

HORIZON-HLTH-2023-DISEASE-07-01: European Partnership on Rare Diseases

PROGRAMMA DI FINANZIAMENTO	Horizon Europe
TITOLO BANDO (ITA/ENG)	<ul style="list-style-type: none"> • European Partnership on Rare Diseases (HORIZON-HLTH-2023-DISEASE-07-01) • Partenariato europeo sulle malattie rare (HORIZON-HLTH-2023-DISEASE-07-01) <p>Azione: CO-FUND</p>
DATA DI SCADENZA	19 Settembre 2023 17:00 Brussels time
ENTE FINANZIATORE	Commissione Europea
BUDGET (€)	50 000 000 €
CO-FINANZIAMENTO UE (€) PER OGNI PROGETTO	50% dei costi ammissibili
DURATA	Da 7 a 10 anni
SETTORE SPECIFICO/TEMATICA/PRIORITÀ	Malattie rare
DESCRIZIONE	<p>Questo partenariato dovrebbe contribuire al raggiungimento degli obiettivi della Strategia farmaceutica per l'Europa. Grazie alla sua capacità di riunire diverse parti interessate (ad esempio finanziatori della ricerca, autorità sanitarie, istituzioni sanitarie, innovatori, responsabili politici), il partenariato creerà una massa critica di risorse e attuerà un'agenda strategica di ricerca e innovazione (SRIA) a lungo termine.</p> <p>Il partenariato europeo cofinanziato sulle malattie rare dovrebbe essere attuato sulla base delle priorità identificate nella SRIA e attraverso un programma congiunto di attività che vanno dal coordinamento e dal finanziamento della ricerca transnazionale ad attività "interne" altamente integrative e orientate alla comunità, come le strategie di innovazione per lo sfruttamento efficiente dei risultati della ricerca, le attività di preparazione alle sperimentazioni cliniche dell'UE, l'ottimizzazione delle infrastrutture e delle risorse di ricerca, comprese le attività di rete, formazione e divulgazione.</p>
OBIETTIVI	<ul style="list-style-type: none"> • Lanciare bandi transnazionali congiunti per le priorità di ricerca e innovazione in materia di ricerca e sviluppo, come definito nella SRIA, con conseguente sostegno finanziario a terzi, sulla base dei piani di lavoro annuali;

	<ul style="list-style-type: none"> • Sviluppare una rete europea di ricerca clinica per accelerare la preparazione alla sperimentazione clinica della comunità di ricerca sulla R&S in Europa, per migliorare il potenziale di ricerca e innovazione delle parti interessate alla R&S e facilitare lo sviluppo clinico economicamente vantaggioso di nuove terapie; • Sviluppare e consolidare lo sviluppo delle capacità dell'ecosistema dei dati di R&S, sostenendo l'accesso federato/la condivisione dei dati di ricerca FAIR e delle risorse informative per garantire una traduzione efficace e rapida dei risultati della ricerca in innovazioni sanitarie sicure ed efficaci; • Integrare la ricerca di base, preclinica e clinica per ridurre l'onere per le persone affette da una malattia rara; • Sostenere la ricerca in campi medici e aree di intervento rilevanti (prevenzione, diagnosi, trattamento), migliorando al contempo l'utilizzo delle tecnologie sanitarie esistenti nella pratica clinica; • Sostenere il lavoro scientifico del Consorzio Internazionale di Ricerca sulle Malattie Rare.
<p>ATTIVITÀ</p>	<p>Impatti attesi:</p> <ul style="list-style-type: none"> • L'UE si rafforza come motore riconosciuto a livello internazionale della ricerca e dell'innovazione nel campo delle malattie rare (RD), contribuendo così in modo sostanziale al raggiungimento degli Obiettivi di Sviluppo Sostenibile relativi alle malattie rare; • I finanziatori della ricerca allineano, adottano e attuano le loro politiche di ricerca sulle malattie rare, consentendo la generazione e la traduzione ottimale delle conoscenze in prodotti e interventi sanitari significativi che rispondano alle esigenze delle persone affette da malattie rare in Europa e nel mondo; • La comunità della ricerca sulle malattie rare in generale beneficia e utilizza un quadro di conoscenze completo che integra l'UE e le infrastrutture nazionali/regionali di dati e informazioni per migliorare la ricerca traslazionale; • Le persone che vivono con una malattia rara beneficiano di un accesso più tempestivo ed equo a un'assistenza sanitaria innovativa, sostenibile e di alta qualità, tenendo conto di sistemi di ricerca e assistenza sanitaria altamente integrati; • Ricercatori, innovatori - così come le persone affette da una malattia rara e i loro sostenitori (in qualità di co-creatori) - costituiscono e operano efficacemente in un ecosistema integrato di ricerca e innovazione per fornire diagnosi e trattamenti economicamente vantaggiosi; • Gli attori pubblici e privati, compresa la società civile (ad esempio, ONG e associazioni di beneficenza), stabiliscono collaborazioni coordinate ed efficienti tra più soggetti a livello europeo e nazionale (anche regionale), consentendo una ricerca clinica più efficace, ad esempio con l'obiettivo di migliorare i tassi di successo dello sviluppo terapeutico.
<p>CHI PUÒ PRESENTARE IL PROGETTO</p>	<p>Il partenariato è aperto a tutti gli Stati membri dell'UE, nonché ai Paesi associati a Horizon Europe e rimarrà aperto ai Paesi terzi</p>

	<p>che desiderano aderire. Il partenariato dovrebbe includere o coinvolgere i seguenti attori:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Ministeri responsabili della politica di R&I, nonché agenzie e fondazioni nazionali e regionali di finanziamento della R&I e della tecnologia; - Ministeri responsabili delle politiche sanitarie e assistenziali, nonché autorità, organizzazioni e fornitori di servizi sanitari nazionali e regionali (compresi i fornitori membri delle reti europee di riferimento); - Infrastrutture di ricerca; - Organizzazioni di pazienti; - Industria; - Enti di beneficenza. -
MODALITÀ DI PARTECIPAZIONE	Le domande devono essere presentate elettronicamente tramite il portale Funding and Tenders
LINK A DOCUMENTAZIONE	LINK
LINK AD EVENTUALI APPROFONDIMENTI	LINK