



ISPRO

Istituto per lo studio, la prevenzione
e la rete oncologica

DELIBERAZIONE DEL DIRETTORE GENERALE

(Nominato con D.P.G.R.T. n. 177 del 16/12/2016)

N° 299 del 04/11/2021

Oggetto: Approvazione accordo di terza parte all'interno del progetto "Azione comune sul rafforzamento tra gli Stati membri interessati e la Commissione nell'area del controllo del tabacco - JACT 2" Approvazione del progetto, della relazione progettuale, del piano economico finanziario e recepimento del finanziamento.

Struttura Proponente	S.S. Programmazione e Gestione Risorse Economiche	Cristina Gheri	
	Responsabile del procedimento	Manola Turci	
	Estensore	Manola Turci	

ALLEGATI N.

IMMEDIATAMENTE ESEGUIBILE

Conti Economici			
Spesa	Descrizione Conto	Codice Conto	Anno Bilancio

Eseguibile a norma di Legge dal - 4 NOV. 2021

Pubblicato a norma di Legge il - 4 NOV. 2021

Inviato al Collegio Sindacale il - 4 NOV. 2021

IL DIRETTORE GENERALE

di questo Istituto per lo studio, la prevenzione e la rete oncologica, con sede in Via Cosimo il Vecchio 2 - 50139 Firenze, in forza del Decreto del Presidente della Giunta Regionale Toscana n. 177 del 16/12/2016, prorogato con DPGRT n. 172 del 18/12/2020 e con atto del presidente della Giunta Regionale n. registrazione 0023084 del 20.01.2021.

Visti:

- il Decreto Legislativo 30 dicembre 1992, n. 502 e successive modifiche ed integrazioni;
- la Legge Regionale Toscana 24 febbraio 2005, n. 40 di disciplina del Servizio Sanitario Regionale e successive modifiche ed integrazioni;
- la Legge Regionale Toscana 14 dicembre 2017, n. 74 che stabilisce che, a seguito dell'assorbimento delle funzioni dell'Istituto toscano tumori (ITT), l'Istituto per lo studio e la prevenzione oncologica assume la denominazione di Istituto per lo studio, la prevenzione e la rete oncologica (ISPRO);
- la Delibera del Direttore Generale n. 150 del 31.05.2018 che approva lo statuto e il regolamento dell'ISPRO;
- la Delibera del Direttore Generale n. 11 del 13/01/2020 di modifica dell'organigramma aziendale
- la Delibera del Direttore Generale n. 4 del 12.01.2012 con la quale è stato approvato il regolamento dei progetti finalizzati.

Premesso che:

- La Comunità Europea, nell'ambito del programma di lavoro 2020 della Commissione Europea, The Consumers, Health, Agriculture and Food Executive Agency (CHAFEA) – ha individuato un'Azione comune sul rafforzamento tra gli Stati membri interessati e la Commissione nell'area del controllo del tabacco – JACT 2” costituendo un Consorzio composto da 21 beneficiari e individuando come coordinatore del progetto la SIKKERHEDSTYRELSEN (DSTA), Istituzione danese che riceverà l'intero finanziamento e che provvederà a distribuirlo ai beneficiari del consorzio;
- La Comunità Europea ha finanziato, per complessivi € 2.499.999,62, il progetto di ricerca “Azione congiunta sul rafforzamento tra gli Stati membri interessati e la Commissione nel settore del controllo del tabacco – JACT 2;
- In data 17 settembre 2021 è stato firmato il Grant Agreement number: 101035968 — JA-01-2020 — HP-JA-2020 / HP-JA-2020-2 (agli atti) tra l'Agenzia esecutiva per i consumatori, la salute, l'agricoltura e l'alimentazione (CHAFEA), rappresentata dal Direttore della Commissione Veronique Wasbauer, il Coordinatore del progetto DSTA e i 21 beneficiari tra cui l'Istituto Superiore di Sanità individuato come beneficiario n. 7;
- L'Azione congiunta sul rafforzamento tra gli Stati membri interessati e la Commissione nel settore del controllo del tabacco – JACT 2 ha una durata di 36 mesi con decorrenza 01/10/2021 e termine il 30/09/2024;
- L'Istituto Superiore di Sanità partecipa all'azione con la collaborazione di altri Enti denominati “Terzi” (Articolo 11 dell'Azione) tra cui l'Istituto per lo Studio, la Prevenzione e la Rete Oncologica – (ISPRO);
- Per regolamentare le attività svolte direttamente dagli Enti Terzi si rende necessario definire termini e condizioni della collaborazione tra l'Istituto Superiore di Sanità e l'Istituto per lo studio, la prevenzione e la rete oncologica attraverso la sottoscrizione di specifico accordo di collaborazione;

Ritenuto di recepire l'accordo di terza parte trasmesso per PEC dall'Istituto Superiore di Sanità il 4 ottobre 2021, allegato “A” al presente atto quale parte integrante e sostanziale;

Preso atto che l'accordo di terza parte prevede, a favore di ISPRO, un finanziamento di € 34.882,00 e decorrerà dalla data di apposizione dell'ultima firma e termine il 30/09/2024;

Preso atto che responsabile del progetto per ISPRO è il Dr. Giuseppe Gorini, Dirigente Medico – Responsabile della S.S. Valutazione Screening – ISPRO;

Ritenuto di approvare il Piano Economico-Finanziario – PEF e la Relazione Progettuale presentati dal *Principal Investigator* Dr. Giuseppe Gorini, rispettivamente allegati “B” e “C” al presente atto quali parte integrante e sostanziale;

Ritenuto di dichiarare il presente atto immediatamente eseguibile per dare immediato avvio alle attività progettuali;

Rilevata la legittimità e la congruenza dell'atto con le finalità istituzionali di questo Ente, stante l'istruttoria effettuata;

Con la sottoscrizione del Direttore Amministrativo e del Direttore Sanitario, ciascuno per quanto di competenza, ai sensi dell'art. 3 del Decreto Legislativo n. 502/1992 e ss.mm.ii.;

DELIBERA

Per quanto esposto in narrativa che espressamente si richiama:

1. di approvare l'Accordo di terza parte da sottoscrivere con l'Istituto Superiore di Sanità ricevuto per PEC il 4 ottobre 2021, in applicazione dell'art. 11 dell'Azione congiunta sul rafforzamento tra gli Stati membri interessati e la Commissione nel settore del controllo del tabacco – JACT 2. allegato "A" al presente atto quale parte integrante e sostanziale;
2. di approvare la relazione progettuale e il relativo piano economico finanziario, redatti dal Responsabile del progetto Dr. Giuseppe Gorini, documenti allegati rispettivamente sotto le lettere "B" e "C" quali parti integranti e sostanziali;
3. di imputare il contributo di € 34.882,00 (trentaquattromilaottocentoottantadue/00) dell'Istituto Superiore di Sanità a valere dei ricavi d'esercizio Anno 2021, aut. 106/2021, cdc 818, conto economico n. 3A01020305 (Contributi in conto di esercizio per ricerca finalizzata)
4. di dichiarare il presente atto ai sensi dell'art. 42 comma 4 della Legge RT 40/2005 immediatamente eseguibile per dare avvio alle attività progettuali;
5. di trasmettere il presente atto al Collegio Sindacale ai sensi dell'art. 42, comma 2, della L.R. Toscana n. 40/2005 contemporaneamente all'inoltro all'albo di pubblicità degli atti di questo Istituto.

IL DIRETTORE SANITARIO
(Dott. Riccardo Poli)

IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO
(Dott. Mario Piccoli Mazzini)

IL DIRETTORE GENERALE
(Prof. Gianni Amunni)

STRUTTURE AZIENDALI DA PARTECIPARE:

S.C. Epidemiologia Clinica e di Supporto al Governo Clinico

S.S. Valutazione Screening

S.S. Programmazione e Gestione Risorse Economiche ISPRO;

Settore Supporto Ricerca ISPRO;

Dipartimento Amministrativo ISPRO

Dipartimento Amministrazione e Finanza USL Toscana Centro.

Elenco degli allegati

Allegato A	Accordo di terza parte	pag. 6
Allegato B	Relazione progettuale	pag. 2
Allegato C	Piano economico finanziario	pag. 1



Agreement of Third Party within

the

EC Grant Agreement number 101035968 – JA-01-2020

“Joint Action on Strengthening between interested Member States and the Commission in the area of tobacco control – JACT 2”

between

Istituto Superiore di Sanità, with registered office in Viale Regina Elena, 299 00161 Roma Italy represented by the President Prof. Silvio Brusaferrò (hereinafter: ISS)

and

Istituto per lo Studio, la Prevenzione e la Rete Oncologica – (ISPRO) with registered office in Firenze Via Cosimo il Vecchio, 2 - 50139 represented by Dr Gianni Amunni General Director (hereinafter: Third Party)

Relating to the Joint Action entitled *“Joint Action on Strengthening between interested Member States and the Commission in the area of tobacco control – JACT 2”* (hereinafter: “the Action”)

Whereas:

- ISS is one of the beneficiaries of the Action, planned in the work programme 2020 of European Commission, The Consumers, Health, Agriculture and Food Executive Agency (CHAFEA), concluded with a Grant Agreement the *Joint Action on Strengthening between interested Member States and the Commission in the area of tobacco control – JACT 2”* with a Consortium consisting of 21 (twenty-one) beneficiaries (“the Beneficiaries”) [Annex 1];
- ISS participates in the Action with the collaboration of other entities named “Third Parties” (Article 11 of the Action) with the following Institution:
 - Istituto di Ricerche Farmacologiche Mario Negri (IRFMN)
 - Istituto per lo Studio, la Prevenzione e la Rete Oncologica – (ISPRO)
 - Ministero della Salute (MoH_IT)
- The Third Parties performs certain tasks of the project directly and ISS is responsible for them in the Action.
- The Third Parties intend to settle among their relationship, within the frame of the Action

It is hereby agreed as follows:

ARTICLE 1 – PURPOSE

The purpose of this Agreement is to set out the terms and conditions of the collaboration between ISS and the Third Parties, with respect to the success of the Action, and all the obligations and conditions



set out in the Grant Agreement Number 101035968 – JA-01-2020 “*Joint Action on Strengthening between interested Member States and the Commission in the area of tobacco control – JACT 2*” (Annex 1), and in the Specific Technical Annex (Annex 2).

ARTICLE 2 — ENTRY INTO FORCE, DURATION AND TERMINATION

The duration of the Action will be 36 months starting from 01/10/2021 This Agreement shall continue in full force and effect until complete fulfilment of all obligations undertaken by the Parties.

ARTICLE 3 – GRANT AND PAYMENT

All the conditions set out in the Grant Agreement (Annex 1) will be apply to this Agreement.

The grant reimburses 80% of the action's eligible costs. The maximum grant amount for the Third Party is **€ 34.882,00** as for the budget approved (Annex 3).

In particular Payments to be made:

- a pre-financing payment;
- one or more interim payments, on the basis of the request(s) for interim payment (see Article 16 of the Grant);
- one payment of the balance, on the basis of the request for payment of the balance (see Article 16 of the Grant).

The reimbursement rate is applied to the eligible costs declared by ISS in the financial reports, which include the Third Party costs related to their participation on the Action as follows:

Eligible costs (see Article 6 of the Grant Agreement) must be declared under the following forms ('forms of costs' or 'costs forms'):

- a) for direct personnel costs: as actually incurred costs (actual costs);
- b) for direct costs of subcontracting: as actually incurred costs (actual costs);
- c) for other direct costs: as actually incurred costs (actual costs);
- d) for indirect costs: on the basis of a flat-rate applied as set out in Article 6.2 of the Grant Agreement.

‘Direct costs’ must not include any indirect costs and are eligible if:

- they are directly linked to the Action implementation and can therefore be attributed to it directly;
- they are actually incurred in by the Third Party;
- they are incurred in the period set out in Article 3 of the Grant Agreement;
- they are indicated in the estimated budget set out in Annex 3;
- they are identifiable and verifiable;



– they comply with the applicable national law on taxes, labour and social security.

Costs incurred by Third Party are eligible if they fulfil – mutatis mutandis – the general and specific conditions for eligibility set out in the Grant Agreement Article 6.

Costs incurred by Third Party will be considered eligible by ISS, and therefore included in own financial statements, only if the costs are under the conditions of the Grant Agreement.

The Third Party hereby agree that actual expenditure, with all supporting documents, will be submitted to ISS within 20 days following the end of each reporting period set out in the Grant Agreement.

Report 1	From month 1-18	Detailed financial report per WP, copy of supporting documents and timesheets
Report 2	19-36	Detailed financial report per WP, copy of supporting documents and timesheets

Concerning reporting periods, Grant Agreement Article 15 apply.

In addition to Grant Agreement Article 15 provisions, the Third Party also agrees with the financial policy of JACT 2 Joint Action required by the coordinator of the Joint Action, as represented in the Technical Annex of the Grant Agreement.

The ‘final grant amount’ depends on the actual extent to which the Action is implemented in accordance with the Grant Agreement’s terms and conditions. This amount is calculated by the CHAFEA, when the payment of the balance is made.

If after the payment of the balance (in particular, after checks, reviews, audits or investigations — the CHAFEA rejects costs or reduces the grant, it will calculate the ‘revised final grant amount’ for the beneficiary concerned by the findings. In case the CHAFEA determines a rejection of costs and reduction of the grant for ISS, if it is due to ineligibility of costs declared by the Third Parties, the revised final grant amount for the Third Parties will be reduced accordingly.

Concerning rejection of costs, reduction of the grant, recovery of undue amounts, administrative sanctions Grant Agreement Articles 26,27,28,29 apply.

After receiving the payment from CHAFEA as scheduled in Article 16 of the Grant Agreement, ISS will make the payments to the Third Parties, without undue delay.

Pre-financing payments will be made to Third Parties only after having the signature of the present Agreement.

Article 4 - RIGHTS AND OBLIGATIONS

ISS and Third Parties undertake to take part in the efficient implementation of the Project, and cooperate, perform and fulfil, promptly and on time, all of its obligations under the Grant Agreement (Annex 1), according to the activities and the involvement of each Third Party (Annex 2).



4.1 – Rights and obligations - reporting

So far as concern rights and obligations related to submission of the technical and financial report (s) Grant Agreement Articles 15, 16 apply.

In particular, the Third Parties must submit to ISS their contribution to the technical and financial reports in time to allow ISS compliance with the deadlines set out in Article 15 of the Grant Agreement.

4.2 Rights and obligation related to implementing the Action

So far as concern rights and obligations related to implementing the Action, Grant Agreement (Annex 1) Articles 7,9,10,12,13,14 and 15 apply.

In particular the Third parties, whose administrative and accounting references are better specified in Annex 3 to this Agreement, has the following duties:

- to implement the actions of the Project under its own responsibility with all the obligations and conditions concerning it - as Third Party - set out in Annex 1, 2 and 3, in compliance with the provisions of this Agreement and all legal obligations under applicable EU, international and national law;
- to prepare and provide to ISS in the time and manner specified in Annex 1, data needed to draw up the technical reports, reports on the progress of the activities and statements of expenses incurred;
- to inform the coordinator immediately of any events or circumstances likely to affect significantly or delay the implementation of the Action;
- to provide any other documents or information required by the ISS for properly implementing the actions or where requested by Commission.

4.3 Rights and obligations related to the Grant administration

So far as concerns rights and obligations related to the grant administration, Grant Agreement (Annex 1) Articles 17,18, 19, 20, 21, 22, 23 apply. In particular the linked third party ensures that:

- the Commission, the European Anti-Fraud Office (OLAF) and the European Court of Auditors (ECA) can exercise their rights under Grant Agreement (Annex 1) Articles 17, in terms of “checks, reviews, audits and investigations” towards ISS third parties;
- in any communication activity related to the Action (in any form, including electronic) proper information on EU funding will be given and EU emblem will be properly used, by - unless the Commission requests or agrees otherwise or unless it is impossible - displaying the EU emblem with appropriate prominence and including the following test: *“This [insert appropriate description e.g. report, publication, conference, etc.] was funded by European Union’s Health Programme (2014-2020) under grant agreement No .. ”*;
- in any communication activity related to the Action the following disclaimer must be indicated:



“The content of this [insert appropriate description] represents the views of the author only and his/her sole responsibility; it cannot be considered to reflect the views of the European Commission and/or the Consumers, Health, Agriculture and Food Executive Agency (CHAFEA) or any other body of the European Union. The European Commission and the Agency do not accept any responsibility for use that may be made of the information it contains”

4.4 Rights and obligations related to background and ownership of the results

Ownership of the Results including intellectual and industrial property rights, reports and other documents relating to the Joint Action shall be vested in the ISS as Beneficiary of the Grant Agreement (Article 19).

The rights to use the results for the communication activities must be granted to the CHAFEA and the Commission (Article 22)

In addition:

The Third Party has identified (Annex 4) and agreed on the background property rights for the Action and have also, where relevant, informed ISS that Access to specific Background is subject to legal restrictions or limits. Each Third Party must give the ISS access to any pre-existing intellectual property rights needed for the implementation of the Action and compliance with the obligation under the Grant Agreement. The Third Party may add further Background to Annex 4 during the Project by written notice to ISS;

ISS will treat the Results developed during the Action as joint owned results proportionally to the intellectual contribution given by the Third Party in the Action;

Unless otherwise agreed, the Third Party shall be entitled to use its jointly owned Results for non-commercial research activities and educational purposes on a royalty-free basis, and without requiring the prior consent of ISS. Any kind of commercial exploitation of the Results by Third Party has to be agreed with ISS.

A request for Access Rights can be made up to twelve (12) months after the end of the Project or after the termination of the requesting Party's participation in the Project.

Art. 5 — CONFIDENTIALITY

The conditions set out in Grant Agreement (Annex 1) Articles 21 apply. In particular:

during implementation of the Action and for five years following the payment of the balance, the Third Parties must keep confidential any data, documents or other material (in any form) that is identified as confidential at the time it is disclosed ('confidential information').

The Third Parties may disclose confidential information to their personnel or other parties involved in the Action only if they:

- (a) need to know to implement the Agreement and
- (b) are bound by an obligation of confidentiality.



The confidentiality obligations no longer apply if:

- (a) the disclosing party agrees to release the other party;
- (b) the information was already known by the recipient or is given to him without obligation of confidentiality by a third party that was not bound by any obligation of confidentiality;
- (c) the recipient proves that the information was developed without the use of confidential information;
- (d) the information becomes generally and publicly available, without breaching any confidentiality obligation, or
- (e) the disclosure of the information is required by EU or national law.

ARTICLE 6 — APPLICABLE LAW AND SETTLEMENT OF DISPUTES

The Agreement is governed by the applicable EU and Italian law. If a dispute concerning the interpretation, application or validity of the Agreement cannot be settled amicably, the General Court of Rome shall have exclusive jurisdiction

ARTICLE 7 — ENTRY INTO FORCE OF THE AGREEMENT

The Agreement will enter into force on the day of electronic signature by the ISS or the Third Parties, depending on which is later.

This Agreement is composed of:

Annex 1	Grant Agreement
Annex 2	Description of Action and Specific Technical Annex
Annex 3	Estimated Budget and Details Budget of Third Party
Annex 4	Background

FOR ISTITUTO SUPERIORE DI SANITÀ'

Prof. Silvio Brusaferrò
President

Date:

FOR ISTITUTO PER LO STUDIO, LA PREVENZIONE E LA RETE ONCOLOGICA

Dr Gianni Amunni
General Director

Date:



ISPRO

Istituto per lo studio, la prevenzione
e la rete oncologica

ALLEGATO 1 ALLA DELIBERA D.G. N° 299 DEL



4 NOV. 2021

Firenze 21.10.2021
prot n. 4112

Al Direttore Generale ISPRO
Al Direttore Sanitario ISPRO

Oggetto: Relazione progetto "Azione comune sul rafforzamento della cooperazione in materia di controllo del tabacco tra gli Stati membri interessati e la Commissione europea – JACT 2" – durata 36 mesi a decorrere dal 01/10/2021.

Finanziamento complessivo pari a Euro 2.499.999,62 (quota ISPRO: 34.882,00)

Gli sforzi più rilevanti per ridurre l'impatto del fumo nell'UE sono stati l'entrata in vigore della Direttiva sui prodotti del tabacco (TPD) e della Direttiva sulla pubblicità dei prodotti del tabacco (TAD) e la ratifica da parte della Comunità Europea della Convenzione quadro per il controllo del tabacco (FCTC) dell'OMS.

L'obiettivo generale dell'azione comune sul controllo del tabacco 2 (JATC-2) è di fornire sostegno alla Commissione Europea nell'attuazione delle due Direttive TPD e TAD.

Il progetto è finanziato dalla Commissione Europea e l'Istituto Superiore di Sanità (ISS) è il capofila per l'Italia, mentre ISPRO, come altre due istituzioni italiane (Ministero della Salute e Istituto Mario Negri, Milano), collaborerà come ente associato a ISS per un importo di € 34.882,00. Tutti gli enti associati partecipanti a JATC-2 sono 39, ubicati in 20 Paesi Membri della Comunità Europea. ISS è il n. 12, Ministero della Salute il n.13, ISPRO il n.14, mentre il Mario Negri è il n.15. Per i partner italiani sono riportati anche i nomi dei responsabili nei vari enti:

1. Danish Safety Technology Authority (DSTA), Denmark
2. Ministry of Health (MoH-DK) Denmark
3. Croatian Institute of Public Health (CIPH) Croatia
4. National Institute of Public Health (NIJZ) Slovenia
5. Ministry of Health (MS), Portugal
6. Federal Public Service Health, Food Chain Safety and Environment (FPSH) Belgium
7. SCIENSANO, Belgium
8. The French Agency for FOOD, Environmental and Occupational Health and Safety (ANSES) France
9. The National Public Health Agency (DPPS), France
10. The National Cancer Institute (INCa) France
11. The French Ministry of Solidarity and Health (MoH-FR), France
12. Renata Solimini, Italian National Institute of Health (ISS) Italy
13. Lorenzo Spizzichino, Ministry of Health – Prevention Department, Italy
14. Giuseppe Gorini, ISPRO, Florence, Italy
15. Silvano Gallus, Department of Environmental Health Sciences, Istituto di Ricerche Farmacologiche Mario Negri (IRFMN), Milan, Italy
16. Cyprus National Addictions Authority (NAAC) Cyprus
17. Finnish Institute for Health and Welfare (THL), Finland

Insieme in Toscana per capire, evitare e curare il cancro.

Sede legale:
ISPRO Via Cosimo Il Vecchio 2 • 50139
Firenze
Tel. 055 3269771

www.ispro.toscana.it

Ente Servizio Sanitario della Toscana
(LR Toscana n. 74 del 14.12.2017)
CODICE FISCALE 94158910482
P. IVA 05872050488



ISPRO

Istituto per lo studio, la prevenzione
e la rete oncologica



18. Health Service Executive (HSE) Ireland
19. Norwegian Ministry of Health (NMoH), Norway
20. Norwegian Medicines Agency (NOMA) Norway
21. Norwegian Institute of Public Health (FHI/NIPH), Norway
22. Norwegian Directorate of Public Health (Hdir/NDPH), Norway
23. The Public Health Agency of Sweden (Fohm), Sweden
24. The National Institute for Public Health and the Environment (RIVM), The Netherlands
25. The Netherlands Food and Consumer Product Safety Authority (NVWA), The Netherlands
26. Estonia Health Board (TA), Estonia
27. National Public Health Organization of Greece (NPHO), Greece
28. The National Korányi Institute of Pulmonology (OKPI), Hungary
29. Institute of Public Health of Serbia "Dr. Milan Jovanovic Batut" (IPHS), Serbia
30. Federal Ministry of Social Affairs, Health, Care and Consumer Protection Austria
31. The Austrian Agency for Health and Food Safety (AGES), Austria
32. German Federal Institute for Risk Assessment (BfR) Germany
33. Institute Catala D'Oncologia (ICO), Spain
34. Fundacio Institut D'Investigacio Biomedica de Bellvitge (IDIBELL) Spain
35. Fundación para la Formación e Investigación Sanitarias de la Región de Murcia (FFIS), Spain
36. Consejería de Salud de la Comunidad Autónoma de la Región de Murcia (Consejería de Salud CARM), Spain
37. Universitat Internacional de Catalunya (UIC), Spain
38. National Prevention Tobacco Committee (CNPT), Spain
39. Sociedad Vasco Navarra de Prevención del Tabaquismo (XQNS), Spain

ISPRO collabora ai seguenti compiti, all'interno di alcuni obiettivi specifici dei seguenti sottoprogetti (Work-package [WP]):

WP5 – Il sistema europeo di segnalazione dei prodotti del tabacco (EU-CEG) e lo sviluppo di capacità laboratoristiche ai fini di regolamentazione

Obiettivo generale WP5:

Rafforzare e sostenere le capacità delle autorità nazionali competenti (ANC) degli Stati membri dell'UE di utilizzare le informazioni presentate dai produttori sui loro prodotti attraverso l'European Common Entry Gate, ovvero il sistema di segnalazione dei prodotti del tabacco e correlati (EU-CEG); far rispettare gli standard attraverso l'utilizzo efficiente delle scarse competenze tecniche e delle scarse risorse a livello europeo, evitando duplicazioni e favorendo un'ampia diffusione di buone pratiche.

Obiettivo specifico 5.1: Sostenere le ANC nella gestione dei dati EU-CEG e proporre miglioramenti per migliorare l'esperienza dell'utente.

Compito 5.1a: Applicare gli aspetti legali della condivisione di dati e informazioni all'interno di JATC-2 riutilizzando ed estendendo l'accordo e le procedure sviluppate durante la precedente JATC. Oltre a condividere su richiesta i set di dati messi a disposizione dalla Commissione UE all'interno degli archivi nazionali degli Stati membri (SM), il compito 5.1a cercherà di definire la cornice entro cui le ANC potranno condividere i propri dati grezzi/pre-elaborati e i risultati attraverso un'extranet protetta S CIRCABC.

Insieme in Toscana per capire, evitare e curare il cancro.



ISPRO

Istituto per lo studio, la prevenzione
e la rete oncologica



WP7 - Impatto sulla salute e implicazioni normative delle sigarette elettroniche e dei nuovi prodotti del tabacco

Obiettivo generale WP7:

Migliorare la comprensione delle proprietà, dell'impatto sulla salute e delle implicazioni normative dei nuovi prodotti del tabacco e sigarette elettroniche con l'obiettivo di supportare un'informazione e una regolamentazione efficaci.

Obiettivo 7.1. Ottenere informazioni sulle variazioni tra Stati Membri dei nuovi prodotti del tabacco, sigarette elettroniche e altri prodotti.

Compito 7.1a. Esplorare e confrontare i dati sui nuovi prodotti del tabacco, sigarette elettroniche e altri prodotti di diversi Stati membri dell'UE.

Compito 7.1b. Indagare le differenze nella regolamentazione dei nuovi prodotti del tabacco, delle sigarette elettroniche e di altri prodotti negli Stati membri.

Obiettivo 7.2. Valutare l'uso, il potenziale di abuso e i rischi per la salute dei nuovi prodotti del tabacco e delle sigarette elettroniche.

Compito 7.2a. Sviluppare un approccio per valutare l'uso, il potenziale di abuso e i rischi per la salute dei nuovi prodotti del tabacco e delle sigarette elettroniche.

WP8 - Ambienti liberi da fumo e legislazione sulla pubblicità, la promozione e la sponsorizzazione del tabacco (TAPS) in Europa

Obiettivo generale WP8:

Delineare e diffondere le migliori pratiche per affrontare le sfide per lo sviluppo di ambienti liberi fumo in Europa (art. 8 di FCTC) e per valutare l'attuazione e l'impatto della pubblicità, della promozione e della sponsorizzazione del tabacco (TAPS) in Europa (art- 13 di FCTC).

Obiettivo specifico 8.1: delineare e diffondere le migliori pratiche e le evidenze per proteggere la popolazione dall'esposizione a fumo passivo e all'aerosol prodotti da sigarette elettroniche e altri prodotti di nuova generazione e per identificare, adattare e valutare nuove sfide per lo sviluppo di ambienti liberi da fumo.

Compito 8.1a: Elaborazione di un "Position paper" sulle migliori pratiche e sulle sfide per proteggere la popolazione dell'UE dall'esposizione a fumo passivo.

WP9 – Buone pratiche per sviluppare una strategia efficace ed esaustiva di eradicazione del tabagismo (strategia “endgame” o di fine partita)

Obiettivo generale WP9:

Identificare strategie nazionali di fine partita del tabacco e politiche a lungo termine di contrasto al tabagismo che mirino all'eradicazione del tabagismo; esplorare e scambiare le migliori pratiche nello sviluppo, nell'attuazione e nella valutazione di queste strategie e politiche per facilitare il loro sviluppo nella regione europea. Oltre alle strategie nazionali di fine partita del tabacco, le politiche a lungo termine possono includere regolamenti per il confezionamento, le modalità di vendita, le licenze, la responsabilità del prodotto, l'articolo 5.3 dell'FCTC dell'OMS e altre politiche correlate come la tassazione del tabacco e le politiche sui prezzi, e possono coprire un'ampia gamma di prodotti del tabacco e della nicotina. Il WP fornirà strumenti per proporre azioni in linea con il piano europeo per la lotta contro il cancro, per contribuire a creare una generazione libera da tabacco, in cui meno del 5% della popolazione utilizza il tabacco entro il 2040. Inoltre il WP

Insieme in Toscana per capire, evitare e curare il cancro.



ISPRO

Istituto per lo studio, la prevenzione
e la rete oncologica



sostiene l'attuazione della "Strategia globale per accelerare il controllo del tabacco: promuovere lo sviluppo sostenibile attraverso l'attuazione dell'FCTC dell'OMS nel 2019-2025" e "Rendere il tabacco una cosa del passato: tabella di marcia delle azioni per rafforzare l'attuazione della Convenzione quadro dell'OMS sul controllo del tabacco nella regione europea 2015-2025."

Obiettivo specifico 9.1: Identificare e valutare le strategie endgame per il tabacco e le politiche a lungo termine di controllo del tabacco per la regione europea.

Compito 9.1a: Identificare e mappare le politiche a lungo termine di controllo del tabacco e le strategie di fine partita del tabacco, utilizzando un questionario sviluppato in collaborazione con il WP4 e utilizzando fonti esistenti come il database di attuazione della FCTC dell'OMS.

Compito 9.1b: Valutare l'inclusione del supporto alla cessazione (articolo 14 della FCTC dell'OMS) nelle strategie nazionali di fine partita del tabacco.

Obiettivo 9.2: Esplorare le migliori pratiche nello sviluppo, nell'implementazione e nella valutazione delle strategie di fine partita del tabacco e delle politiche a lungo termine di controllo del tabacco.

Compito 9.2a: Esplorare le migliori pratiche nazionali attraverso interviste ai principali stakeholder. (portatori di interesse).

Il progetto sopra descritto **non** è una Sperimentazione Clinica e non **necessita** di assicurazione.

Il progetto non deve essere sottoposto al Comitato Etico di riferimento di ISPRO perché si tratta di partecipare a gruppi di lavoro dove si analizzano documenti o articoli scientifici. I dati contenuti nella banca dati EU-CEG contengono informazioni sui prodotti del tabacco commercializzati in Italia e non sono dati sensibili relativi a soggetti.

Il finanziamento previsto per ISPRO è pari ad € 34.882,00 per 36 mesi (dal 1 Ottobre 2021 al 30 Settembre 2024).

Le voci di spesa sono suddivise nelle seguenti voci:

€ 33.750,00 per spese di personale per una borsa di studio/contratto libero professionale della durata di circa 24 mesi per laureati in materie letterarie o scientifiche.

€ 1.000,00 per missioni legate al progetto

Cofinanziamento Personale strutturato € 6000 e Overhead per spese generali € 2852.50

La stima dell'impegno orario di dr. Giuseppe Gorini è quantificabile incirca 2 ore il mese per 36 mesi.

Il Responsabile Scientifico
Dr. Giuseppe Gorini

Il Direttore Sanitario
Visto

Insieme in Toscana per capire, evitare e curare il cancro.



ISPRO
Istituto per lo studio, la prevenzione
e la rete oncologica



**PIANO ECONOMICO-FINANZIARIO
PROGETTI FINALIZZATI**

Struttura organizzativa proponente:

Responsabile del progetto:

Giuseppe Gorini

Titolo del progetto:

"Azione comune sul rafforzamento tra gli Stati membri interessati e la Commissione nell'area del controllo del tabacco - JACT 2"

Ente finanziatore:

Istituto Superiore di Sanità

Importo finanziamento:

€ 2.499.999,62

Importo destinato a ISPRO

€ 34.882,00

Delibera numero:

106/2021

Codice Autorizzazione:

818

Centro di Costo:

1 ottobre 2021

Data inizio progetto:

30 settembre 2024

Data conclusione progetto:

Acconto/intermedia (18 mesi)/finale

Modalità di pagamento:

15

12

9

	2021/2022	2023	2024	Totale	Voce di spesa corrispondente Ente erogatore
Beni di consumo:	0,00	0,00	0,00	0,00	
- cancelleria ed altri beni economici (es. stampati, mouse, ...)				0,00	
- farmaci				0,00	
- presidi (es. guanti, sonde, ...)				0,00	
- diagnostici (reagenti per biologia molecolare, biologia cellulare, immunofluorescenza ecc.)				0,00	
- acquisto libri e riviste (anche su supporto informatico; riviste on line)				0,00	
- altro (specificare)				0,00	
Beni di tipo strumentale:	0,00	0,00	0,00	0,00	
- attrezzature sanitarie				0,00	
- attrezzature informatiche e altro non sanitario (es. computer, stampanti, ... importi > 516,00 euro; Per importi < 516,00 euro riferirsi a beni di consumo)				0,00	
Beni immateriali:	0,00	0,00	0,00	0,00	
- software, opere di ingegno, brevetti; acquisto software per gestione sistema informativo e immagini radiologiche per archiviazione e valutazione quantitativa della densità				0,00	
Servizi:	0,00	0,00	0,00	0,00	
- Acquisto prestazioni sanitarie				0,00	
- Acquisto prestazioni non sanitarie				0,00	
- Spese per pubblicazioni				0,00	
- Spese per organizzazione convegni e congressi				0,00	
- Spese postali				0,00	
- Assicurazione				0,00	
- Spese telefoniche				0,00	
Personale	8.437,50	16.875,00	8.437,50	33.750,00	Personnel costs
- collaborazioni, consulenze ed incarichi professionali	8.437,50	16.875,00	8.437,50	33.750,00	33750
- personale dipendente, tempo determinato				0,00	
- personale dipendente, tempo indeterminato				0,00	
Rimborsi	0,00	500,00	500,00	1.000,00	Meeting and travel cost
- rimborsi spese collaborazioni, consulenze ed incarichi professionali				0,00	
- missioni/rimborsi spese dipendenti, tempo determinato		500	500	1.000,00	1000
- missioni/rimborsi degli OR partecipanti				0,00	
- missioni/rimborso spese tempo indeterminato (incluso PI)	0,00	0,00	0,00	0,00	
Spese generali di gestione (overheads)	0,00	0,00	132,00	132,00	Indirect cost
Totale (A)	8.437,50	17.375,00	9.069,50	34.882,00	
Trasferimenti	0,00	0,00	0,00	0,00	

COSTI ALTRE RISORSE UTILIZZATE					
Personale	2.352,00	2.085,00	1.563,00	6.000,00	
Beni di consumo					
Beni strumentali o immateriali					
Altro (specificare)					
TOTALE (B)	2.352,00	2.085,00	1.563,00	6.000,00	
COSTO COMPLESSIVO PER ISPRO DEL PROGETTO (A+B)	10.789,50	19.460,00	10.632,50	40.882,00	
% copertura costi complessivi con finanziamento esterno (A/(A+B))*100	78,20	89,29	85,30	85,32	
data _____	Firma del Responsabile del progetto				
	Firma del Direttore S.O.				

ISPRO Istituto per lo studio,
la prevenzione e la rete oncologica
S.C. Epidemiologia Clinica e di
supporto al Governo Clinico
Direttore