

Graduatoria MR Bando PNRR

Rank	MDC	Codice progetto	Research type	Destinatario Istituzionale	Titolo progetto	Valid Score	Budget Richiesto	budget residuo
1	Neurologia E Psichiatria	PNRR-MR1-2022-12375938	B2) Malattie rare: sviluppo di soluzioni trasversali che possano avere impatto su molteplici patologie in termini di ricerca e assistenza	Piemonte	Neural Stem Cell Treatment for Amyotrophic Lateral Sclerosis: A multicenter, randomized placebo controlled and biological endpoints clinical trial	8,50	1.000.000,00 €	49.000.000,00 €
2	Neurologia E Psichiatria	PNRR-MR1-2022-12376528	B1) Malattie rare: sostegno e potenziamento delle infrastrutture necessarie a sostenere la ricerca	GASLINI	Implementing a standardized diagnostic approach to Developmental Epileptic Encephalopathies (DEEs) by advanced Phenomics and Functional Genomics	8,50	980.000,00 €	48.020.000,00 €
3	Neurologia E Psichiatria	PNRR-MR1-2022-12376808	B1) Malattie rare: sostegno e potenziamento delle infrastrutture necessarie a sostenere la ricerca	Toscana	Artificial intelligence meets omic approaches for the prediction of symptoms onset and phenotypic variability in Rett syndrome: towards diagnosis acceleration	8,50	1.000.000,00 €	47.020.000,00 €
4	Neurologia E Psichiatria	PNRR-MR1-2022-12375654	B1) Malattie rare: sostegno e potenziamento delle infrastrutture necessarie a sostenere la ricerca	FATEBENEFRATELLI	Genetic and epigenetic modulators in Rare neurodegenerative diseases with Dementia: a National study on autosomal dominant Alzheimer disease and genetic frontotemporal degeneration with dementia (GARDENIA)	9,50	999.380,00 €	46.020.620,00 €
5	Neurologia E Psichiatria	PNRR-MR1-2022-12375730	B1) Malattie rare: sostegno e potenziamento delle infrastrutture necessarie a sostenere la ricerca	MARIO NEGRI	Preclinical efficacy assessment of AAV-mediated gene therapy and investigation of neurodegenerative mechanisms for drug discovery in Marinesco-Sjögren syndrome	9,50	893.475,00 €	45.127.145,00 €
6	Diagnostica	PNRR-MR1-2022-12376617	B1) Malattie rare: sostegno e potenziamento delle infrastrutture necessarie a sostenere la ricerca	CARLO BESTA	Multi-omics for primary mitochondrial myopathies: deep genetic investigations to optimize diagnosis and prognosis and to elucidate the associated pathomechanisms (MitoMyOmics)	10,50	998.738,00 €	44.128.407,00 €
7	Cardiologia-Pneumologia	PNRR-MR1-2022-12376635	B2) Malattie rare: sviluppo di soluzioni trasversali che possano avere impatto su molteplici patologie in termini di ricerca e assistenza	Campania	Early Detection of Rare Inherited Retinal Dystrophies and Cardiac Amyloidosis enhanced by Artificial Intelligence: the impact on the patient's pathway in Campania Region	10,50	900.000,00 €	43.228.407,00 €
8	Ematologia e Immunologia	PNRR-MR1-2022-12376638	B2) Malattie rare: sviluppo di soluzioni trasversali che possano avere impatto su molteplici patologie in termini di ricerca e assistenza	SAN RAFFAELE MILANO	Mitochondrial transfer as a key to disrupting vascular disease and fibrosis in systemic sclerosis	10,50	1.000.000,00 €	42.228.407,00 €
9	Neurologia E Psichiatria	PNRR-MR1-2022-12376618	B2) Malattie rare: sviluppo di soluzioni trasversali che possano avere impatto su molteplici patologie in termini di ricerca e assistenza	CARLO BESTA	RAre, but not aLone: a large Italian network to empower the impervious diaGnostic pathway of rare cerEbrovascular Diseases (ALIGNED)	11,50	1.000.000,00 €	41.228.407,00 €

Graduatoria MR Bando PNRR

Rank	MDC	Codice progetto	Research type	Destinatario Istituzionale	Titolo progetto	Valid Score	Budget Richiesto	budget residuo
10	Neurologia E Psichiatria	PNRR-MR1-2022-12376642	B1) Malattie rare: sostegno e potenziamento delle infrastrutture necessarie a sostenere la ricerca	Toscana	Precision medicine in Dravet syndrome: from a national registry to neuronal modelling based on individual genome data	12,00	1.000.000,00 €	40.228.407,00 €
11	Ostetricia e Ginecologia	PNRR-MR1-2022-12376622	B2) Malattie rare: sviluppo di soluzioni trasversali che possano avere impatto su molteplici patologie in termini di ricerca e assistenza	MAGGIORE	Role of maternal effect genes and epimutations in Beckwith-Wiedemann syndrome and adverse reproductive outcomes	12,50	822.514,00 €	39.405.893,00 €
12	Dermatologia	PNRR-MR1-2022-12376725	B1) Malattie rare: sostegno e potenziamento delle infrastrutture necessarie a sostenere la ricerca	OSPEDALE BAMBINO GESU'	Preclinical Development of Gene Therapy for Dystrophic Epidermolysis Bullosa	12,50	1.000.000,00 €	38.405.893,00 €
13	Nefrologia e Urologia	PNRR-MR1-2022-12375758	B1) Malattie rare: sostegno e potenziamento delle infrastrutture necessarie a sostenere la ricerca	MARIO NEGRI	Functional implications of rare gene mutations in atypical hemolytic uremic syndrome open the door to personalized therapy	13,00	729.525,00 €	37.676.368,00 €
14	Neurologia E Psichiatria	PNRR-MR1-2022-12376491	B2) Malattie rare: sviluppo di soluzioni trasversali che possano avere impatto su molteplici patologie in termini di ricerca e assistenza	Emilia-Romagna	Home ultra-long-term EEG monitoring for rare epilepsies and developmental and epileptic encephalopathies. An open-label nonpharmacological interventional prospective study by means of minimally invasive wearable EEG device.	13,00	1.000.000,00 €	36.676.368,00 €
15	Neurologia E Psichiatria	PNRR-MR1-2022-12376284	B2) Malattie rare: sviluppo di soluzioni trasversali che possano avere impatto su molteplici patologie in termini di ricerca e assistenza	Lazio	MECHANISMS OF SYNAPTIC DYSFUNCTION IN MOVEMENT DISORDERS AND EPILEPSY	13,00	1.000.000,00 €	35.676.368,00 €
16	Gastroenterologia	PNRR-MR1-2022-12376395	B1) Malattie rare: sostegno e potenziamento delle infrastrutture necessarie a sostenere la ricerca	Lombardia	Italian Autoimmune Liver Disease (IT-AILD) Clinical Research Network (CRN)	13,00	1.000.000,00 €	34.676.368,00 €
17	Nefrologia e Urologia	PNRR-MR1-2022-12375953	B2) Malattie rare: sviluppo di soluzioni trasversali che possano avere impatto su molteplici patologie in termini di ricerca e assistenza	Toscana	Validation, implementation, and cost-analysis of a strategy for personalized diagnosis of rare kidney diseases	13,50	800.000,00 €	33.876.368,00 €
18	Cardiologia-Pneumologia	PNRR-MR1-2022-12375693	B1) Malattie rare: sostegno e potenziamento delle infrastrutture necessarie a sostenere la ricerca	Veneto	Biopsy-proven pediatric and adult giant cell and other rare immune-mediated forms of myocarditis: creation of a prospective multicenter Italian registry and a biobank network to identify clinical, immune and genetic predictors of dismal prognosis, relapse and response to immunosuppressive therapy	13,50	1.000.000,00 €	32.876.368,00 €

Graduatoria MR Bando PNRR

Rank	MDC	Codice progetto	Research type	Destinatario Istituzionale	Titolo progetto	Valid Score	Budget Richiesto	budget residuo
19	Neurologia E Psichiatria	PNRR-MR1-2022-12376921	B2) Malattie rare: sviluppo di soluzioni trasversali che possano avere impatto su molteplici patologie in termini di ricerca e assistenza	CARLO BESTA	Integrated Management of atypical Parkinsonism: A home-based patient-Centered healthcare delivery based on Telenursing (IMPACT Study)	14,00	1.000.000,00 €	31.876.368,00 €
20	Neurologia E Psichiatria	PNRR-MR1-2022-12376937	B1) Malattie rare: sostegno e potenziamento delle infrastrutture necessarie a sostenere la ricerca	FONDAZIONE GEMELLI	Development of a multidisciplinary network for clinical and laboratory research for spinal muscular atrophy and other rare motoneuron diseases	14,00	1.000.000,00 €	30.876.368,00 €
21	Cardiologia-Pneumologia	PNRR-MR1-2022-12376699	B1) Malattie rare: sostegno e potenziamento delle infrastrutture necessarie a sostenere la ricerca	Lazio	Identification of new biomolecular markers of disease progression for personalized clinical management of Marfan Syndrome and bicuspid aortopathy patients	14,00	450.000,00 €	30.426.368,00 €
22	Ostetricia e Ginecologia	PNRR-MR1-2022-12376108	B2) Malattie rare: sviluppo di soluzioni trasversali che possano avere impatto su molteplici patologie in termini di ricerca e assistenza	Campania	Development of the Italian Preimplantation Genetic Test (PGT) Network	14,50	1.000.000,00 €	29.426.368,00 €
23	Pediatria	PNRR-MR1-2022-12376594	B2) Malattie rare: sviluppo di soluzioni trasversali che possano avere impatto su molteplici patologie in termini di ricerca e assistenza	Lombardia	Implementation of an Italian Network for advanced diagnosis and targeted treatment of Inborn errors of Immunity	14,50	900.000,00 €	28.526.368,00 €
24	Nefrologia e Urologia	PNRR-MR1-2022-12375880	B1) Malattie rare: sostegno e potenziamento delle infrastrutture necessarie a sostenere la ricerca	OSPEDALE BAMBINO GESU'	NEPHrotic syndrome from childhood to adulthood: creating a NETwork for research and care. The NEPHNET project	14,50	1.000.000,00 €	27.526.368,00 €
25	Oculistica	PNRR-MR1-2022-12376561	B2) Malattie rare: sviluppo di soluzioni trasversali che possano avere impatto su molteplici patologie in termini di ricerca e assistenza	Lazio	Organizational model for characterization and treatment of orphan bilateral blindness due to different forms of ocular surface stem cell deficiency: the bioengineered oral mucosa from bench to bedside.	14,50	992.000,00 €	26.534.368,00 €
26	Nefrologia e Urologia	PNRR-MR1-2022-12375735	B2) Malattie rare: sviluppo di soluzioni trasversali che possano avere impatto su molteplici patologie in termini di ricerca e assistenza	Veneto	DIPLOMAT Digital PLatform for OMics and Artificial intelligence in Transplant and native rare renal diseases	15,00	1.000.000,00 €	25.534.368,00 €
27	Cardiologia-Pneumologia	PNRR-MR1-2022-12376614	B1) Malattie rare: sostegno e potenziamento delle infrastrutture necessarie a sostenere la ricerca	Veneto	Machine learning approach for inherited Arrhythmic cardiomyopathies re-classification and risk stratification: from imaging to genomics	15,50	950.000,00 €	24.584.368,00 €

Graduatoria MR Bando PNRR

Rank	MDC	Codice progetto	Research type	Destinatario Istituzionale	Titolo progetto	Valid Score	Budget Richiesto	budget residuo
28	Diagnostica	PNRR-MR1-2022-12375648	B2) Malattie rare: sviluppo di soluzioni trasversali che possano avere impatto su molteplici patologie in termini di ricerca e assistenza	STELLA MARIS	The Fingerprinting of Inherited leukoencephalopathies: A new Brain imaging, genetic and clinical Assessment (FIABA)	15,50	925.000,00 €	23.659.368,00 €
29	Pediatria	PNRR-MR1-2022-12376811	B2) Malattie rare: sviluppo di soluzioni trasversali che possano avere impatto su molteplici patologie in termini di ricerca e assistenza	OSPEDALE BAMBINO GESU'	Implementation of a standardized workflow for a more effective management and care of patients with syndromic and isolated intellectual disability	16,00	1.000.000,00 €	22.659.368,00 €
30	Diagnostica	PNRR-MR1-2022-12376412	B1) Malattie rare: sostegno e potenziamento delle infrastrutture necessarie a sostenere la ricerca	Campania	Reducing the economic and social burden of undiagnosed genetic diseases in children: speeding up and standardization of the diagnostic algorithms through international genomics and phenotyping protocols	16,00	1.000.000,00 €	21.659.368,00 €
31	Dermatologia	PNRR-MR1-2022-12376738	B1) Malattie rare: sostegno e potenziamento delle infrastrutture necessarie a sostenere la ricerca	Toscana	Bullous Pemphigoid patient-Registry (BPreG): a new model to harmonize data collection and exchange, promote clinical research and improve patient management of a rare skin disease of the elderly	16,00	700.000,00 €	20.959.368,00 €
32	Diagnostica	PNRR-MR1-2022-12376067	B2) Malattie rare: sviluppo di soluzioni trasversali che possano avere impatto su molteplici patologie in termini di ricerca e assistenza	Piemonte	Multimic strategies to implement the diagnostic workflow of rare diseases	16,00	1.000.000,00 €	19.959.368,00 €
33	Neurologia E Psichiatria	PNRR-MR1-2022-12375877	B1) Malattie rare: sostegno e potenziamento delle infrastrutture necessarie a sostenere la ricerca	Lazio	Development of an integrated tool based on genetic, epigenetic and clinical analysis to optimize the diagnosis, prognosis and treatment of myotonic dystrophies (GEPINDM)	16,50	606.690,00 €	19.352.678,00 €
34	Pediatria	PNRR-MR1-2022-12376512	B2) Malattie rare: sviluppo di soluzioni trasversali che possano avere impatto su molteplici patologie in termini di ricerca e assistenza	Campania	Biobank for Craniosynostosis and Faciocraniosynostosis: a rare pediatric congenital craniofacial disorder	16,50	1.000.000,00 €	18.352.678,00 €
35	Cardiologia-Pneumologia	PNRR-MR1-2022-12376858	B2) Malattie rare: sviluppo di soluzioni trasversali che possano avere impatto su molteplici patologie in termini di ricerca e assistenza	Campania	CREATION OF A MULTICENTER NATIONAL REGISTRY FOR PERIPARTUM CARDIOMYOPATHY: A WIDE, MULTIDISCIPLINARY AND TRANSLATIONAL PERSPECTIVE TO ACHIEVE PERSONALIZED MEDICINE FOR A RARE DISEASE IN WOMEN	16,50	1.000.000,00 €	17.352.678,00 €
36	Pediatria	PNRR-MR1-2022-12376762	B2) Malattie rare: sviluppo di soluzioni trasversali che possano avere impatto su molteplici patologie in termini di ricerca e assistenza	Lazio	Digital diagnoSis of cardiac sOUND in peDiatric patients [DI-SOUND study]	16,50	1.000.000,00 €	16.352.678,00 €

Graduatoria MR Bando PNRR

Rank	MDC	Codice progetto	Research type	Destinatario Istituzionale	Titolo progetto	Valid Score	Budget Richiesto	budget residuo
37	Neurologia E Psichiatria	PNRR-MR1-2022-12376430	B1) Malattie rare: sostegno e potenziamento delle infrastrutture necessarie a sostenere la ricerca	Istituto Scienze Neurologiche	Drug discovEry and repurposing to Find a trEATmenT for Lafora Disease (DEFEAT-LD)	17,00	1.000.000,00 €	15.352.678,00 €
38	Oculistica	PNRR-MR1-2022-12376747	B1) Malattie rare: sostegno e potenziamento delle infrastrutture necessarie a sostenere la ricerca	SANT'ORSOLA	PRECISION DIAGNOSIS AND THERAPY FOR RARE DISEASES BY INTERPRETING NON-CODING GENOMES (PARADIGM)	17,50	1.000.000,00 €	14.352.678,00 €
39	Cardiologia-Pneumologia	PNRR-MR1-2022-12376524	B2) Malattie rare: sviluppo di soluzioni trasversali che possano avere impatto su molteplici patologie in termini di ricerca e assistenza	MONZINO	Cardiac organoids towards iPSC exploitation for a novel personalized medicine approach to arrhythmogenic cardiomyopathy	17,50	1.000.000,00 €	13.352.678,00 €
40	Endocrinologia	PNRR-MR1-2022-12375914	B1) Malattie rare: sostegno e potenziamento delle infrastrutture necessarie a sostenere la ricerca	SAN RAFFAELE MILANO	Towards a personalized precision medicine in rare disease: tirzepatide (a dual glucose-dependent insulinotropic polypeptide and glucagon-like peptide-1 receptor agonist) monotherapy in patients with Wolfram syndrome type 1	17,50	1.000.000,00 €	12.352.678,00 €
41	Diagnostica	PNRR-MR1-2022-12376853	B1) Malattie rare: sostegno e potenziamento delle infrastrutture necessarie a sostenere la ricerca	SAN MATTEO	Promoting Diagnosis and management of AL in Italy (ProDigALity)	18,00	1.000.000,00 €	11.352.678,00 €
42	Pediatria	PNRR-MR1-2022-12375873	B1) Malattie rare: sostegno e potenziamento delle infrastrutture necessarie a sostenere la ricerca	OSPEDALE BAMBINO GESU'	Integrating phenotypic, genotypic and molecular multiomics data into a multidimensional standardized model for the diagnosis of monogenic autoinflammatory diseases	18,00	1.000.000,00 €	10.352.678,00 €
43	Endocrinologia	PNRR-MR1-2022-12375726	B1) Malattie rare: sostegno e potenziamento delle infrastrutture necessarie a sostenere la ricerca	AUXOLOGICO	Advancing understanding, Diagnosis and Monitoring of Thyroid Hormone Action Defects (ADAM-THAD)	18,00	850.000,00 €	9.502.678,00 €
44	Cardiologia-Pneumologia	PNRR-MR1-2022-12376879	B1) Malattie rare: sostegno e potenziamento delle infrastrutture necessarie a sostenere la ricerca	Lazio	Relevance of comorbidities in PAH in the networking setting: a step forward for precision medicine	18,00	440.000,00 €	9.062.678,00 €
45	Ematologia e Immunologia	PNRR-MR1-2022-12375832	B1) Malattie rare: sostegno e potenziamento delle infrastrutture necessarie a sostenere la ricerca	Toscana	Development of a National Registry and Biobanking platform for the collection and storage of biospecimens from patients affected by systemic sclerosis	18,50	1.000.000,00 €	8.062.678,00 €

Graduatoria MR Bando PNRR

Rank	MDC	Codice progetto	Research type	Destinatario Istituzionale	Titolo progetto	Valid Score	Budget Richiesto	budget residuo
46	Riabilitazione	PNRR-MR1-2022-12376604	B2) Malattie rare: sviluppo di soluzioni trasversali che possano avere impatto su molteplici patologie in termini di ricerca e assistenza	Campania	NF1 across lifespan: an interdisciplinary model of care from epigenetic to innovative therapeutic approaches	18,50	812.565,00 €	7.250.113,00 €
47	Pediatria	PNRR-MR1-2022-12376346	B2) Malattie rare: sviluppo di soluzioni trasversali che possano avere impatto su molteplici patologie in termini di ricerca e assistenza	FONDAZIONE GEMELLI	AD MAIORA - A multi-Dimensional Model of cAre and transltion for patients with cOmplex RAre diseases: challenges in the era of new technologies	19,00	1.000.000,00 €	6.250.113,00 €
48	Nefrologia e Urologia	PNRR-MR1-2022-12375818	B2) Malattie rare: sviluppo di soluzioni trasversali che possano avere impatto su molteplici patologie in termini di ricerca e assistenza	SAN RAFFAELE MILANO	Overtaking Intra and Inter Tumoral Heterogeneity In Von Hippel-Lindau related Renal Cancer	20,00	935.000,00 €	5.315.113,00 €
49	Neurologia E Psichiatria	PNRR-MR1-2022-12376821	B2) Malattie rare: sviluppo di soluzioni trasversali che possano avere impatto su molteplici patologie in termini di ricerca e assistenza	FONDAZIONE GEMELLI	Adenylosuccinate lyase deficiency, purine metabolism disorders and mitochondrial homeostasis: unveiling novel mechanisms to design therapeutic opportunities	20,00	1.000.000,00 €	4.315.113,00 €
50	Ematologia e Immunologia	PNRR-MR1-2022-12376583	B1) Malattie rare: sostegno e potenziamento delle infrastrutture necessarie a sostenere la ricerca	MAGGIORE	INNOVATIVE APPROACHES TO IDENTIFY CAUSATIVE GENETIC VARIANTS IN PATIENTS WITH UNEXPLAINED BLEEDING DISORDERS	20,00	1.000.000,00 €	3.315.113,00 €
51	Diagnostica	PNRR-MR1-2022-12375703	B2) Malattie rare: sviluppo di soluzioni trasversali che possano avere impatto su molteplici patologie in termini di ricerca e assistenza	CASA SOLLIEVO SOFFERENZA	Beyond the exome: a novel paradigm for improving the clinical utility of Medical Genetics reports in undiagnosed individuals and families by incorporating genomic, transcriptomic, regulatory and phenotypic data in a single pipeline	21,00	1.000.000,00 €	NON FINANZIATO
52	Neurologia E Psichiatria	PNRR-MR1-2022-12375932	B2) Malattie rare: sviluppo di soluzioni trasversali che possano avere impatto su molteplici patologie in termini di ricerca e assistenza	STELLA MARIS	Delving into the complexity of unsolved rare neuropediatric disorders (DEAR)	21,00	1.000.000,00 €	NON FINANZIATO
53	Endocrinologia	PNRR-MR1-2022-12375850	B1) Malattie rare: sostegno e potenziamento delle infrastrutture necessarie a sostenere la ricerca	AUXOLOGICO	Combined approaches to identify new tools for an early diagnosis of Congenital Hypogonadotropic Hypogonadism (CHH)	21,00	716.000,00 €	NON FINANZIATO
54	Pediatria	PNRR-MR1-2022-12376596	B1) Malattie rare: sostegno e potenziamento delle infrastrutture necessarie a sostenere la ricerca	Veneto	A national model for dried blood spots biobanking, use for future research purposes and linking to National Registries of rare diseases	21,50	1.000.000,00 €	NON FINANZIATO

Graduatoria MR Bando PNRR

Rank	MDC	Codice progetto	Research type	Destinatario Istituzionale	Titolo progetto	Valid Score	Budget Richiesto	budget residuo
55	Cardiologia-Pneumologia	PNRR-MR1-2022-12375646	B1) Malattie rare: sostegno e potenziamento delle infrastrutture necessarie a sostenere la ricerca	Puglia	TAKOTSUBO SYNDROME AND LONG-TERM PROGNOSIS. ASSESSMENT OF AN ARTIFICIAL INTELLIGENCE RISK PREDICTION APPROACH FOR CARDIOVASCULAR EVENTS.	22,00	1.000.000,00 €	NON FINANZIATO
56	Ematologia e Immunologia	PNRR-MR1-2022-12376268	B2) Malattie rare: sviluppo di soluzioni trasversali che possano avere impatto su molteplici patologie in termini di ricerca e assistenza	GASLINI	Bone Marrow Failure syndromes in pediatric age. National network for diagnosis and clinical management.	22,00	774.528,00 €	NON FINANZIATO
57	Ortopedia	PNRR-MR1-2022-12376619	B1) Malattie rare: sostegno e potenziamento delle infrastrutture necessarie a sostenere la ricerca	RIZZOLI	Strengthening the integration among biobanks, rare diseases registries and national health record: from a innovative consenting approach to an alternative contribution at the regulatory assessment	22,00	999.272,00 €	NON FINANZIATO
58	Ematologia e Immunologia	PNRR-MR1-2022-12375872	B2) Malattie rare: sviluppo di soluzioni trasversali che possano avere impatto su molteplici patologie in termini di ricerca e assistenza	Toscana	Better organization for better care: organizational reference models for patient care pathways for rare diseases in routinary care and emergency conditions	22,50	830.830,00 €	NON FINANZIATO
59	Neurologia E Psichiatria	PNRR-MR1-2022-12376505	B1) Malattie rare: sostegno e potenziamento delle infrastrutture necessarie a sostenere la ricerca	FONDAZIONE GEMELLI	Innovative "Bed-to-Bench and back" implementation model for Rare Diseases' biobanks: integrated data registry and advanced bio-repository for disease modeling with interoperability within the European framework [RD-B2B]	23,00	1.000.000,00 €	NON FINANZIATO
60	Diagnostica	PNRR-MR1-2022-12376362	B2) Malattie rare: sviluppo di soluzioni trasversali che possano avere impatto su molteplici patologie in termini di ricerca e assistenza	Toscana	Development of a clinical and laboratory diagnostic-therapeutic strategy from paediatric to adult age through-out the improvement of a system medicine research approach to rare inherited connective tissue disorders	23,00	1.000.000,00 €	NON FINANZIATO
61	Diagnostica	PNRR-MR1-2022-12376304	B2) Malattie rare: sviluppo di soluzioni trasversali che possano avere impatto su molteplici patologie in termini di ricerca e assistenza	MAGGIORE	Applying long reads sequencing technology to address unsolved rare neurological diseases	23,50	1.000.000,00 €	NON FINANZIATO
62	Cardiologia-Pneumologia	PNRR-MR1-2022-12376351	B1) Malattie rare: sostegno e potenziamento delle infrastrutture necessarie a sostenere la ricerca	GASLINI	A translational workflow model integrating diagnostics and functional assays in the path to personalised medicine for people with Cystic Fibrosis and individuals carrying CFTR variants unevenly affecting protein function and clinical phenotypes	24,00	975.000,00 €	NON FINANZIATO
63	Neurologia E Psichiatria	PNRR-MR1-2022-12376773	B2) Malattie rare: sviluppo di soluzioni trasversali che possano avere impatto su molteplici patologie in termini di ricerca e assistenza	CASA SOLLIEVO SOFFERENZA	Neurodevelopmental Disorders: From Genetics to Precision Medicine Through Pre-Clinical Models	24,00	1.000.000,00 €	NON FINANZIATO

Graduatoria MR Bando PNRR

Rank	MDC	Codice progetto	Research type	Destinatario Istituzionale	Titolo progetto	Valid Score	Budget Richiesto	budget residuo
64	Neurologia E Psichiatria	PNRR-MR1-2022-12375853	B1) Malattie rare: sostegno e potenziamento delle infrastrutture necessarie a sostenere la ricerca	SAN RAFFAELE MILANO	Identification of novel biomarkers in Charcot-Marie-Tooth (CMT) neuropathy patients to monitor disease progression and efficacy in clinical trials	24,00	1.000.000,00 €	NON FINANZIATO
65	Neurologia E Psichiatria	PNRR-MR1-2022-12376391	B1) Malattie rare: sostegno e potenziamento delle infrastrutture necessarie a sostenere la ricerca	Ospedale Policlinico San Martino	DEployment of the italian chronic inflammatory demyelinating Polineuropathies (CIDP) database using a multiParametric approach to improve dlagnostiC, prognostic and Therapeutic yields in CIDP (DEPICT CIDP)	25,00	995.000,00 €	NON FINANZIATO
66	Diagnostica	PNRR-MR1-2022-12376709	B2) Malattie rare: sviluppo di soluzioni trasversali che possano avere impatto su molteplici patologie in termini di ricerca e assistenza	Emilia-Romagna	Enhanced identification and characterization of under-reported interstitial lung disorders.	25,00	798.600,00 €	NON FINANZIATO
67	Endocrinologia	PNRR-MR1-2022-12376431	B2) Malattie rare: sviluppo di soluzioni trasversali che possano avere impatto su molteplici patologie in termini di ricerca e assistenza	Lazio	Multidimensional PHenotyping In rare endocrine Diseases: an Italian Endo-ERN task force to model existing research networks with new pAtient-centred toolS. The PHIDIAS project.	26,00	995.000,00 €	NON FINANZIATO
68	Malattie Infettive	PNRR-MR1-2022-12375720	B1) Malattie rare: sostegno e potenziamento delle infrastrutture necessarie a sostenere la ricerca	DON CALABRIA - NEGRAR	RARITY: RARe Infections regisTrY. Raising awareness of neglected infections in the organ transplant setting	26,00	995.792,00 €	NON FINANZIATO
69	Ematologia e Immunologia	PNRR-MR1-2022-12376281	B2) Malattie rare: sviluppo di soluzioni trasversali che possano avere impatto su molteplici patologie in termini di ricerca e assistenza	Sicilia	Development and validation of an integrated multilevel network for the management of women carriers of haemophilia A and B	28,00	500.000,00 €	NON FINANZIATO
70	Ematologia e Immunologia	PNRR-MR1-2022-12376215	B2) Malattie rare: sviluppo di soluzioni trasversali che possano avere impatto su molteplici patologie in termini di ricerca e assistenza	Veneto	Development of integrated healthcare platform for rare immunologic and hematologic diseases: from clinical pathways to machine learning applications	28,50	998.860,00 €	NON FINANZIATO