**BANDO PNRA 2025**

***Disciplina delle procedure per la presentazione di proposte di progetti di ricerca rivolte ad approfondire le conoscenze in Antartide***

**DICHIARAZIONE SOSTITUTIVA DI CERTIFICAZIONE**

**(art. 46 DPR 28/12/2000 n. 445)**

Il/la sottoscritto/a ………………………………………… nato a …………………..….………… il ………………….. codice fiscale ……..………………… e residente a …………..……………… in Via ………………….., n. ………, cap ………, in qualità di legale rappresentante dell’ente proponente/capofila ……………………….., consapevole delle responsabilità penali e degli effetti amministrativi derivanti dalla falsità in atti e dalle dichiarazioni mendaci (così come previsto dagli artt. 75 e 76 del D.P.R. n. 445 del 28.12.2000), ai sensi e per gli effetti di cui agli artt. 46 e 47 del medesimo D.P.R. n. 445 del 28.12.2000

**PRENDE ATTO**

che la proposta progettuale sarà sottoposta, ai sensi dell’art. 9 dell’Avviso PNRA2025, a valutazione *ex-ante* per il merito scientifico e la fattibilità logistica.

**DICHIARA**

* di impegnarsi a che i dati raccolti nell'ambito del progetto vengano rilasciati dalla compagine di ricerca nella banca dati National Antarctic Data Center (NADC), nei tempi che verranno indicati dal Programma Nazionale di Ricerche in Antartide;
* di impegnarsi a che la compagine di ricerca fornisca, per ogni unità operativa di ricerca, i metadati relativi alle attività svolte durante la campagna entro 6 mesi dalla loro conclusione;
* di impegnarsi a che la compagine di ricerca, anche a nome di tutti i ricercatori delle unità operative di ricerca coinvolte, utilizzi i reperti raccolti in Antartide esclusivamente nell'ambito del progetto;
* di assumere l'impegno, in caso di finanziamento della proposta progettuale, anche a nome di tutti i ricercatori delle unità operative di ricerca coinvolte, a fornire al Museo Nazionale dell'Antartide (MNA):
  + entro un mese dalla conclusione delle attività in Antartide, l'elenco e la consistenza del materiale raccolto (eventuali deroghe temporali su domanda motivata, possono essere richieste alla CSNA);
  + entro due anni dalla conclusione delle attività del progetto i campioni e i reperti raccolti (eventuali deroghe temporali su domanda motivata, possono essere richieste alla CSNA);
* di prendere atto che il MNA verificherà il rispetto degli obblighi di cui al precedente paragrafo e che l’eventuale mancato rispetto delle relative disposizioni, comporterà la segnalazione alla CSNA e l’esclusione dalla partecipazione a futuri bandi PNRA, fino all’avvenuto ottemperamento degli obblighi prescritti;
* di prendere atto che ogni singolo ricercatore non potrà far parte contemporaneamente di più di due progetti di ricerca sul PNRA2025 e che il PI o il Responsabile di unità operativa di ricerca di un progetto di ricerca non potrà assumere contemporaneamente la responsabilità di un altro progetto di ricerca sul PNRA2025, ai sensi dell’art. 4 dell’Avviso PNRA2025;
* di prendere atto che, in caso di finanziamento della proposta progettuale, dovrà garantire che tutto il personale impegnato nel progetto di ricerca rispetti la sopra citata regola;
* che, nel caso sia prevista nel progetto sperimentazione animale in Antartide, siano rispettate le condizioni previste dalle normative nazionali e internazionali vigenti in materia: il personale che effettua stabulazione e sperimentazione animale deve possedere la formazione necessaria secondo il D.L. n. 26 del 4 marzo 2014 e il D.M. 5 agosto 2021 del Ministero della Salute ed è necessario che almeno uno dei laboratori coinvolti abbia un parere preventivo da una OpBA di riferimento;
* di prendere atto che, in caso di finanziamento della proposta progettuale, tutti i partecipanti alla compagine di progetto si impegnano ad ospitare il personale coinvolto nel progetto, garantendone l'accesso ai laboratori, mettendo a disposizione la strumentazione necessaria allo svolgimento dell'attività proposta e garantendo la gestione amministrativa-contabile del finanziamento assegnato.

Altresì, solamente nel caso in cui il progetto di ricerca preveda ricerche cliniche,

**DICHIARA**

di impegnarsi ad ottenere il consenso del comitato etico locale (Decreto 18 Marzo 1998, GU N. 122 del 28/05/98) e, in caso di finanziamento della proposta progettuale, ad ottenere il consenso informato scritto, firmato e datato dal soggetto che accetta volontariamente di partecipare allo studio clinico.

**Luogo, data e firma digitale**