



Ufficio Regione Toscana a
Bruxelles

Speciale Europa Sanità

Aggiornamenti dall'UE



EDIZIONE N. 3

Giugno 2024

Lo “Speciale Europa Sanità” è uno strumento di aggiornamento pensato per informare gli attori del territorio toscano sulle iniziative e opportunità più significative promosse dall'Unione Europea nel settore sanitario.



Sommario

<i>Notizie</i>	02
<i>Opportunità</i>	20
<i>Consultazioni</i>	26
<i>Contatti</i>	27

A cura di:

Antonella POLLAZZI [Regione Toscana – Ufficio di Bruxelles](#)

in collaborazione con

la [Direzione Sanità, Welfare e Coesione sociale della Regione Toscana](#) e l' [Associazione Tour4EU](#)

Notizie

Unione europea della salute: i risultati raggiunti nella politica sanitaria. Il 22 maggio 2024 la Commissione europea ha adottato una nuova **comunicazione sull'Unione europea della salute** sui progressi compiuti nella politica sanitaria dell'UE negli ultimi quattro anni a beneficio dei cittadini.



La pandemia di COVID-19 ha evidenziato la necessità di un'Unione europea della salute per migliorare la **resilienza**, il benessere sociale, l'**autonomia strategica** e la stabilità geopolitica dell'Europa. Presentata nel novembre 2020, l'Unione della salute mira a preparare meglio gli Stati membri per future crisi sanitarie e a promuovere **politiche sanitarie moderne e innovative** e, anche grazie ai finanziamenti del programma **EU4Health**, i suoi obiettivi si sono trasformati in risultati tangibili.

In vista delle future azioni attualmente in preparazione la Commissione europea ha illustrato nel documento i principali **traguardi raggiunti**:

- **Misure di sicurezza sanitaria più incisive per rispondere meglio alle crisi future**

Oggi l'UE è dotata di strumenti più efficaci per prevenire le principali minacce per la salute, prepararsi ad affrontarle e rispondervi, grazie a un quadro giuridico più solido per la cooperazione in **materia di sicurezza sanitaria, al rafforzamento delle agenzie sanitarie dell'UE e alla creazione dell'Autorità per la preparazione e la risposta alle emergenze sanitarie (HERA)**.

- **Accesso equo e tempestivo a medicinali a prezzi accessibili per tutti i cittadini**

La proposta di **riforma della legislazione farmaceutica dell'UE** consentirà ad altri 70 milioni di cittadini dell'UE di accedere a nuovi medicinali, mantenendo nel contempo la competitività del settore farmaceutico europeo. La riforma si concentra sulle esigenze dei cittadini dell'UE al fine di garantire che tutti abbiano accesso ai medicinali di cui hanno bisogno, quando ne hanno bisogno, ovunque vivano e a prescindere dalla malattia. La riforma migliorerà inoltre la disponibilità di medicinali critici definendo una serie di misure per affrontare le carenze.

- **Un piano contro il cancro all'avanguardia di livello mondiale**

Nell'ambito del piano europeo di lotta contro il cancro sono state avviate una serie di azioni significative per affrontare la malattia in tutte le sue fasi, dalla prevenzione alla diagnosi e al trattamento, fino all'assistenza post malattia. Sostenuto da un finanziamento dell'UE pari a **4 miliardi di €**, il piano sta già facendo la differenza nella vita dei pazienti oncologici in tutta Europa.

- **Iniziative rivoluzionarie per digitalizzare l'assistenza sanitaria**

Grazie al nuovo **Spazio europeo dei dati sanitari (EHDS)**, i cittadini avranno accesso a un'assistenza sanitaria migliore ovunque nell'UE. Nel pieno rispetto delle norme dell'UE in materia di protezione dei dati, lo spazio europeo dei dati sanitari sfrutta appieno il potenziale della transizione digitale e consentirà inoltre un migliore utilizzo dei dati per la ricerca e per lo sviluppo di medicinali che possono cambiare la vita.

- **Azione globale per una migliore salute mentale**

L'approccio globale alla salute mentale dell'UE riconosce che la nostra salute mentale è importante quanto la salute fisica e riguarda persone di tutti i contesti di provenienza. Si tratta di azioni di ampio respiro sostenute da oltre 1,2 miliardi di € per promuovere il benessere mentale, migliorare la prevenzione e i servizi di sostegno ed eliminare la stigmatizzazione in questo importante ambito.

- **Norme per rafforzare la sicurezza dei pazienti e garantire l'approvvigionamento di medicinali**

I donatori e i riceventi di sostanze di origine umana, come sangue e cellule, beneficeranno di una maggiore protezione nell'ambito delle norme rivedute dell'UE. Le misure volte a prevenire qualsiasi interruzione dell'approvvigionamento di medicinali e dispositivi medici critici fanno sì che i cittadini possano continuare a fare affidamento su medicinali, trattamenti e terapie sicuri ed efficaci.

- **Un approccio "One Health" per affrontare i principali rischi per la salute**

Avendo riconosciuto il **legame tra salute umana, animale e ambientale**, l'Europa si trova in **una posizione migliore per sviluppare politiche più incisive** per affrontare le principali sfide sanitarie, come la resistenza antimicrobica e l'impatto dei cambiamenti climatici sulla salute.

Per ulteriori informazioni

- [Scheda informativa su una forte Unione europea della salute per tutti](#)[Scheda informativa sul piano europeo di lotta contro il cancro](#)
- [Scheda informativa sul pacchetto farmaceutico - Pazienti](#)[Scheda informativa su un approccio globale alla salute mentale](#)
- [Scheda informativa sullo spazio europeo dei dati sanitari](#)
- [Scheda informativa sulle azioni dell'Unione europea per garantire una salute migliore](#)
- [Scheda informativa su HERA](#)[Pagina web](#)

Parlamento UE: aggiornamenti sulle ultime normative adottate nel settore sanitario. Nell'ultima sessione plenaria alla fine del mese di aprile il Parlamento europeo ha adottato le ultime direttive e risoluzioni relative allo **Spazio europeo dei dati sanitari, diagnostica in vitro,**

normativa sulle sostanze di origine umane e la carta UE di disabilità. In sintesi gli eurodeputati hanno approvato:

- **L'accordo inter-istituzionale sull'istituzione di uno Spazio Europeo dei Dati Sanitari (EHDS).** L'accordo consentirà ai cittadini di avere accesso in tutta l'UE a una cartella clinica elettronica contenente prescrizioni, immagini e test di laboratorio; di anonimizzare i dati sanitari da condividere per la ricerca (ad esempio sulle malattie rare); di aumentare le tutele della privacy che regolano come e per quale scopo i dati sensibili sono condivisi. L'accordo ora deve essere formalmente approvato dal Consiglio. Una volta pubblicata nella Gazzetta ufficiale dell'UE, entrerà in vigore venti giorni dopo. Il regolamento si applicherà due anni dopo, con alcune eccezioni, tra cui l'uso primario e secondario delle categorie di dati, che si applicheranno quattro o sei anni dopo, a seconda della categoria. Maggiori informazioni al seguente [Link](#).
- **L'adozione di misure volte a migliorare la disponibilità della diagnostica in vitro (IVD) per i pazienti e gli operatori sanitari.** Queste misure includono la concessione di più tempo alle aziende per la transizione alle nuove norme UE sugli IVD, l'introduzione di un nuovo obbligo per i produttori di informare le autorità nazionali e il settore sanitario in caso di interruzione della fornitura di determinati dispositivi medici e la possibilità di un'introduzione graduale della Banca Dati Europea dei Dispositivi Medici – Eudamed. Il regolamento di modifica ora deve essere formalmente approvato dal Consiglio. Entrerà in vigore il giorno della sua pubblicazione nella Gazzetta ufficiale dell'Unione europea. maggiori informazioni al seguente [Link](#).
- **La nuova normativa sulle sostanze di origine umana (SoHO).** La nuova legislazione consiste in un unico regolamento, ugualmente applicabile in tutti gli Stati membri, che migliorerà l'armonizzazione, semplificherà gli scambi transfrontalieri e l'accesso a SoHO garantendo un livello uniforme di protezione in tutta l'UE. Pertanto, questo regolamento costituisce una revisione completa della legislazione esistente per garantire la sicurezza e la qualità del sangue, dei tessuti e delle cellule (BTC), estendendo tali norme anche al latte materno. Il nuovo regolamento combina misure che si applicano alle autorità di regolamentazione, agli enti SoHO e agli istituti che preparano SoHO, nonché agli ospedali e alle cliniche in cui le SoHO vengono utilizzati per curare i pazienti. Il nuovo regolamento propone anche la creazione di una **piattaforma SoHO dell'UE** per facilitare lo scambio di dati e l'amministrazione nel settore. Il nuovo regolamento sarà ora adottato dal Consiglio entro la primavera e pubblicato nella Gazzetta ufficiale dell'Unione europea e sarà applicabile entro la metà del 2027. Maggiori informazioni al seguente [Link](#).
- **La nuova direttiva sulla carta UE di disabilità e sulla tessera europea di parcheggio per le persone con disabilità,** che istituisce: condizioni preferenziali per le persone con disabilità in tutta l'UE, come l'accesso prioritario e l'accesso ai parcheggi riservati; una Carta europea di disabilità da rilasciare e rinnovare gratuitamente; la trasportabilità dei diritti anche per coloro che si trasferiscono temporaneamente in un altro paese dell'UE per studiare. Il testo concordato dovrà ora essere adottato formalmente anche dal

Consiglio prima della pubblicazione nella Gazzetta ufficiale dell'Unione europea e dell'entrata in vigore. Maggiori informazioni al seguente [Link](#).

Fonte: [Promis](#)

Dispositivi medici: il Consiglio adotta nuove norme per contribuire a prevenire carenze. Il 30 maggio 2024 il Consiglio dell'UE ha adottato un nuovo regolamento sui dispositivi medici che modifica la legislazione precedente in questo settore e comprende anche compresi i dispositivi medico-diagnostici in vitro (IVD). Il regolamento adottato entrerà in vigore dopo la sua pubblicazione nella Gazzetta ufficiale dell'UE.

Panoramica delle principali modifiche

Nel 2017 sono state introdotte nuove norme per modernizzare e aggiornare il quadro dell'UE per gli IVD, garantendone la sicurezza e l'efficacia. La modifica adottata oggi **proroga il termine per la transizione verso il nuovo sistema** a determinate condizioni, al fine di evitare carenze di IVD critici senza scendere a compromessi sul piano della sicurezza.

Il nuovo regolamento consente inoltre un'introduzione graduale della banca dati europea dei dispositivi medici (Eudamed) **imponendo ai fabbricanti l'obbligo di fornire informazioni in merito ai loro prodotti tramite i moduli di Eudamed esistenti** senza dover attendere il completamento dei restanti moduli. Quest'obbligo di registrazione dovrebbe applicarsi alla fine del 2025.

La revisione odierna introduce inoltre l'obbligo per i fabbricanti di **notificare preventivamente qualsiasi interruzione della fornitura** di determinati dispositivi medici o IVD critici alle autorità competenti, alle istituzioni sanitarie, agli operatori sanitari e agli operatori economici cui forniscono il dispositivo.

[Link al comunicato stampa](#)

Approvato definitivamente il 'Regolamento AI Act': le prime norme mondiali sull'Intelligenza Artificiale. Il 23 maggio 2024 il Consiglio dell'Unione europea ha adottato definitivamente il Regolamento volto ad armonizzare le norme sull'IA, anche conosciuto con Artificial Intelligence Act - AI Act. Il Regolamento potrà stabilire uno standard globale per la regolamentazione dell'Intelligenza Artificiale.

Si ricorda che la legge **dell'Unione europea sull'IA** è la **prima legge completa in materia di IA al mondo** e mira ad affrontare **i rischi per la salute**, la sicurezza e i diritti fondamentali. Inoltre il regolamento tutela la democrazia, lo Stato di diritto e l'ambiente. Il nuovo regolamento si applicherà due anni dopo la sua entrata in vigore, con alcune eccezioni per specifiche disposizioni.

La **governance** che sorveglierà l'applicazione delle norme si articolerà in:

- **Commissione europea** – Nel mese di maggio 2024 è stato istituito [l'Ufficio per l'intelligenza artificiale \(IA\)](#), con il compito di supervisionare i modelli IA più avanzati e promuovere standard e pratiche di test, con il supporto di un gruppo scientifico di esperti indipendenti. L'Ufficio svolgerà un ruolo fondamentale nell'attuazione della normativa sull'intelligenza artificiale, in particolare in relazione ai modelli di IA per finalità generali. Promuoverà inoltre la ricerca e l'innovazione per una IA affidabile e per permettere all'UE di avere un ruolo di leader nelle discussioni internazionali.
- **Stati membri - l'AI Board**, che rimarrà una piattaforma di coordinamento e un organo consultivo della Commissione.
- **Stakeholder - l'advisory forum** a sostegno di AI Office e AI Board.

Gruppo di esperti indipendenti a supporto dell'esecuzione delle attività. Successivamente alla sua pubblicazione nella Gazzetta Ufficiale dell'Unione europea (GUUE)

Ulteriori informazioni

Link al [Comunicato stampa sul Regolamento 'AI-ACT'](#) 23 maggio 2024

Informazioni di contesto

Link [comunicato stampa su precedente accordo politico su IA](#) dicembre 2023

Link alla [Scheda informativa](#)

Link alle [domande e risposte](#)

Intelligenza artificiale IA e sanità: alcuni esempi di progetti finanziati dall'UE. Si evidenzia che l'UE ha già finanziato [una serie di progetti di IA](#) in diversi settori incluso quello dell'assistenza sanitaria. Uno dei tre esempi di settori in cui l'uso della tecnologia dell'IA è risultato di particolare beneficio è, secondo la Commissione UE, quello della **sanità** (oltre ai settori ambiente e lotta alla disinformazione). Per approfondimenti si può consultare il link alla [lista dei progetti di IA in ambito sanitario](#) finanziati dall'UE.

Intelligenza Artificiale e salute: Il rapporto dell'ERC sui progetti finanziati

Il 9 maggio 2024 Il Consiglio Europeo della Ricerca (ERC) ha pubblicato un rapporto nel quale vengono analizzati i risultati dei progetti finanziati nell'ambito dell'Intelligenza Artificiale - AI. Dalla sua istituzione nel 2007 ad oggi, il [Consiglio europeo della ricerca](#) (ERC) ha investito più di **2 miliardi di euro nella ricerca di frontiera sull'intelligenza artificiale** (IA). I finanziamenti hanno contribuito a far progredire tecnologie di IA all'avanguardia e a comprenderne le implicazioni sociali, economiche ed etiche. Il nuovo report pubblicato dall'ERC mostra i risultati derivanti dall'analisi di 1.408 progetti finanziati. Di questi 238 sono quelli afferenti al settore della salute e affrontano principalmente i temi della ricerca nella pratica clinica, l'automazione della diagnostica e la ricerca biomedica. Inoltre, all'interno del report vengono delineate delle considerazioni etiche relative ai progetti di intelligenza artificiale finanziati dall'ERC, ad esempio in relazione all'uso dei dati personali.

Esempi di progetti

WARN-D: realizzato da Eiko Fried presso l'Università Leiden, al fine di sviluppare un sistema personalizzato per il riconoscimento precoce della depressione nei giovani e facilitare un intervento tempestivo. Il progetto ha visto il coinvolgimento di oltre 2000 studenti olandesi per un periodo di 2 anni e l'utilizzo di device come smartphone e smart-watch per raccogliere dati per realizzare il modello WARN-D grazie ad algoritmi di machine learning.

META-BIOME: realizzato da Eran Elinav presso l'Istituto di Scienze Weizmann dal 2014 al 2019. Il progetto ha permesso di identificare dei nuovi trattamenti microbiome-targeted per malattie croniche.

AI CueRES: realizzato da Valentina Cauda presso il Politecnico di Torino, AI CUREs è un progetto "Proof of Concept" finalizzato alla diagnosi precoce di metastasi grazie ad un approccio predittivo e real-time.

XAI: realizzato da Fosca Giannotti presso la Scuola Normale di Pisa, XAI ha l'obiettivo di sviluppare metodologie per costruire spiegazioni significative per sistemi opachi di Intelligenza Artificiale e Machine Learning. Sono stati condotti diversi casi studio sul tema explanation-by-design nel settore healthcare (Sistemi di Supporto alle Decisioni per clinici che utilizzano l'AI) e per l'identificazione di frodi.

EmergAi: realizzato da Johan Sundstrom presso l'Università di Uppsala a partire da Ottobre 2022, EmergAi ha lo scopo di realizzare un sistema di supporto alle decisioni cliniche per i medici della medicina d'urgenza. Il sistema fornirà ai medici una valutazione probabilistica della diagnosi più efficace basata sugli standard della pratica del triage.

Ulteriori Informazioni al seguente [Link](#)

Scambio dati transfrontalieri: entra in vigore legge su un'Europa interoperabile volta a migliorare la connessione dei servizi pubblici per i cittadini. L'11 aprile 2024 è entrata in vigore una importante normativa su un'Europa interoperabile volta a facilitare lo scambio transfrontaliero di dati e accelerare la trasformazione digitale del settore pubblico. Il regolamento si applica agli **enti pubblici, comprese le istituzioni e gli organismi dell'UE**. L'attuazione della legge su un'Europa interoperabile sarà finanziata attraverso il programma Europa digitale (DIGITAL). Secondo la [valutazione d'impatto](#), la legge dovrebbe portare le amministrazioni pubbliche europee ad un **risparmio fino a 5 miliardi di EUR all'anno**. La legge è essenziale per conseguire gli obiettivi del decennio digitale dell'UE, come la disponibilità online del 100 % dei servizi pubblici chiave entro il 2030. L'interoperabilità è una caratteristica fondamentale per il funzionamento di un mercato unico digitale e contribuisce ad un'attuazione più efficace della digitalizzazione in **vari settori pubblici tra cui la salute**, i trasporti e la giustizia. I cittadini, le imprese e le pubbliche amministrazioni beneficeranno della maggior parte del nuovo regolamento quando utilizzano servizi pubblici digitali interconnessi che richiedono lo scambio transfrontaliero di dati. Tra gli **esempi di tali servizi** figurano il riconoscimento reciproco dei diplomi accademici o delle qualifiche professionali, **l'accesso ai dati sanitari e sociali**, , gli scambi di dati sui veicoli per la sicurezza stradale, lo scambio di informazioni in materia fiscale,

doganale, accreditamento degli appalti pubblici, patenti di guida digitali, registri commerciali. La legge sarà attuata mediante una serie di **misure chiave**:

- L'istituzione di un **quadro di cooperazione multilivello** che riunisca i più alti operatori della pubblica amministrazione digitale degli Stati membri, nonché un'ampia comunità di società civile, esperti, accademici e attori locali, al fine di definire un'agenda comune per l'interoperabilità e un ecosistema in evoluzione di soluzioni comuni di interoperabilità. Tale quadro sarà guidato dal comitato per un'Europa interoperabile e sostenuto dalla comunità per un'Europa interoperabile.
- L'**introduzione di valutazioni obbligatorie dell'interoperabilità** per costruire servizi pubblici "interoperabili fin dalla progettazione". Ciò aiuterà gli enti pubblici a esplorare e, se del caso, affrontare gli aspetti dell'interoperabilità transfrontaliera già nella fase di progettazione di nuovi servizi o strumenti. La Commissione fornirà gli orientamenti e il sostegno necessari.
- Il [portale "Europa interoperabile"](#), **uno sportello unico** per incoraggiare la condivisione e il riutilizzo tra le pubbliche amministrazioni di soluzioni di interoperabilità affidabili e di alta qualità.
- Rafforzamento dei meccanismi di sostegno all'innovazione e alle politiche, tra cui formazione, spazi di sperimentazione normativa per la sperimentazione politica, [GovTech](#) pubblico-privato e progetti di sostegno all'attuazione delle politiche, al fine di sviluppare, testare e ampliare soluzioni.

Prossime fasi

Secondo il calendario definito nel regolamento, la maggior parte delle disposizioni si applicherà entro 3 mesi dalla data di entrata in vigore. In via eccezionale:

- **Le istituzioni, gli organismi e le agenzie europei e gli enti pubblici effettueranno valutazioni dell'interoperabilità a partire dal gennaio 2025;**
- Gli Stati membri designeranno le autorità nazionali competenti 9 mesi dopo la data di entrata in vigore del regolamento, entro gennaio 2025.

Per ulteriori informazioni

- [Normativa su un'Europa interoperabile](#)
 - [Domande e risposte — Normativa su un'Europa interoperabile](#)
 - [Relazione sulla valutazione d'impatto](#)
 - [Quadro europeo di interoperabilità per città e comunità intelligenti \(EIF4SCC\) Valutazione del FEI](#)
-

Il portafoglio europeo di identità digitale (EU Digital Identity Wallet) sarà disponibile entro il 2026. Il 20 maggio 2024 è entrato in vigore il **Regolamento sull'Identità digitale** che contribuirà alla trasformazione digitale del settore pubblico, permettendo l'accesso digitale a più servizi, anche transfrontalieri. Conseguentemente, gli Stati membri dovranno offrire almeno un **portafoglio di identità digitale dell'Unione europea** a tutti i cittadini e ai residenti, entro il 2026. Attraverso il portafoglio digitale sarà possibile migliorare l'**accesso ai servizi online** (tra cui quelli **sanitari**) per i cittadini, i residenti e le imprese dell'Unione europea. Questo avverrà tutelando la **privacy** e permettendo ai cittadini di controllare quali dati verranno condivisi e chi ha accesso ai dati forniti. I Paesi dell'Unione europea proporranno le proprie applicazioni interoperabili, aventi le stesse specifiche, a garanzia dello stesso **livello di sicurezza e di protezione dei dati** e dell'efficace operatività in tutta l'Unione europea. Si potrà accedere al servizio su base volontaria. La Commissione europea ha già investito 46 milioni di euro del **Programma Digital Europe** in **quattro progetti pilota** su larga scala, per testare il Portafoglio di identità digitale dell'Unione europea in una serie di casi d'uso quotidiani. Nel mese di maggio è stato pubblicato inoltre un **secondo bando** per la realizzazione di progetti pilota a sostegno della diffusione dei wallet **“European Digital Identity and Trust Ecosystem (Standards and Sample Implementation)** del programma **Europa Digitale** che scadrà il **24 settembre 2024**. [Link al bando aperto](#)

Ulteriori informazioni: [Link al sito ufficiale](#)

Horizon Europe: stanziati €125 milioni extra al budget del 2024 dell'European Research Council. Il 22 maggio 2024 la Commissione europea ha assegnato ulteriori 125 milioni di euro al bilancio dello European Research Council (ERC) per il 2024. I fondi aggiuntivi provengono dall'Associazione del Regno Unito a Horizon Europe e permettono di finanziare altri 48 Advanced Grants quest'anno, e di supportare attività di comunicazione in linea con la Strategia di Comunicazione Esterna dell'ERC. Infine, l'emendamento al Programma di lavoro 2024 reintroduce anche il diritto dell'Agenzia Esecutiva dell'ERC di opporsi al trasferimento o alla concessione in licenza dei diritti di proprietà intellettuale derivanti dalle sovvenzioni ERC a enti giuridici stabiliti in un paese terzo non associato. Ulteriori informazioni al [Link](#)

Horizon Europe: 1,25 miliardi di € a sostegno della ricerca all'avanguardia nell'ambito delle azioni Marie Skłodowska-Curie. Il 23 aprile 2024 la Commissione europea ha annunciato nuovi inviti a presentare proposte del valore di oltre 1,25 miliardi di € per sostenere la ricerca nell'ambito delle [azioni Marie Skłodowska-Curie](#). I fondi permetteranno di sviluppare programmi di dottorato e post-dottorato d'eccellenza e di sostenere progetti collaborativi di ricerca e innovazione. Gli 1,25 miliardi di € di questi inviti sono volti a stimolare la ricerca all'avanguardia, promuovere la collaborazione internazionale e formare la prossima

generazione di ricercatori e innovatori d'eccellenza in Europa. I fondi permetteranno di sostenere e dare lavoro a più di 10.000 ricercatori di talento da tutto il mondo, in tutte le fasi della loro carriera, nell'ambito di progetti di ricerca in tutti i settori scientifici. I ricercatori potranno svolgere le loro attività di ricerca acquisendo nuove competenze e sviluppando la loro carriera nell'UE e nel resto del mondo. Si ricorda che le azioni Marie Skłodowska-Curie nell'ambito di Orizzonte Europa finanziano l'eccellenza nella ricerca e nell'innovazione e consentono ai ricercatori di acquisire nuove conoscenze e competenze grazie alla formazione e a esperienze all'estero, in diversi ambiti scientifici e settori socioeconomici. Le azioni promuovono la diffusione dei principi della [Carta europea dei ricercatori degli obiettivi del nuovo quadro europeo per le carriere nel settore della ricerca](#) fissando norme comuni, in particolare per la formazione dei ricercatori e per le condizioni di lavoro e assunzione. Maggiori informazioni sugli inviti sono disponibili al seguente [link](#).

Horizon Europe: l'UE e Singapore avviano colloqui esplorativi sull'associazione al programma.

Il 23 aprile 2024 la Commissione europea e il governo di Singapore hanno avviato discussioni esplorative in vista di una possibile associazione di Singapore a [Horizon Europe](#), il programma di ricerca e innovazione dell'UE. Le due parti avvieranno ora una serie di discussioni tecniche per esaminare i principali parametri e principi di un futuro accordo di associazione prima di decidere se avviare negoziati ufficiali. "L'UE sta cercando di costruire alleanze con i leader mondiali che sono forti nella ricerca e nell'innovazione e che condividono i valori e le priorità dell'UE. L'associazione al Programma quadro per la ricerca e l'innovazione dell'UE è la forma più

stretta di cooperazione internazionale in campo scientifico e tecnologico tra l'Unione e un Paese non UE. Ad oggi sono 18 i Paesi [associati a Horizon Europe](#).

Contesto

La cooperazione internazionale nella ricerca e nell'innovazione è una priorità strategica per la Commissione. La politica associativa supporta il '[Global Approach to Research and Innovation](#) e riconferma l'impegno dell'Europa per un livello di apertura globale necessario per promuovere l'eccellenza, mettere in comune le risorse per accelerare il progresso scientifico e sviluppare ecosistemi di innovazione vivaci. Per informazioni consultare il [seguito link](#).

Horizon Europe: pubblicata versione ufficiale dell'Annotated Grant Agreement (AGA) aggiornata a maggio 2024. La Commissione europea ha pubblicato la **prima versione ufficiale** del documento AGA che funge da **guida dettagliata** per comprendere e gestire al meglio le complessità del Model Grant Agreement che i beneficiari di tutti i programmi UE devono firmare all'avvio del progetto. Questa pubblicazione mira infatti a fornire **chiarezza e supporto** ai ricercatori e alle organizzazioni coinvolte in progetti finanziati dall'UE, in modo da assicurare la

corretta comprensione dei requisiti amministrativi e di rendicontazione per poter gestire efficacemente i progetti.

Dal 2021 la nuova pubblicazione ha subito dei ritardi date le difficoltà della Commissione di applicare un **modello uniforme** a tutti i suoi programmi di finanziamento, inclusi **Horizon Europe, Digital Europe e Erasmus+** per semplificare la gestione degli accordi di sovvenzione.

La versione appena pubblicata è quindi la prima non più in bozza e, a differenza delle versioni precedenti, ora contiene le spiegazioni per tutti gli articoli del Grant Agreement. Inoltre, la Commissione ha apportato modifiche e integrazioni alle spiegazioni già presenti in diversi articoli, come ad esempio in quello relativo alla definizione dei diversi costi ammissibili.

Una prima panoramica delle nuove modifiche è disponibile nell'elenco delle modifiche a pagina 2 del documento.

Link alla GUIDA: https://ec.europa.eu/info/funding-tenders/opportunities/docs/2021-2027/common/guidance/aga_en.pdf

Per scaricare la versione aggiornata dell'Annotated Grant Agreement si prega di consultare il seguente [Link](#).

Ulteriori Informazioni al seguente link

[Link](#).

Horizon Europe: il calcolo del costo unitario del personale. Dal 1° maggio le organizzazioni possono richiedere l'utilizzo di un'unica tariffa giornaliera per tutto il personale dei loro progetti Horizon Europe.

La Commissione ha pubblicato online il Calcolo della tariffa giornaliera. Ecco sotto la comunicazione dal [sito ufficiale](#).

Calcolo della tariffa giornaliera

Se un'organizzazione è interessata a utilizzare un'unica tariffa giornaliera preconcordata per tutto il personale nelle sovvenzioni di Horizon Europe, si può utilizzare la procedura guidata per calcolare la tariffa giornaliera da applicare indicata dalla Commissione europea. La procedura prevede due modi principali per calcolare i costi del personale nelle sovvenzioni Horizon Europe:

1. Utilizzando i costi effettivi del personale. È l'opzione predefinita di Horizon Europe. Per questo, è necessario calcolare le tariffe giornaliere individuali per ogni membro del personale che lavora in un progetto (per i dettagli, consultare l'articolo 6.2.A dell'[Annotated Grant Agreement](#)).

oppure

2. Utilizzando i costi unitari per il personale. Questa opzione è disponibile su richiesta. In

questo caso, calcoleremo un'unica tariffa giornaliera basata sui vostri conti annuali. Una volta concordata, questa tariffa giornaliera si applicherà a tutto il vostro personale che lavora con le sovvenzioni di Horizon Europe (ad eccezione delle azioni Marie Skłodowska-Curie e di alcune altre sovvenzioni specifiche). Per maggiori dettagli, consultare il link alla Decisione che autorizza l'uso dei costi unitari per i costi del personale ([Decision authorising the use of unit costs for personnel costs](#))

Prossimo incontro online sul Personnel Cost Unit (19 giugno 2024).

Si ricorda che il 19 giugno 2024, dalle 14.30 alle 16.00, la Commissione europea organizzerà il secondo webinar dal titolo "Personnel unit cost in Horizon Europe" dedicato alla nuova modalità di rendicontazione dei costi del personale nei progetti di Horizon Europe. Questo evento tratterà nel dettaglio il **Personnel Unit Cost**: dal 1 maggio 2024, infatti, le organizzazioni possono richiedere l'uso di un'unica tariffa giornaliera per tutto il personale nei loro progetti Horizon Europe. L'evento si svolgerà in live stream su **YouTube**. Link al sito dell'evento: <https://ec.europa.eu/research/participants/docs/h2020-funding-guide/other/event240619.htm> (* Il webinar fa seguito all'incontro del 16 aprile scorso, incentrato sulla rendicontazione dei costi del personale nel Programma Quadro di Ricerca e Innovazione di cui è disponibile la [registrazione](#)).

Horizon Europe: pubblicato nuovo factsheet su emendamenti al programma di lavoro Marie Skłodowska-Curie Actions (MSCA 2023-2024). Il 23 maggio 2024 è stato pubblicato da APRE il nuovo factsheet "Emendamento al Programma di lavoro Marie Skłodowska-Curie Actions (MSCA) 2023-2024", redatto dal Team tematico Marie Skłodowska-Curie Actions (MSCA). *Il factsheet completo fornisce una guida essenziale per i ricercatori e le istituzioni che partecipano alle iniziative MSCA.* Il documento illustra le modifiche apportate all'emendamento del Programma di Lavoro 2023- 2024 di Horizon Europe. Adottato dalla Commissione europea il 17 aprile 2024, l'emendamento introduce diverse novità nel Programma di Lavoro delle MSCA per il biennio 2023-2024. Il documento redatto da APRE mette in evidenza le principali modifiche apportate. Ulteriori informazioni:

- [Link factsheet](#)
- [Sito Apre](#)

Innovative Health Initiative: anticipate le bozze sui temi del futuro bando IHI8. Prossimo infoday 17-21 giugno. Il 5 giugno 2024 il partenariato pubblico privato europeo *Innovative Health Initiative* ha pubblicato con anticipo, rispetto al lancio ufficiale, i temi del prossimo bando IHI 8 che sarà lanciato nei prossimi mesi. L'obiettivo è dare più tempo ai soggetti interessati per trovare o creare un consorzio e preparare una proposta solida. Si noti che, poiché le bozze dei

temi sono ancora in fase di sviluppo, i testi possono cambiare considerevolmente tra le versioni pubblicate qui e il lancio del bando; si consiglia di controllare sempre i testi definitivi e approvati dei temi una volta lanciati i bandi.

Bozze di argomenti per il bando IHI 8 - versioni aggiornate al 5 giugno 2024

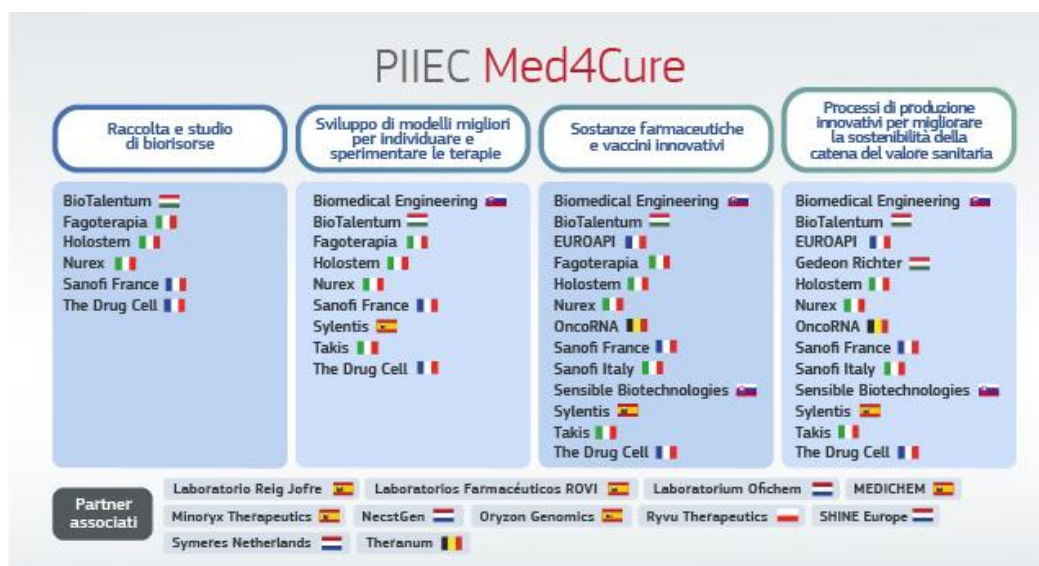
(Bando in due fasi):

- [A city-based approach to reducing cardiovascular mortality in Europe](#)
- [Novel endpoints for osteoarthritis \(OA\) by applying big data analytics](#)
- [Modelling regulatory sandbox mechanisms and enabling their deployment to support breakthrough innovation](#)
- [Patient-centred clinical-study endpoints derived using digital health technologies](#)

Infoday Bando IHI 8

Sono inoltre aperte le iscrizioni agli IHI Call Days per il bando IHI 8! Le sessioni online si svolgeranno dal 17 al 21 giugno e riguarderanno i singoli argomenti, nonché le regole e le procedure di questa call. La piattaforma IHI Call Days consente inoltre ai candidati di fare rete tra loro, rendendola un ottimo punto di partenza per la creazione di un consorzio. Per registrarsi consultare il sito ufficiale al seguente link: <https://www.ih.europa.eu/news-events/events/ih-call-days-call-8>

Farmaceutica: Commissione UE approva primo importante progetto di comune interesse europeo (IPCEI). La Commissione europea ha approvato, ai sensi della normativa sugli aiuti di Stato, il primo importante progetto di comune interesse europeo (IPCEI) per la ricerca, l'innovazione e la prima diffusione industriale di prodotti sanitari, nonché per processi innovativi di prodotti farmaceutici. Il progetto, denominato "**IPCEI Med4Cure**", è stato notificato congiuntamente da sei Stati membri: Belgio, Francia, **Italia**, Slovacchia, Spagna e Ungheria che erogheranno fino a **1 miliardo di € in finanziamenti pubblici**, che dovrebbero a loro volta mobilitare altri **5,9 miliardi di € di investimenti privati**. IPCEI Med4Cure coinvolge **14 progetti altamente innovativi elaborati da 13 imprese** (di cui 9 PMI) relativi ad attività di ricerca e sviluppo che coprono tutte le fasi chiave della catena del valore farmaceutica: dalla raccolta e dallo studio di cellule, tessuti e altri campioni a tecnologie di produzione sostenibile di terapie pionieristiche, compresi i trattamenti personalizzati, e l'applicazione di tecnologie digitali avanzate. Sono inoltre previsti circa 175 partner indiretti, rappresentati da imprese o organismi di ricerca, che beneficeranno delle varie attività di diffusione del progetto IPCEI Med4Cure. L'immagine che segue illustra la struttura complessiva del progetto IPCEI Med4Cure e il suo ecosistema, compresi i progetti individuali



L'obiettivo è accelerare i progressi in campo medico e promuovere la resilienza dell'industria sanitaria dell'UE grazie al **miglioramento della capacità di scoprire farmaci, in particolare per esigenze mediche insoddisfatte come le malattie rare, e allo sviluppo di processi di produzione di farmaci innovativi e più sostenibili.**

Il completamento dell'intero progetto IPCEI è previsto per **il 2036**, con tempistiche variabili in funzione dei singoli progetti e delle imprese coinvolte. Secondo gli Stati membri partecipanti, si prevede la creazione diretta e indiretta di circa **6000 posti di lavoro**. [Link al comunicato stampa](#)

Settore chimico: Commissione UE definisce i principi per limitare i prodotti chimici più nocivi agli usi essenziali.

Il 22 aprile 2024 la Commissione europea ha adottato una nuova comunicazione che definisce i criteri e i principi guida per definire gli "usi essenziali" delle sostanze chimiche più nocive. La comunicazione fa parte della [strategia in materia di sostanze chimiche sostenibili](#), volta a migliorare la **protezione della salute umana e dell'ambiente** contro le sostanze chimiche più nocive e a compiere progressi verso un ambiente privo di sostanze tossiche. Nei casi in cui "uso essenziale" è necessario per **la salute e/o la sicurezza** e/o è essenziale per il funzionamento della società, e se non esistono alternative accettabili, una data sostanza può essere usata, per detto scopo, per un periodo determinato. Disposizioni dettagliate devono essere stabilite nella legislazione europea specifica applicando il concetto di uso essenziale. La [comunicazione](#) adottata garantisce

all'industria e agli investitori prevedibilità nella fabbricazione di prodotti indispensabili alle transizioni verde e digitale, **alla sanità** e alla difesa dell'UE.

Maggiori informazioni sono disponibili online nel [comunicato stampa](#) e nel [documento contenente domande e risposte](#).

Strumento di Supporto Tecnico alle riforme (TSI): Lanciate le 15 iniziative faro TSI per il 2025. Nell'ambito del TSI. Strumento di Supporto Tecnico alle riforme) per l'anno 2025, sono state selezionate 15 iniziative faro "flagship" aventi la caratteristica di risultare necessarie in tutti gli Stati membri in quanto mirano a sostenerne la realizzazione di riforme e ne favoriscono la resilienza e la crescita. Inoltre le 15 flagship sono legate alle principali priorità dell'UE che gli Stati membri stessi stanno attuando. Le nuove iniziative per il 2025 sono particolarmente rilevanti per la salute in ambito digitalizzazione e cambiamento demografico. Si segnalano in particolare le iniziative faro TSI 2025 di particolare rilevanza in ambito salute:

- Intervenire sul cambio demografico attraverso le riforme [LINK SCHEDA](#)
- EU Health Hub – Investire in un sistema sanitario resiliente [LINK SCHEDA](#)
- ComPact – Pilastro II – Capacità per il decennio digitale europeo [LINK SCHEDA](#)

Per maggiori informazioni sulle iniziative faro TSI si prega di consultare il seguente [LINK](#).

Fonte: PROMIS

Lanciato l'Hub Euromediterraneo per la ricerca e l'innovazione. L'Unione per il Mediterraneo (UFM) e la Commissione Europea hanno lanciato lo scorso 18 aprile a Bruxelles il **nuovo Euro-Mediterranean Hub for R&I** (*Hub Euromediterraneo per la ricerca e l'innovazione*). Questo nuovo strumento fungerà da piattaforma di apprendimento e collaborazione per la cooperazione mediterranea, con l'obiettivo di rafforzare il dialogo politico regionale sulla ricerca e innovazione facilitandone l'attuazione su tematiche quali salute, energie rinnovabili e cambiamento climatico. Il portale è uno sportello unico ed offre una fonte centralizzata di informazioni che comprende risultati della ricerca, migliori pratiche, documenti politici e altre pubblicazioni pertinenti. Inoltre, fornisce un portafoglio di opportunità per la collaborazione in materia di ricerca e innovazione, che va dalle opportunità di finanziamento alle iniziative a sostegno degli ecosistemi collaborativi mediterranei di ricerca e innovazione, come reti e organizzazioni di cluster.

Maggiori informazioni al seguente [Link](#).

Per accedere al nuovo Hub si prega di consultare il seguente [Link](#).

Fonte: Promis

Commissione UE: lanciata l'Alleanza per i farmaci critici. L'Autorità di preparazione e risposta alle emergenze sanitarie della Commissione europea (HERA), in collaborazione con la Presidenza belga del Consiglio dell'UE, avrà l'obiettivo di prevenire ed affrontare le carenze di farmaci critici. L'Alleanza riunisce le autorità nazionali, l'industria, le organizzazioni sanitarie, i rappresentanti della società civile, la Commissione e le agenzie dell'UE per identificare le migliori misure per affrontare ed evitare la carenza di farmaci critici. Annunciata per la prima volta dalla Commissione nell'ottobre 2023 l'alleanza si concentrerà sulla politica industriale e integrerà la [riforma della legislazione farmaceutica dell'UE](#) proposta dalla Commissione stessa. A seguito di un [invito aperto a manifestare interesse](#) del 16 gennaio 2024, l'Alleanza conta ad oggi circa 250 membri registrati.

Obiettivi strategici

- Lavorare per migliorare la sicurezza dell'approvvigionamento;
- rafforzare la disponibilità di medicinali;
- ridurre le dipendenze della catena di approvvigionamento dell'UE.

Questi obiettivi contribuiranno a costruire un'industria farmaceutica più resiliente e sostenibile in Europa e a garantire forniture di medicinali più sicure per i cittadini. In questa ottica l'Alleanza adotterà una visione olistica della catena di fornitura e i suoi membri potranno identificare nuove sinergie per lavorare insieme in modo più efficace, inclusa **la creazione di nuove partnership**.

Prossimi passi

I lavori sono partiti lo scorso 24 aprile (giorno del lancio dell'Alleanza), con **la pubblicazione delle prime raccomandazioni sulle azioni da intraprendere** per migliorare la fornitura di farmaci critici previste entro la fine dell'anno. Sarà possibile far prendere parte all'iniziativa durante tutto l'arco della sua durata (5 anni). Per ulteriori Informazioni consultare il seguente [Link](#).

Oms Europa lancia la prima Iniziativa dei partner strategici per i dati e la sanità digitale. L'OMS/Europa il prossimo **13 Giugno a Copenaghen**, organizzerà il lancio della **prima iniziativa dei Partner strategici per i dati e la sanità digitale (SPI-DDH)**, che vede riuniti oltre 100 rappresentanti degli Stati membri, organizzazioni intergovernative, governative e non governative, centri di collaborazione dell'OMS per i dati e la salute digitale, il settore privato e le istituzioni accademiche.

L'iniziativa mira ad affrontare le lacune nei dati e negli ecosistemi della salute digitale. Lo SPI-DDH non è un'entità giuridica e opererà attraverso l'impegno volontario dei partecipanti. Le raccomandazioni e le proposte dell'iniziativa non saranno vincolanti per l'OMS e per gli altri membri dell'iniziativa e sono intese solo come risorse per informare il dialogo politico, le azioni tecniche e le collaborazioni emergenti nel settore dei dati e della salute digitale. Il lavoro dello SPI-DDH sarà guidato dalle priorità degli Stati membri e basato sulle più recenti ricerche scientifiche e pratiche basate sull'evidenza, allineandosi alla strategia globale dell'OMS sulla salute digitale 2020-2025 e al piano d'azione regionale sulla salute digitale per la Regione europea dell'OMS 2023-2030. Per potersi candidare, è necessario inviare la propria manifestazione d'interesse all'OMS/Europa che valutata la candidatura, informerà per iscritto in merito all'esito della stessa. Ulteriori Informazioni al seguente link [Link](#).

Progetti europei sul cancro. Il Promis ha segnalato i seguenti progetti europei nel settore oncologico:

- **Progetto CAPABLE per assistenza oncologica domiciliare.** Il sistema aiuterà a rilevare e gestire i problemi legati al cancro e a rispondere alle esigenze dei pazienti e dei loro assistenti domiciliari. [Link](#)
- **I nuovi progetti europei EU4Health sul cancro. EU4Health su prevenzione, diagnosi precoce, diagnosi e trattamento** [Link](#)

Programma EU4Health: webinar su invito a presentare proposte e prossima Conferenza degli stakeholder 2024. Sono previsti due appuntamenti realtivi al programma EU4Health:

1. **Webinar in diretta dell'EUHPP:** Sessione informativa - Invito aperto a presentare proposte Programma di lavoro annuale EU4Health 2024 (26 giugno 2024, 9.30-12.30)

Link per la [Registrazione](#)

Link all' [Agenda](#)

2. **Conferenza degli stakeholder 2024.** Il 19 giugno la Commissione ospiterà la Conferenza degli stakeholders' EU4Health (Bruxelles e online), per riflettere su priorità, orientamenti strategici e programmi di lavoro futuri. La **Conferenza degli stakeholder di EU4Health 2024** si concentrerà su importanti priorità sanitarie ed offrirà l'opportunità di riflettere su priorità, orientamenti strategici e programmi di lavoro futuri. Il programma dell'evento coprirà le

seguenti aree: “Promozione della salute e prevenzione delle malattie”, “Sistemi sanitari”, “Preparazione alle crisi”, “[Cancro](#)” e “[Digitale](#)”. La Conferenza sarà anche l’occasione per presentare la prima analisi dei risultati della consultazione mirata degli stakeholders su EU4Health. Tra i relatori e i partecipanti saranno presenti diversi stakeholders, tra cui organizzazioni che rappresentano i pazienti, la società civile e altre parti attive nel campo della salute pubblica e delle questioni sociali; professionisti della salute e fornitori di servizi sanitari; ricercatori, università e reti di esperti; imprese e loro associazioni; autorità degli Stati membri.

Per maggiori informazioni si prega di consultare il seguente [Link](#).

Fonte **PROMIS**

Webinar “Tecnologie sanitarie digitali a supporto dell'autogestione delle malattie croniche”.

La rete europea ERRIN promuove un incontro online il 20 giugno 2024 (dalle 14:00 alle 15:30) sul tema “*Tecnologie sanitarie digitali a supporto dell'autogestione delle malattie croniche*”. L'adozione su larga scala delle **tecnologie sanitarie digitali (DHT)**, comprese le applicazioni per la salute digitale, contribuirà in modo significativo alla progettazione sostenibile dei sistemi sanitari europei del futuro. Il diabete è un paradigma per chiudere il cerchio tra la raccolta digitale dei dati sanitari e l'adeguamento quotidiano delle decisioni terapeutiche. Le sperimentazioni cliniche richiedono un investimento significativo da parte dei produttori e dovrebbero quindi generare il massimo ritorno su questo investimento. Nella progettazione della sperimentazione clinica, l'eccellenza scientifica, normativa e operativa deve essere abbinata a un senso pragmatico per le soluzioni che funzionano. Questo webinar si concentrerà sulla raccolta dei dati e sulla progettazione di studi clinici per l'autogestione delle malattie croniche. In particolare saranno discussi gli approcci alla sperimentazione delle tecnologie sanitarie digitali, tra cui gli studi clinici decentrati a distanza, i biomarcatori digitali e la fenotipizzazione. Tra i temi discussi sono inclusi

- il nuovo regolamento europeo sui dispositivi medici (MDR 2017/745)
- la corsia preferenziale per le applicazioni sanitarie digitali, digital health application (DiGA - Germania)
- gli standard di prova del NICE, PECAN-ISO 82304-2 e mHealth Belgium
- l'approccio di pre-certificazione testato dalla FDA
- le sfide che devono affrontare le PMI interessate a portare sul mercato delle Digital Health tecnologie innovative per il diabete

Per l’agenda e la registrazione consultare il seguente link: <https://errin.eu/events/digital-health-technologies-supporting-self-management-chronic-diseases-how-demonstrate>

Commissione UE: nuovo studio per migliorare l'accessibilità e il riutilizzo dei dati della ricerca.

Lo scorso 16 maggio la Commissione Europea ha pubblicato uno [studio volto a migliorare l'accesso e il riutilizzo dei risultati della ricerca, comprese pubblicazioni e dati per scopi scientifici](#). Questa pubblicazione segna un passo significativo nell'ambito dell'Agenda politica 2022-2024 dello [Spazio europeo della ricerca](#), delineando un quadro legislativo e normativo sul diritto d'autore e sui dati dell'UE adatto alla ricerca. Lo studio ha identificato le barriere e le sfide all'accesso e al riutilizzo dei risultati della ricerca valutando gli effetti del quadro normativo dell'UE sul diritto d'autore ed individuando disposizioni per la ricerca nella legislazione UE sui dati e sul digitale. Su questa base, la pubblicazione presenta opzioni per misure legislative e non legislative per rafforzare la libera circolazione della conoscenza e contribuire così a rafforzare lo Spazio europeo della ricerca. Gli ostacoli più comuni incontrati dai ricercatori includono: la mancanza di abbonamenti da parte delle loro organizzazioni, l'incapacità di ottenere autorizzazioni dal titolare del copyright e il timore di violarlo. Inoltre, le organizzazioni che svolgono attività di ricerca segnalano le difficoltà legate alla legislazione sul diritto d'autore, sia per quanto riguarda l'accesso che nel riutilizzo dei risultati, sia per rendere questi ultimi disponibili al pubblico. Ulteriori Informazioni al seguente

[Link.](#)

Opportunità

Questa sezione riporta una selezione aggiornata, non esaustiva, di alcuni recenti bandi europei aperti pubblicati dai portali della Commissione UE, dalla piattaforma Formez PA e dal PROMIS (Progetto Mattone internazionale salute) con link ai siti e ai documenti ufficiali



Horizon Europe: nuovi bandi per potenziare la ricerca europea sulle tecnologie AI e quantistiche. È stata lanciata una nuova serie di bandi per un valore di oltre **112 milioni di euro** dal programma di lavoro Horizon Europe (Digital, Industry, and Space 2023-2025). La Commissione europea ha annunciato il lancio di nuovi bandi Horizon Europe, con un consistente pool di finanziamenti di oltre 112 milioni di euro. Questi bandi sono rivolti principalmente a progetti pionieristici nel campo dell'intelligenza artificiale (AI) e delle tecnologie quantistiche. A titolo di esempio un finanziamento sostanziale di 50 milioni di euro è destinato a far progredire i modelli di IA di grandi dimensioni. Il bando mira allo sviluppo di una IA generativa in grado di elaborare e generare dati multimodali, tra cui, ma non solo, testo, immagini, audio, video e rappresentazioni 3D, adattandosi a un'ampia gamma di settori tra cui anche quello **sanitario**. Maggiori informazioni sulle aree di attività di questi bandi (HORIZON-CL4-2024-DIGITAL-EMERGING-02 e HORIZON-CL4-2024-HUMAN-03) sono disponibili nel programma di lavoro [2023-2025 Horizon Europe Digital, Industry, and Space work programme](#).

EU4Health: pubblicati nuovi bandi nell'area della preparazione alle crisi sanitarie. I temi riguardano la creazione di un hub per lo sviluppo dei vaccini, la prossima generazione di dispositivi di protezione respiratori, tecnologie e processi di produzione dei farmaci e sviluppo di nuovi antivirali. **Data apertura 23/05/2024 - Data chiusura 05/09/2024** [Link](#)

Horizon Europe: aperto il bando ERC Advanced Grant 2024 (scadenza: 29 agosto 2024). E' stato lanciato il bando ERC Advanced Grants 2024 dedicato a progetti di ricerca innovativi e ad alto rischio presentati da ricercatori eccellenti e affermati. Il bando si rivolge a ricercatori scientificamente indipendenti, di qualsiasi età e nazionalità, con un curriculum di risultati di ricerca significativi negli ultimi 10 anni e un profilo che li identifichi come leader in termini di originalità nel rispettivo settore di ricerca. Le attività di ricerca devono essere svolte in un'organizzazione di ricerca pubblica o privata (Host Institution) con sede in uno degli Stati membri dell'UE, in uno dei paesi associati Horizon Europe o presso un'organizzazione internazionale di interesse europeo (come ad esempio il CERN o l'EMBL). Le sovvenzioni "Advanced Grants" possono arrivare fino a un massimo di 2,5 milioni di euro per un periodo di 5 anni, coprendo il 100% del totale dei costi diretti ammissibili. La scadenza del bando è prevista per il 29 agosto 2024.

Link al [bando ERC Advanced Grant 2024](#)

Link [al sito ufficiale](#)

Approvate 60 nuove COST Actions disponibili online da giugno. Il 22 maggio 2024 è stato confermato il finanziamento di **60 nuove Azioni COST**, con un bando (OC-2024-1) che resterà aperto fino al 23 ottobre 2024. Le 60 nuove Azioni COST coprono **argomenti ampi e variegati** tra cui la salute Come indicatore della multidisciplinarietà delle nuove Azioni, il **50%** di tutte le Azioni copre **almeno due campi** della scienza e della tecnologia dell'OCSE, mentre il 17% riguarda almeno 3 ambiti. Le **scienze naturali** sono il campo più rappresentato (47% delle Azioni), seguite dalle scienze sociali (37%), ingegneria e tecnologia (27%), con **più del 60%** delle azioni a partecipazione di **rappresentanti dell'industria** e il 55% comprendenti partecipanti da tutto il mondo. Ulteriori informazioni ai seguenti link

Link ai [nuovi bandi COST](#)

Link ai [Documenti e linee guida](#)

Link al [Sito ufficiale](#)

Aperto il bando Joint Transnational Call 2024 TRANSCAN-3. Il 26 aprile 2024 le Funding Agency del progetto TRANSCAN-3 hanno lanciato la quarta Joint Transnational Call (JTC 2024) per il finanziamento di progetti transnazionali di ricerca sul cancro, nell'ambito del meccanismo ERA-NET Cofund.

A sostegno di questa iniziativa, la Regione Toscana, in qualità di Funding Agency, investe 300.000 euro destinati alle Aziende ed Enti del Servizio sanitario regionale e ad enti di ricerca toscani, appartenenti a partenariati internazionali partecipanti alla Call.

Il tema della Call è *“Combination therapies against cancer: new opportunities for translational research”*.

Obiettivo principale della Call è la progettazione di modelli preclinici per pazienti per terapie combinate.

I progetti devono partire da un'ipotesi solida e consolidata e devono essere rilevanti per quanto riguarda i potenziali miglioramenti nella pratica clinica.

La procedura di presentazione delle domande congiunte si articolerà in due distinte fasi consecutive: proposte preliminari e proposte complete.

Programma delle scadenze:

- Termine per la presentazione della proposta preliminare: **5 luglio 2024**
- Termine indicativo per la presentazione della proposta completa: **29 novembre 2024**

Criteri di ammissibilità e requisiti di partecipazione richiesti dalla Regione Toscana

Sono stati approvati, con decreto dirigenziale 7064 del 4 aprile 2024, i criteri di ammissibilità e i requisiti di partecipazione richiesti dalla Regione Toscana per i partecipanti del territorio toscano.

La Regione Toscana concederà un nulla osta di ammissibilità ai partecipanti prima della presentazione della proposta preliminare (pre-proposal). La verifica di ammissibilità sarà effettuata dagli uffici regionali dopo aver ricevuto l'apposito modulo (allegato B al decreto) debitamente compilato e firmato dal Responsabile scientifico e dal Rappresentante Legale dell'Ente che richiede il finanziamento. La richiesta della nulla osta di ammissibilità a Regione Toscana è obbligatoria.

Il modulo dovrà essere inviato alla Regione Toscana, all'indirizzo transcan3@regione.toscana.it, almeno 10 giorni prima della scadenza per la sottomissione della proposta preliminare (pre-proposal).

Il testo dell'annuncio è disponibile a questo link: <https://www.regione.toscana.it/-/programma-europeo-transcan-3-bando-per-progetti-di-ricerca-sul-cancro-jtc-2024>

Horizon Europe: pubblicati nuovi bandi WIDERA 2024 (scadenza: 25 settembre 2024). La Commissione europea ha pubblicato tre nuovi bandi previsti nel [Programma di lavoro 2023-2024](#) del sottoprogramma trasversale di Horizon Europe [“Widening participation and strengthening the European Research Area” \(WIDERA\)](#), recentemente emendato. Il progetto mira a sostenere un nuovo Spazio Europeo della Ricerca (SER) che tragga vantaggio dalla creazione, circolazione e utilizzo della conoscenza. La scadenza dei bandi è prevista per il **25 Settembre 2024**.

- **Experimentation and exchange of good practices for value creation ([HORIZON-WIDERA-2024-ERA-02-01](#)).** Il bando mira a promuovere:
 - La sperimentazione nella valorizzazione della conoscenza, sviluppando metodi innovativi per rafforzare i canali dei risultati della ricerca;
 - Il trasferimento delle migliori pratiche per la valorizzazione della conoscenza, concentrandosi sui collegamenti tra accademia-industria/PMI o sull'innovazione basata sulla quadrupla elica (accademia/ricerca, industria/PMI, amministrazione pubblica/politici e società/cittadini).
- **Science comes to town ([HORIZON-WIDERA-2024-ERA-02-02](#)).** Questa azione supporta l'azione 14 dell'Agenda Politica SER (2022-2024) – “Avvicinare la scienza ai cittadini” attraverso un coinvolgimento ampio e inclusivo di tutte le parti interessate rilevanti in una serie di attività al fine di aumentare la comprensione, l'accettazione, l'adozione e l'impatto della R&I nella società.
- **Talent ecosystems for attractive early research careers – pilot ([HORIZON-WIDERA-2024-ERA-02-03](#)).** Il bando mira a sostenere principalmente intere organizzazioni ed ecosistemi dell'innovazione nell'implementare gli standard per carriere accattivanti nella ricerca definite nella Carta per i Ricercatori. Si concentra in particolare sul cambiamento organizzativo a supporto dei ricercatori alle prime armi, offrendo loro maggiori opportunità di carriera tramite il coordinamento migliorato delle misure a livello europeo, nazionale e regionale e la collaborazione rafforzata tra accademia, industria, governo e settore pubblico.

Inoltre, sono ancora aperti i bandi [ERA Talents](#) e [ERA Fellowships](#) della destinazione 2.

I bandi rientranti nella **“Destination 2 – Attracting and mobilising the best talents”** sostengono la libera circolazione della conoscenza in un sistema di R&I aggiornato, efficiente ed efficace. Le attività riguardano: i singoli ricercatori, le istituzioni e i piccoli gruppi di ricerca.

IL PROGRAMMA WIDERA

L'obiettivo generale del programma **WIDERA** è quello di espandere la **diversità geografica** e le **capacità** necessarie per consentire una partecipazione di successo al processo di R&I, promuove il **networking** e l'**accesso all'eccellenza**. Inoltre, esso ha l'obiettivo di far progredire la **diffusione** e lo **sfruttamento dei risultati della ricerca** rafforzando l'interazione tra ricerca e istruzione e i legami di collaborazione in tutta Europa, favorendo le reti europee di R&I. Infine, contribuisce a migliorare le capacità di gestione della ricerca nei paesi in via di allargamento e nelle regioni

ultraperiferiche, a sostenere le **riforme politiche** nazionali e a valorizzare il potenziale dei **talenti** dell'Unione attraverso azioni mirate.

Per maggiori informazioni si prega di consultare il seguente [Link](#).

Fonte: [PROMIS](#)

Ampliare la partecipazione e rafforzare lo Spazio Europeo della Ricerca: bando ERA Fellowships 2024 di Horizon Europe - Il bando ERA Fellowships 2024 (HORIZON-TMA-MSCA-PF-EF HORIZON TMA MSCA Postdoctoral Fellowships - European Fellowships) con un budget di 8 milioni di euro e scade l'**11 settembre 2024**. Link al [sito ufficiale](#)

CruSEu - I bandi selezionati dal PROMIS – ([Programma Mattone Internazionale Salute](#))

Lo strumento online **CruSEu**, promosso dal PROMIS, raccoglie gli aggiornamenti sui principali programmi, strumenti finanziari e bandi in scadenza dell'Unione Europea in ambito **salute**. Link al sito ufficiale: <https://www.cruseu-promis.eu/>

Segue il link alla tabella del PROMIS con la selezione di alcuni **bandi in scadenza di Horizon Europe (con link, ove possibile, alla scheda in italiano)**

<https://www.cruseu-promis.eu/bandi-in-scadenza/>

Lista bandi europei in scadenza– Formez PA

Segue una lista, non esaustiva, di **bandi europei aperti** – pubblicati dalla piattaforma Formez PA con link diretto alla sintesi in italiano e ai documenti utili per la presentazione delle proposte:

Bandi Formez:

- 03/09/2024 [Programma Orizzonte Europa. Bando azioni Marie Skłodowska-Curie "Feedback to Policy" \(scadenza: 03/09/2024\)](#)
- 04/09/2024 [Azioni Marie Skłodowska-Curie. Bando "cooperazione transnazionale tra i Punti di contatto nazionale del programma \(NCP\) 2024" \(scadenza: 04/09/2024\)](#)
- 05/09/2024 [Programma EU4HEALTH: pubblicati i bandi per sovvenzioni per lo sviluppo di progetti nei settori dei vaccini, dispositivi di protezione delle vie respiratorie, tecnologie e processi di fabbricazione di farmaci, antivirali \(scadenza 05/09/2024\)](#)

- 11/09/2024 [Programma Orizzonte Europa. Bando azioni Marie Skłodowska-Curie \(MSCA\) per borse post-dottorato \(scadenza: 11/09/2024\)](#)
- 19/09/2024 [Programma Orizzonte Europa. Bandi "Ecosistemi europei dell'innovazione" \(IV scadenza: 19/09/2024\)](#)
- 24/09/2024 [Programma Orizzonte Europa. Bandi "Digitale, Industria e Spazio" \(XII scadenza: 24/09/2024\)](#)
- 26/09/2024 [Programma Orizzonte Europa. Bando azioni Marie Skłodowska-Curie "COFUND" \(scadenza: 26/09/2024\)](#)
- 30/09/2024 [Programma per il Mercato Unico - Azione COSME: bando INGENIOUS Internationalisation Grants \(scadenza: 30/09/2024\)](#)
- 01/10/2024 [Corpo europeo di solidarietà. Pubblicato l'invito a presentare proposte 2024 per "Progetti di volontariato e di solidarietà" \(II scadenza: 01/10/2024\)](#)
- 24/11/2024 [Programma Orizzonte Europa. Bandi "Digitale, Industria e Spazio" \(XIII scadenza: 24/11/2024\)](#)
- 27/11/2024 [Azioni Marie Skłodowska-Curie. Bando "Reti di dottorato" \(scadenza: 27/11/2024\)](#)
- 24/12/2024 [Consiglio europeo dell'Innovazione. Invito a presentare proposte "EIC Accelerator 2024 - Short application" \(scadenza: 24/12/2024\)](#)
- 14/01/2025 [Azioni Marie Skłodowska-Curie. Bando "Ricercatori a rischio 2024" \(scadenza: 14/01/2025\)](#)
- 05/03/2025 [Azioni Marie Skłodowska-Curie. Bando "MSCA scambi di personale 2024" \(scadenza: 05/03/2025\)](#)

Opportunità di BANDI DI GARA e forniture per le Istituzioni UE nei diversi settori.

La Commissione Europea ricorre agli appalti pubblici per acquistare beni e servizi, compresi studi, assistenza tecnica, formazione, consulenze, servizi di conferenza e pubblicitari, libri, attrezzature informatiche, ecc. I fornitori vengono selezionati attraverso **bandi di gara** pubblicati dai servizi, dagli uffici e dalle agenzie in tutta Europa sulla Gazzetta Ufficiale dell'Unione europea serie S. [In questa pagina troverete la selezione settimanale dei bandi di gara delle Istituzioni e Agenzie dell'UE.](#)

Consultazioni

Partecipare alle consultazioni pubbliche della Commissione Europea.

La Commissione UE pubblica regolarmente delle consultazioni pubbliche su provvedimenti e politiche europee in fase di elaborazione. I temi di consultazione riguardano tutti i settori, inclusi la sanità, ricerca, il digitale, ecc.



Si segnala una consultazione pubblica sulla valutazione delle tecnologie

sanitarie. La Commissione europea ha avviato una consultazione pubblica online sulla bozza di atto di esecuzione in merito alla gestione dei conflitti di interesse nelle valutazioni delle tecnologie sanitarie. Sarà possibile partecipare fino al **26 giugno 2024**. [LINK](#)

Tutte le consultazioni della Commissione europea sono disponibili online. Per inviare il proprio contributo consultare il [portale della Commissione europea](#).



Contatti

La Regione Toscana a Bruxelles

Rond Point Schuman 14

B-1040 Bruxelles

segreteria.bruxelles@regione.toscana.it

Web: regione.toscana.it/bruxelles

Skype : RegioneToscanaBXL

Twitter : [@ToscanaBXL](https://twitter.com/ToscanaBXL)

Instagram : [@toscanabxl](https://www.instagram.com/toscanabxl)