https://www.ihl.europa.eu/sites/default/files/uploads/Documents/Calls/IHL_Call3_CallText.pdf</a></p> <p>Sezione Additional documents al link: <a href="https://ec.europa.eu/info/funding-tenders/opportunities/portal/screen/opportunities/topic-details/horizon-ju-ihl-2022-03-04">https://ec.europa.eu/info/funding-tenders/opportunities/portal/screen/opportunities/topic-details/horizon-ju-ihl-2022-03-04</a></p>