

GlaxoSmithKline SpA (di seguito “GSK”), società operante nel settore della ricerca, produzione, commercializzazione di farmaci e vaccini è sempre interessata anche a valutare e, se meritevoli di interesse, a fornire il supporto richiesto ed appropriato anche di natura economica, ad iniziative, eventi, progetti a carattere scientifico, educativo, di ricerca, di promozione della ricerca, assistenziale, nei settori clinico, scientifico, sanitario, sociale e simili.

L'emergenza sanitaria creatasi nel contesto della pandemia da SARS-CoV-2 sta impegnando tutte le forze di sanità pubblica per il suo contenimento e per la prevenzione vaccinale della Covid-19. In questo scenario si è altresì assistito ad un inevitabile calo delle coperture vaccinali per alcune vaccinazioni del soggetto adulto e/o a rischio. In considerazione del contesto pandemico pocanzi descritto e dei tassi di copertura vaccinale non ancora ottimali per alcune vaccinazioni del soggetto adulto/a rischio previste nel Piano Nazionale di Prevenzione Vaccinale (PNPV) 2017-2019, GSK, la Società Italiana di Igiene e Medicina Preventiva (SITI) e la Società Italiana di Malattie Infettive e Tropicali (SIMIT) collaborano alla realizzazione dell'iniziativa di seguito descritta.

L'obiettivo identificato è quello di sperimentare e promuovere misure innovative per incrementare la copertura vaccinale dei soggetti adulti/a rischio che, pur avendone diritto, non hanno aderito alle vaccinazioni previste dal PNPV. In particolar modo, scopo di questa iniziativa è supportare e promuovere nuovi modelli di vaccinazione del soggetto adulto/a rischio che garantiscano una reale capacità vaccinale superiore rispetto a quella attuale, ferme restando le buone regole di pratica clinica e la garanzia di un atto vaccinale effettuato in sicurezza.

GSK intende - attraverso il presente bando - offrire supporto ad Aziende Sanitarie Locali (ASL) o altrimenti denominate, a cui afferisca un Dipartimento di prevenzione e centro vaccinale, e a Centri Ospedalieri (qui di seguito “Ente/Enti”) per il finanziamento di attività mirate alla vaccinazione di tali soggetti, finalizzato al miglioramento della prevenzione delle malattie infettive così come indicato nel PNPV attualmente in vigore.

Gli Enti che ne faranno richiesta dovranno presentare una proposta di progetto (“Progetto”) che descriva le modalità attraverso le quali intendono partecipare al raggiungimento di questo obiettivo nazionale di salute da realizzare con il contributo di GSK.

Sarà dunque cura degli Enti specificare nel Progetto quali misure intendono adottare per garantire l'espletamento della vaccinazione di quei soggetti adulti che rientrano nelle categorie indicate nel PNPV e a cui è raccomandata la vaccinazione secondo quanto riportato nel PNPV stesso (cosiddetti, e da qui in poi definiti, *aventi diritto*).

Regolamento

Art. 1 GSK CALL

Gli Enti su indicazione dei propri Centri Vaccinali/Dipartimenti di Prevenzione/Centri Ospedalieri (questi ultimi definiti Promotori) hanno la possibilità di formulare proposte per ottenere -ciascuno- un finanziamento per la realizzazione del Progetto presentato a GSK, fino ad un massimo di euro 25.000,00 (venticinquemila/00) cadauna.

GSK finanzia le proposte che soddisfino i criteri di aggiudicazione di seguito descritti e con le modalità di cui all'art. 6, pervenute nei termini indicati fino a concorrenza della somma complessiva di euro 250.000,00 (duecentocinquantomila/00) sulla base di una graduatoria che sarà stilata ad insindacabile giudizio di una Commissione Indipendente da GSK costituita da esperti di Igiene/Sanità Pubblica e Malattie Infettive.

La cifra erogata a ciascun Richiedente (come di seguito definito) si intende onnicomprensiva delle eventuali somme dovute a terzi di cui il Richiedente si dovesse avvalere per la realizzazione del Progetto, come descritto in dettaglio nell'art.3 .

Art. 2 Richiedente

Il Richiedente è il Legale Rappresentante dell' Ente di appartenenza del Promotore o altro soggetto munito dei poteri per validamente assumersi gli impegni qui previsti per conto dell'Ente. E' necessario che l'Ente presenti le seguenti caratteristiche:

1. Abbia la possibilità di identificare il numero di soggetti aventi diritto alla vaccinazione, non immunizzati, con riferimento a tutte le vaccinazioni raccomandate dal PNPV per i soggetti adulti;
2. Sia in grado di identificare la percentuale di copertura da raggiungere rispetto all'attuale;
3. Sia in grado di identificare le risorse necessarie all'espletamento delle varie attività, ad esempio: prenotazione della seduta ed attuazione della vaccinazione, identificazione di locali diversi rispetto a quelli usuali per la somministrazione dei vaccini (sempre nel pieno rispetto dei criteri di buona pratica clinica), campagne di informazione alla cittadinanza, ecc;
4. Presenti la proposta di Progetto **completa ed esaustiva** delle caratteristiche richieste dal presente regolamento indicate all'art. 3, entro e non oltre il termine per le presentazioni.

Ciascun Richiedente potrà risultare aggiudicatario di un solo Progetto.

Art. 3 Caratteristiche dei Progetti

Tutte le proposte di Progetti devono specificare in modo esaustivo e dettagliato:

- Necessità' di incrementare la copertura vaccinale degli aventi diritto
- Quali siano le caratteristiche di innovatività del Progetto
- Dettaglio delle risorse necessarie: personale, IT, materiali, ecc.
- Stima del costo previsto per coprire le spese di cui al punto precedente
- Tempistiche per la realizzazione del progetto, comunque non superiori ai 12 mesi, ad esempio: tempi previsti per l'espletamento delle attività di informazione alla cittadinanza e vaccinazione dei soggetti aventi diritto
- Descrizione delle pratiche vaccinali attualmente implementate dal Promotore comprensive di:
 - a) numero di vaccinazioni effettuate in un anno solare
 - b) stima del numero di soggetti aventi diritto alle vaccinazioni previste per i soggetti adulti
- Impegno formale alla stesura di un report finale con valutazione dell'effettivo risultato ottenuto

Art. 4 Modalità di partecipazione

Il Promotore - per il tramite del Richiedente - che intende formulare una proposta progettuale deve obbligatoriamente inviare a GSK, a pena di esclusione, entro e non oltre le ore 24.00 del 15 Settembre 2021:

1. Dati anagrafici, recapiti del Richiedente;
2. Lettera di richiesta finanziaria del supporto su carta intestata dell'Ente con indicazione del nominativo del Responsabile amministrativo e scientifico del Progetto per l'Ente e IBAN per il versamento, unitamente a "Modulo Informativo Ente Beneficiario" e "Modulo Conflitto di Interessi" (modulistica standard presente sul sito www.gsk.it);
3. Documento descrittivo del Progetto che includa i punti di cui all'Art. 3;
4. Dichiarazione di impegno a comunicare i risultati del Progetto a GSK (a titolo di mera documentazione circa l'effettivo impiego delle somme ricevute) entro 60 giorni dalla conclusione del Progetto mediante un report finale che contenga i risultati -aggregati e anonimi- dell'implementazione della chiamata attiva e vaccinazione dei soggetti aventi diritto realizzata a seguito dell'aggiudicazione dell'Ente, che dovrà includere la dichiarazione del finanziamento da parte di GSK;

5. Dichiarazione che il Progetto sarà sviluppato in totale autonomia ed indipendenza, senza alcuna interferenza da parte di GSK;
6. Dichiarazione dell'adozione del Piano Anti-corrruzione e nominativo del Responsabile;
7. Accettazione delle clausole vincolanti consultabili sul sito www.gsk.it (con compilazione dei dati necessari ai fini della disclosure EFPIA) e modulistica richiesta da GSK; la mancanza di uno dei moduli richiesti o dell'accettazione delle clausole suddette comporterà l'esclusione della proposta dalla valutazione di GSK.

Art. 5 Come inviare una richiesta

La richiesta dovrà pervenire su carta intestata dell'Ente, firmata dal Richiedente, come sopra indicato:

- via PEC a gsk.medical@gsk.legalmail.it, oppure in alternativa
- in modalità cartacea tramite raccomandata a/r all'indirizzo e referenti indicati all'articolo 8. In quest'ultimo caso - ai fini dell'individuazione della data di arrivo - farà fede il timbro postale.

Art. 6 Valutazione ed aggiudicazione

La valutazione delle Richieste sarà effettuata ad insindacabile giudizio della Commissione di Esperti Indipendenti da GSK verificando la sussistenza dei requisiti oggettivi e soggettivi descritti precedentemente, e sulla base di:

1. Rispondenza ai criteri di cui all'art.3 Caratteristiche dei progetti
2. Caratteristiche di innovatività del Progetto finalizzate all'identificazione di nuovi modelli di vaccinazione del soggetto adulto
3. Numero di soggetti adulti aventi diritto alla vaccinazione facenti capo al Promotore; verrà data precedenza agli Enti con un maggior numero di aventi diritto;

A ciascuno dei parametri di cui all'Art. 3 sarà attribuito un punteggio da parte della Commissione di Esperti che determinerà la graduatoria. In caso di *ex aequo*, prevarrà l'ordine di arrivo delle proposte

Entro il 15 Ottobre 2021 sul sito www.gsk.it, GSK pubblicherà la lista definitiva degli aggiudicatari dei Progetti da assegnare, nella medesima sezione dove viene pubblicato il presente Regolamento.

La documentazione inviata dai Richiedenti non sarà restituita per alcun motivo.

GSK si riserva la facoltà di non fornire alcun supporto finanziario qualora nessuno dei Progetti presentati siano conformi al presente Regolamento.

Art. 7 Erogazione della somma

GSK procederà all'erogazione del finanziamento agli Enti utilmente posizionati nelle graduatorie degli aggiudicatari pubblicate sul sito <https://www.gsk.it/> mediante bonifico bancario sul conto corrente (italiano) intestato all'Ente, secondo le tempistiche indicate nelle clausole vincolanti consultabili qui di seguito.

Art. 8 Richiesta di chiarimenti

Per eventuali chiarimenti, i Richiedenti potranno contattare il Referente GSK:

Dr.ssa Cinzia Marano e Dr. Alessandro Perretti

Email: gsk.medical@gsk.legalmail.it indicando in oggetto 'Call For Prevention'

Posta ordinaria: GlaxoSmithKline SpA – Direzione Medica, all'attenzione della Dr.ssa Cinzia Marano, Viale dell'Agricoltura, 7, 37135 Verona

Tel.: 045 9218111

CLAUSOLE VINCOLANTI L'EROGAZIONE DEL CONTRIBUTO LIBERALE

L'invio di una proposta progettuale a GlaxoSmithKline S.p.A. (GSK), ai sensi e con le modalità previsti nella "GSK Call" pubblicata nel sito www.gsk.it comporta la piena ed irrevocabile accettazione del Regolamento e delle clausole che seguono, da parte dell'Ente che l'ha formulata.

L'erogazione del finanziamento all'Ente, da parte di GSK, qualora la proposta rientri nei criteri previsti nella GSK Call, ad insindacabile giudizio di GSK, è subordinata all'accettazione di tutte le seguenti condizioni:

1. Se la proposta formulata dall'ENTE ai sensi della GSK Call di cui sopra sarà considerata appropriata ad insindacabile giudizio di GSK, che ne valuterà contenuti, tempistiche e modalità tramite commissione di esperti appositamente designata, GSK erogherà ad ENTE un contributo liberale che potrà essere fino ad un importo massimo di €25,000,00 (venticinquemila/00).

La somma dovrà essere destinata, dall'ENTE proponente, alla realizzazione del Progetto allegato al presente documento, da implementare nel corrente anno 2021.
E' espressamente escluso ogni altro fine.

Il pagamento sarà effettuato, per conto di GSK, da parte di GlaxoSmithKline IHC Limited, società sottoposta all'attività di direzione e coordinamento di GlaxoSmithKline plc, con sede legale in 980 Great West Road, Brentford, Middlesex TW8 9GS, tramite bonifico bancario sul conto corrente (italiano) intestato a ENTE.

2. ENTE avrà l'onere di garantire la corretta gestione amministrativo-contabile del contributo liberale ricevuto da GSK per l'espletamento delle attività previste per il Progetto annotando, ai sensi di legge, la presente transazione economica nei previsti registri e libri contabili e conservando scrupolosamente tutta la necessaria documentazione – ivi compresa quella contabile e verso collaboratori non dipendenti dell'Ente e/o fornitori terzi – attestante l'impiego delle somme erogate da GSK in base al presente accordo solo ed esclusivamente per la finalità dichiarata, ogni altra esclusa.

3. ENTE conferma che utilizzerà il contributo ricevuto per realizzare il Progetto nel pieno rispetto delle normative e dei regolamenti che governano l'impiego dei fondi da parte degli Enti pubblici nonché nel rispetto dei principi di correttezza, trasparenza, congruità, pubblicità, imparzialità ed integrità che connotano l'operato delle pubbliche amministrazioni, rendendosi sin d'ora disponibile - al termine del Progetto- ad inviare a GSK:

- per meri fini conoscitivi e verifica dell'attività svolta con il contributo di GSK -e senza che da ciò ne possa discendere un utilizzo per fini imprenditoriali da parte di GSK, un resoconto delle attività realizzate e decritte nel Progetto grazie al contributo di GSK;
- per mera rendicontazione e verifica della corretta destinazione delle somme ricevute in conformità agli oneri di cui sopra, il consuntivo economico.

4. GSK espressamente si riserva il diritto di chiedere la restituzione di quanto eventualmente già erogato, oltre a quello di richiedere ed ottenere il risarcimento di tutti i danni eventualmente patiti in caso di violazione o inadempimento degli obblighi ed oneri qui assunti da ENTE, in particolare quelli di cui agli art. 1 e 8.

5. Ogni responsabilità relativa alla realizzazione del Progetto resta integralmente a carico di ENTE, che dichiara e garantisce che svolgerà il Progetto a propria integrale cura ed in completa autonomia ed indipendenza, evitando ogni influenzamento e/o intromissione impropria da parte di GSK.

A tal fine, ENTE esonera e manleva GSK da ogni responsabilità per danni, di qualsiasi natura, subiti da essa stessa, dai propri dipendenti e/o collaboratori, nonché da eventuali Terzi coinvolti nell'esecuzione del Progetto, oltre che da ogni responsabilità per eventuali violazioni che terzi dovessero a qualsiasi titolo rilevare con riferimento al Progetto ed alla sua realizzazione.

6. In qualità di Associato di EFPIA e Farindustria, e dunque in attuazione del Codice "EFPIA HCP/HCO Disclosure Code" e del Codice Deontologico Farindustria (di seguito "Codice"), GSK ha deciso di pubblicare le somme che

eroga a favore delle Organizzazioni Sanitarie e degli Operatori Sanitari, di cui si avvale direttamente o indirettamente, a qualsiasi titolo, nell'ottica di fugare possibili dubbi di conflitti di interessi e poter mantenere le licenze necessarie a rendere disponibili i propri farmaci ai pazienti che ne hanno bisogno.

Tali pubblicazioni copriranno una vasta gamma di pagamenti effettuati nei confronti di tali soggetti e, nel caso di specie, ai sensi dell'art. 3, sezione 3.01, comma 1 lettera (a) del Codice, GSK pubblicherà nel proprio sito www.gsk.it i corrispettivi erogati ad ENTE.

I pagamenti effettuati ad Ente da parte di GSK, nell'ambito del presente accordo, sono TOV che GSK pubblicherà come sopra descritto in quanto non sono noti –all'atto della stipula del contratto- i nominativi degli Operatori Sanitari ai quali, se del caso, i TOV verranno erogati.

Per consentire a GSK di tracciare e pubblicare accuratamente questi TOV, ad Ente è richiesto di completare o confermare i seguenti dati:

Denominazione completa dell'Organizzazione Sanitaria e del Legale Rappresentante																							
Sede legale	Via:																						
	Nazione: ITALIA	Città:	CAP:																				
Identificativo locale unico (cod. fiscale)*	<table border="1" style="width: 100%; height: 20px;"> <tr> <td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td> </tr> </table>																						
E-mail *																							

Si prega di completare queste informazioni scrivendo in STAMPATELLO * non sarà oggetto di pubblicazione

Si prega di comunicare a GSK, all'attenzione del Responsabile GSK di cui sopra, qualsiasi variazione dei presenti dati.

Laddove l'Ente avesse precedentemente fornito informazioni per le medesime finalità, le informazioni summenzionate saranno utilizzate per aggiornare quelle precedentemente fornite dall'Ente. La pubblicazione dei dati sarà effettuata sulla base delle informazioni più recenti che GSK abbia ricevuto dall'Ente.

GSK pubblica annualmente l'ammontare dei TOV erogati a favore dell'Ente a decorrere dal 1° gennaio 2015, sul proprio sito www.gsk.it e tale pubblicazione rimane visibile nel sito per almeno 3 anni. I dettagli sui principi di GSK nell'ambito della trasparenza, sono consultabili all'indirizzo: www.edott.it/efpia

Prima della pubblicazione, GSK fornirà al Legale Rappresentante dell'Ente –tramite la casella mail sopra indicata- un riepilogo dei TOV che GSK propone di pubblicare a nome dell'Ente stesso.

7. Al fine di esplicitare in modo trasparente il rapporto di erogazione liberale instaurato tra le parti, e ciò in linea con le previsioni di cui al Codice Deontologico di Farmindustria e al Codice Etico di GSK, ENTE si adopererà –secondo modalità che riterrà più idonee- ad esplicitare nei confronti dei terzi la donazione ricevuta ed il ruolo di contributore meramente finanziario di GSK.

Resta inteso che tale impegno da parte di ENTE costituisce un mero onere della liberalità oggetto del presente contratto, non una controprestazione rientrante nel campo di applicazione dell'IVA.

8. ENTE dichiara di aver compiutamente adottato il Piano per la Prevenzione della Corruzione ai sensi della normativa vigente. ENTE informerà immediatamente per iscritto GSK qualora insorgesse un qualunque conflitto di interessi.

9. I dati oggetto di trattamento da parte di GSK e ENTE nell'ambito del presente Contratto, sono esclusi dal campo di applicazione del Reg. EU 679/16 (GDPR), D. Lgs. 196/03 ed eventuali successivi Decreti di adeguamento della

normativa privacy nazionale per recepimento GDPR (di seguito complessivamente solo “Reg. EU 679/16 GDPR”) in quanto relativi alle rispettive persone giuridiche (es. denominazione, sede, dati di contatto, partita iva, codice fiscale ecc.) e non al trattamento di dati personali di persone fisiche.