

Fondazione Cariplo – Fondazione Telethon

Joint Call for Applications 2026 - FAQs

Domande raccolte durante il webinar informativo del 23 giugno 2026

Contatto e-mail per richiesta di informazioni: telethonjointcall@fondazionecariplo.it

Contatto e-mail per supporto tecnico e informatico: telethonscience@fondazionetelethon.it

1. Quale fonte deve essere utilizzata per verificare la classificazione Tdark di un target? Il portale Pharos spesso non funziona: quale fonte bisogna considerare?

Ai fini della presente Call, **la verifica della classificazione Tdark deve essere effettuata esclusivamente utilizzando il file “Pharos_Target_Classification” reso disponibile nella documentazione del bando** e scaricabile dai siti web di Fondazione Cariplo e Fondazione Telethon, nelle pagine dedicate alla Joint Call 2026. Questo excel file riporta l'elenco aggiornato delle proteine canoniche e della loro classificazione, ed è stato rilasciato direttamente dal NIH il 28 maggio 2026 (disponibile nella sezione Data Download all'interno di Pharos: pharos400_tdlc_canonicals.csv). Il portale Pharos, invece, non risulta aggiornato all'ultima versione del Target Development Level, pertanto non va consultato.

2. Cosa accade se il target selezionato è classificato come Tdark al momento della candidatura, ma successivamente viene riclassificato come Tbio?

Ai fini dell'ammissibilità della proposta, fa fede la classificazione riportata nel file statico “Pharos_Target_Classification”, reso disponibile nella documentazione del bando.

3. È possibile presentare una proposta che non sia focalizzata su un target Tdark o questa verrà automaticamente rifiutata? Le molecole considerate Tdark sono unicamente quelle presenti nel file Excel?

La focalizzazione del progetto su uno o più targets classificati come Tdark rappresenta un requisito di ammissibilità della Call. Se il progetto non verte su un Tdark non è pertanto considerato eleggibile. Ai fini della verifica dell'eleggibilità, sono considerati Tdark esclusivamente i target riportati nel file “Pharos_Target_Classification”, reso disponibile nella documentazione del bando.

4. Come si individua il target Tdark su cui focalizzare il progetto di ricerca?

La scelta del target Tdark rientra nella responsabilità scientifica del candidato. La proposta dovrà descrivere e motivare in modo convincente il razionale alla base della scelta del target e della sua associazione con la malattia oggetto di studio.

5. I dati preliminari devono dimostrare il coinvolgimento del target Tdark nella malattia oggetto di studio?

Per le Full Application sono richiesti dati preliminari a supporto della proposta. Per le Pilot Application, invece, non è obbligatorio disporre di dati preliminari sul target Tdark, ma è necessario presentare un solido razionale scientifico che ne giustifichi la rilevanza rispetto alla malattia oggetto di studio.

6. Un gene classificato Tdark per cui vi sono già alcune evidenze pubblicate relative alla funzione biologica può partire svantaggiato rispetto a un altro la cui funzione è completamente sconosciuta?

La presenza di evidenze preliminari sulla funzione biologica di un target Tdark non rappresenta di per sé un vantaggio o uno svantaggio. La valutazione sarà effettuata dalla Commissione Medico-Scientifica, che terrà conto della qualità scientifica complessiva della proposta, della solidità del razionale e della coerenza dell'ipotesi di ricerca. Nel caso delle Full Application, la disponibilità di evidenze preliminari pubblicate e dati preliminari solidi può contribuire a supportare il razionale scientifico del progetto.

7. È possibile presentare application focalizzate sullo studio di più di un Tdark nel contesto della stessa patologia?

Sì, è possibile includere più di un Tdark.

8. Le malattie genetiche o non genetiche per cui non sono ancora stati identificati un gene causativo o un pathway associato possono essere oggetto di studio nell'ambito della Call? In che modo, dato che non rientrano nella classificazione Tdark in assenza di target?

Sì. La Call è aperta anche a genetiche o non genetiche, purché classificate come rare, per le quali non siano ancora noti un gene causativo o un pathway associato. Tuttavia, il progetto deve essere focalizzato su almeno un target classificato come Tdark, il quale non deve necessariamente corrispondere con il gene causativo della malattia, e il candidato deve fornire un solido razionale scientifico che ne giustifichi l'associazione con la malattia oggetto di studio.

9. Se l'associazione tra il Tdark e la malattia non dipende da dati preliminari prodotti dal laboratorio che applica, ma deriva da recentissimi dati di letteratura, è possibile comunque presentare un progetto bicentrico?

I progetti bicentrici sono ammissibili esclusivamente nell'ambito delle Full Application. Per questa tipologia di proposta sono richiesti dati preliminari a supporto del progetto. Le evidenze derivanti dalla letteratura possono contribuire a definirne il background scientifico e il razionale, ma non sostituiscono i dati preliminari richiesti.

10. Per un Pilot, i preliminari possono essere sulla malattia ma non esattamente sul Tdark?

Nella valutazione della proposta, la Commissione Medico-Scientifica terrà conto dei dati preliminari presentati e della loro rilevanza rispetto agli obiettivi del progetto. Si ricorda che in una Pilot Application i dati preliminari non sono obbligatori, sebbene la presenza sia consigliata.

11. I dati preliminari per progetti Pilot dove vanno inseriti? Come supporting documents?

Eventuali dati preliminari, non obbligatori ma consigliati in una Pilot Application, possono essere inseriti direttamente nella proposta progettuale, nella sezione *"Hypothesis, Background and Rationale for proposed research (Why?)"*, come indicato nelle Guidelines for Applicants – Pilot Applications.

12. Progetti di screening (Pilot), ossia che non si concentrano su uno specifico Tdark ma si prefiggono lo scopo di prioritizzarli, sono ammissibili?

Il progetto deve avere come focus uno o più target classificati come Tdark, in linea con gli obiettivi della Call. La coerenza di eventuali attività di screening o prioritizzazione all'interno della proposta sarà valutata dalla Commissione Medico-Scientifica.

13. Posso partecipare a un Pilot anche se ci sono dati preliminari o devo obbligatoriamente partecipare alla Full Application?

La disponibilità di dati preliminari non preclude la presentazione di una Pilot Application. La scelta tra Pilot e Full Application deve essere effettuata in funzione della maturità del progetto e degli obiettivi di ricerca proposti.

14. Si può eseguire uno studio su paziente o famiglia non caratterizzato geneticamente?

Sì, purché la malattia possa essere classificata come rara e il progetto verta su uno o più geni classificati come Tdark. L'ammissibilità della malattia verrà comunque approvata dai Chairs della Commissione Medico-Scientifica prima di procedere con l'eventuale revisione del progetto.

15. Gli enti di ricerca e ricercatori con sede al di fuori della regione Lombardia e delle province di Novara e del Verbano-Cusio-Ossola possono applicare?

Sì. La Call è aperta a ricercatori che operano presso enti di ricerca italiani non profit, pubblici o privati, indipendentemente dalla loro localizzazione sul territorio nazionale.

16. Un ricercatore/professore di università pubblica a tempo determinato, non titolare di alcun grant di Fondazione Telethon, Fondazione Cariplo o congiunto, può candidarsi?

Sì. I ricercatori/professori di università pubblica con contratto a tempo determinato possono candidarsi. Nel caso in cui il Lead Applicant non sia indipendente, dovrà essere presentato un *Independence Statement* che ne attesti l'indipendenza scientifica. Allo stesso tempo, l'Ente deve accettare ed essere disponibile ad ospitare il candidato per l'intera durata del periodo di finanziamento.

17. Quanto pesa il CV del Lead Applicant (Biosketch)?

Il profilo scientifico del Lead Applicant è uno degli elementi considerati nella valutazione della proposta. In particolare, il Biosketch consente di valutare l'esperienza, le competenze e l'idoneità del candidato a realizzare il progetto proposto. La valutazione finale tiene comunque conto dell'insieme degli aspetti scientifici della proposta, secondo i criteri descritti nelle *Guidelines for Committee Members* e nelle *Guidelines for External Reviewers* pubblicate sul sito del bando.

18. I dottorandi di ricerca possono essere considerati “giovani ricercatori” ai fini della Call e possono applicare come lead applicant?

La Commissione Medico-Scientifica valuterà il CV del candidato nell'ambito della valutazione complessiva della proposta. È richiesto un adeguato livello di maturità e indipendenza scientifica. Qualora il Lead Applicant non sia scientificamente indipendente, dovrà essere presentato un *Independence Statement* che ne attesti l'autonomia nella conduzione del progetto.

19. Qual è il budget dedicato a questa Call? Indicativamente quanti Pilot e quante Full Application prevedete di finanziare?

Il numero di progetti che saranno finanziati non è definito a priori e dipenderà dalla qualità scientifica delle proposte ricevute, dall'esito del processo di valutazione e dal *final ranking*. Pertanto, non è possibile indicare in anticipo quanti progetti Pilot o Full Application saranno sostenuti. I criteri di valutazione sono descritti nelle *Guidelines for Committee Members* e nelle *Guidelines for External Reviewers* pubblicate nella documentazione del bando.

20. Quante proposte saranno ammesse alla Full Review dopo la fase di Triage, rispetto al numero di progetti effettivamente finanziati

Non è previsto un numero prestabilito di proposte ammesse alla Full Review. Il passaggio dalla fase di Triage alla successiva fase di valutazione dipenderà dalla qualità scientifica delle candidature ricevute.

21. Se ho ottenuto in passato un Grant e desidero presentare una Full Application sullo stesso gene, la proposta sarà considerata un nuovo progetto o un renewal?

Una proposta può essere considerata un *renewal* solo se rappresenta la naturale prosecuzione del progetto precedentemente finanziato nell'ambito di una precedente edizione del bando FC-FT Joint Call. In particolare, devono essere mantenuti sia il target/gene di interesse sia la medesima patologia oggetto di studio. In caso contrario, la proposta sarà considerata un nuovo progetto.

22. Se ho presentato un Pilot Application nella precedente edizione del bando che non è stato finanziato, posso candidarmi quest'anno con una Full Application come revised application, dato che ho preliminari più solidi?

Sì. Può applicare con una Full revised application, purché la proposta sia stata sostanzialmente rivista sulla base dei commenti ricevuti nella precedente valutazione. In tal caso, dovrà essere allegata una *cover letter* che descriva come sono stati recepiti i commenti dei revisori della precedente sottomissione.

23. Posso presentare una proposta di renewal per proseguire uno studio su un target Tdark già finanziato nell'ambito di un precedente grant? Nel caso in cui il Tdark, dal primo grant a questo successivo, non sia più Tdark?

Sì, purché il target oggetto della proposta sia ancora classificato come Tdark e il progetto rappresenti la prosecuzione delle attività già finanziate nell'ambito di una precedente edizione del bando FC-FT Joint Call. Qualora il target non sia più classificato come Tdark, la proposta non sarà ammissibile nell'ambito della presente Call.

24. I PI in attesa degli esiti della Telethon Multi-Round Call 2025–2027 – Round II possono candidarsi alla presente Call?

Sì. La partecipazione alla Call di Fondazione Telethon Multi-Round Call 2025–2027 – Round II non preclude la candidatura alla presente Call, trattandosi di due iniziative di finanziamento distinte.

25. Approver e Lead Applicant nelle Pilot Application coincidono?

No. Il Lead Applicant è il ricercatore responsabile della proposta progettuale che redige la stessa; l'Approver è la figura dell'Host Institution che approva la sottomissione del progetto, ad esempio il direttore di dipartimento o il direttore di istituto. Solo nel caso delle Pilot Application la sottomissione si conclude nel momento della firma da parte dell'Approver.

26. Nel budget sono ammissibili solo consumabili oppure anche fondi per personale?

Le spese ammissibili non sono limitate a materiali e consumabili. Per il dettaglio delle categorie di costo finanziabili e delle relative condizioni di ammissibilità si raccomanda di consultare il testo del bando e le Guidelines for Applicants relative alla tipologia di proposta presentata.

27. Come saranno gestiti i progetti finanziati e quali regole amministrative verranno applicate?

I progetti finanziati saranno gestiti direttamente dalla Fondazione assegnataria (Fondazione Cariplo o Fondazione Telethon) secondo le rispettive procedure amministrative e gestionali, che saranno comunicate ai beneficiari e di cui si può trovare evidenza in "*Regolamento di Gestione del Finanziamento FC-FT Joint Call*" di Fondazione Telethon e "*Guida alla rendicontazione*" di Fondazione Cariplo. In caso di finanziamento da parte di Fondazione Cariplo, il progetto dovrà essere inserito nella piattaforma dedicata della Fondazione.