



PKS Italia - ASSOCIAZIONE ITALIANA SINDROME DI PALLISTER-KILLIAN Aps

## GRANT DI RICERCA SULLA SINDROME DI PALLISTER-KILLIAN

2025-2026

PKS Italia APS, associazione impegnata nella promozione della ricerca e nel supporto alle famiglie di persone con Sindrome di Pallister-Killian (PKS), è lieta di annunciare l'apertura di un **Grant di Ricerca** per progetti innovativi nel campo delle malattie rare e, in particolare, della Sindrome di Pallister-Killian.

### Obiettivo del Grant

Il grant intende finanziare un progetto di ricerca che utilizzi tecnologie avanzate per la caratterizzazione genomica, con l'obiettivo di approfondire i meccanismi molecolari alla base delle manifestazioni cliniche della PKS. In particolare, il finanziamento mira a sostenere studi che prevedano l'utilizzo di tecnologie di analisi genomica all'avanguardia, non ancora previste dal percorso diagnostico standard, con un approccio integrato per analizzare i riarrangiamenti cromosomici complessi, come quelli del cromosoma 12, e le loro implicazioni cliniche.

### Finanziamento Disponibile

L'importo complessivo del finanziamento è di **20.000 Euro per il primo anno**. È prevista la possibilità di estendere il progetto a una seconda annualità, con un ulteriore finanziamento di **20.000 Euro**, previa valutazione dei risultati ottenuti durante il primo anno e approvazione da parte di PKS Italia APS e del suo Comitato Scientifico.

### Requisiti di Partecipazione

Il grant è rivolto a:

- Centri di ricerca, ospedali e università con comprovata esperienza nella genomica e nelle malattie rare.
- Collaborazioni interdisciplinari tra gruppi di ricerca e centri clinici.

### Criteri di Valutazione

Le proposte saranno valutate sulla base di:

1. **Innovatività del progetto:** utilizzo di tecnologie avanzate per l'analisi genomica.
2. **Rilevanza scientifica:** contributo alla comprensione del rapporto tra genotipo e fenotipo nella PKS.
3. **Impatto clinico:** potenziale miglioramento nella gestione e trattamento dei pazienti con PKS.



PKS Italia - ASSOCIAZIONE ITALIANA SINDROME DI PALLISTER-KILLIAN Aps

4. **Fattibilità:** competenze del team proponente e accesso alle tecnologie necessarie.

5. **Collaborazioni:** sinergie tra gruppi di ricerca e centri di riferimento clinico.

### **Valutazione delle Proposte**

Tutte le candidature saranno esaminate e valutate dal Comitato Scientifico di PKS Italia APS, che selezionerà il progetto vincitore sulla base dei criteri sopra elencati.

### **Modalità di Presentazione**

Le candidature devono essere presentate entro il **30 Maggio 2025** tramite email certificata all'indirizzo [info@pec.pksitalia.org](mailto:info@pec.pksitalia.org) includendo:

- Una descrizione dettagliata del progetto (max 10 pagine).
- Curriculum vitae del responsabile del progetto.
- Budget dettagliato e piano di utilizzo del finanziamento.
- Piano di lavoro dettagliato per il primo anno, con indicazione degli obiettivi raggiungibili e dei risultati attesi.

### **Estensione alla Seconda Annualità**

Alla conclusione del primo anno, i beneficiari del finanziamento potranno presentare una relazione dettagliata sui risultati ottenuti e un piano per il secondo anno. PKS Italia APS valuterà tali documenti per decidere sull'assegnazione del finanziamento per la seconda annualità.

### **Tempistiche**

- **Apertura del grant:** 12 Aprile 2025
- **Chiusura delle candidature:** 30 Maggio 2025
- **Comunicazione del progetto vincitore:** 15 Giugno 2025

### **Per Informazioni**

Per ulteriori dettagli sul grant, è possibile contattare PKS Italia APS via email all'indirizzo [info@pksitalia.org](mailto:info@pksitalia.org).