



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° 126 del 11/04/2019

Oggetto: Approvazione Progetto incentivante denominato "PAP TEST PISTOIA 2019",		
Struttura Proponente	Dipartimento Amministrativo	Mario Piccoli Mazzini
	S.S. Bilancio, Contabilità e Investimenti	Cristina Gheri
	Responsabile del procedimento	
	Estensore	Domenichini Umberto
Allegati n.	2	

IMMEDIATAMENTE ESEGUIBILE



Conti Economici			
Spesa	Descrizione Conto	Codice Conto	Anno Bilancio
8.432,00	Retribuzione integrativa comparto ruolo sanitario	3B05030202	2019
2.782,56	Oneri sociali a carico Ente - Rs Comparto	3B050304	2019
716,72	IRAP relativa al personale dipendente	3G0101	2019

Eseguibile a norma di Legge dal
Pubblicato a norma di Legge il
Inviato al Collegio Sindacale il

11 APR, 2019
11 APR, 2019
11 APR, 2019

IL DIRETTORE GENERALE

di questo Istituto per lo Studio la Prevenzione Oncologica 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.

Visto/a:

- il Decreto Legislativo 30/12/1992 n. 502 e s.m.i.;
- la L.R. Toscana n. 40 del 24/02/2005 di disciplina del Servizio Sanitario Regionale e s.m.i.;
- la Legge Regionale 17 dicembre 2017 n. 74 ha istituito ISPRO, subentrato, a decorrere dall'1.1.2018, all'Istituto per la Studio e la Prevenzione Oncologica (ISPO), il quale, a sua volta, era subentrato, dal 1.7.2008, al Centro per lo Studio e la Prevenzione Oncologica (CSPO), dal 30.05.2008 in liquidazione;
- la DGRT 7 maggio 2018, n. 490 di parere favorevole sullo Statuto e sul Regolamento di Organizzazione di ISPRO;
- la Delibera del Direttore Generale 31 maggio 2018, n. 150, con la quale sono stati approvati lo Statuto e il Regolamento di Organizzazione di ISPRO;

Richiamata la deliberazione GRT.

- n. 1049 del 26.11.2012 con la quale era stato avviato un programma regionale di screening cervicale con utilizzo del test HPV come test primario, con la previsione di estendere tale offerta all'intero territorio regionale andando così a sostituire progressivamente il Pap Test come test di screening per il carcinoma della cervice uterina;
- n. 741 del 01.09.2014 con la quale veniva affidato ad ISPO il coordinamento ed il supporto del programma di screening basato sul test HPV come test primario e la successiva implementazione ed il consolidamento delle azioni necessarie;

Ricordato che nel corso degli anni, tra le ex Aziende Usl di Pistoia, Prato ed Empoli, dal 01/01/2016 confluite nell'Azienda USL Toscana Centro (ASL TC) subentrata in tutti i rapporti attivi e passivi, sono stati attivati rapporti convenzionali con l'allora Istituto per lo Studio e la Prevenzione Oncologica (ISPO) di Firenze, ora denominato ISPRO "Istituto per lo studio, la prevenzione e la rete oncologica", per la lettura di Pap Test di screening e di follow up, e di test HPV HR di triage e di follow up;

Considerato che:

- è stato necessario pervenire alla stipula di nuova convenzione con la Ausl Toscana Centro, per gli ambiti territoriali di Pistoia, Prato ed Empoli per la processazione e refertazione dei campioni dello screening citologico da parte del Laboratorio Unico Regionale per la Prevenzione Oncologica di ISPRO, come indicato nella deliberazione GRT. N. 1049/2012, in modo da garantire l'omogeneizzazione del percorso di screening;
- con delibera n. 97/19 è stato approvato lo schema di convenzione tra l'Azienda USL Toscana Centro e l'ISPRO per il servizio di lettura di Pap Test di screening e di follow-up, nonché di Test HPV HR di Triage e di follow-up, per gli ambiti territoriali di Prato, Pistoia ed Empoli;
- è stato stabilito tra le Parti che la convenzione doveva avere come decorrenza il 01.01.2019 e durata fino al 31.12.2019 con facoltà di rinnovo annuale sino a un massimo di 5 rinnovi;
- da parte della Ausl Toscana Centro, in data 09.01.19, è pervenuta la richiesta a firma del Direttore Sanitario, agli atti del fascicolo, di ulteriori attività per l'ambito di Pistoia da aggiungere alla attuale attività citologica per lo screening della cervice fra i quali, anche l'attività di colorazione dei campioni biologici e più precisamente nel dettaglio le azioni richieste sono le seguenti:
 - a. Controllo corrispondenza dati vetrino/dato scheda cartacea/dati lista vetrini consegnati
 - b. Registrazione e segnalazione delle non conformità
 - c. Colorazione e montaggio dei vetrini
 - d. Etichettatura dei vetrini e preparazione sessione di refertazione

e. Registrazione della sessione di colorazione

Preso atto che :

- il Responsabile Coordinamento Area Tecnico Sanitaria ha chiesto un progetto incentivante per il personale sanitario di laboratorio biomedico , così come nell' allegato A) del presente atto deliberativo per formarne parte integrante e sostanziale ;
- In totale è previsto che i campioni da processare siano circa 14.000, per una durata temporale pari a mesi 7;
- Viene stimato un carico di lavoro di circa 50-60 vetrini per ogni ora di lavoro ed un impegno orario quotidiano pari a 2 ore per 1 TSLB (Tecnico Sanitario di Laboratorio Biomedico) per 4 giorni a settimana per un totale di 8 ore di lavoro a settimana.
- La sede di erogazione delle prestazioni è il Laboratorio Regionale di Prevenzione Oncologica,
- L'attività verrà svolta durante l'orario mattutino o pomeridiano, nell'ambito dell'orario di apertura del presidio di Villa delle Rose.
- L'attività prevista prevede n. 4 turni di attività settimanali per una produttività di circa 450-500 campioni a settimana;
- Il progetto verrà svolto al di fuori della attività istituzionale,

Rilevato che la Direzione Aziendale ha valutato positivamente il progetto ritenendolo sostenibile e rispondente agli obiettivi ed alle strategie aziendali;

Considerato che :

- l'individuazione del personale del comparto (Tecnico Sanitario di Laboratorio Biomedico) di ISPRO aderente al progetto avverrà su base volontaria e con possibilità di rotazione qualora il numero dei soggetti interessati superi quello realmente occorrente, attraverso l'adesione ad un bando, come allegato " B" quale parte integrante e sostanziale;
- alla Responsabile del Progetto compete di organizzare le attività necessarie per il raggiungimento degli obiettivi e di vigilare sulla programmazione e sullo svolgimento delle stesse, avendo cura eventualmente di assicurare un'adeguata rotazione del personale interessato;

Precisato che :

- l'erogazione dei compensi al personale coinvolto avverrà soltanto successivamente al raggiungimento degli obiettivi nei termini previsti dal progetto ed esclusivamente per la parte eccedente i volumi da garantire istituzionalmente sulla base di apposita attestazione e verifica della Direzione Sanitaria ;
- l'attività deve essere svolta dal personale coinvolto in conformità a quanto previsto dalle disposizioni sull'orario di lavoro istituzionale;
- Per la remunerazione della suddetta attività si prevede un costo complessivo pari ad €11.931,28 , comprensivo della spesa per i relativi oneri, da imputare ai conti di competenza;
- La Responsabile operativa è la Dott.ssa Eva Carnesciali;

Ritenuto di dichiarare la presente delibera immediatamente eseguibile per permettere l'attivazione del progetto in tempi brevi;

Accertato che del progetto sono state informate le OO.SS. in data 10.04.2019;

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:

1) **Di approvare** il progetto denominato “ PAP TEST PISTOLA 2019 ”, così come descritto nell'allegato di lettera “A” al presente atto quale parte integrante e sostanziale;

2) **Di approvare** il bando di adesione al progetto sopra descritto allegato al presente atto (lettera “B”)quale parte integrante e sostanziale;

3) **Di stabilire che :**

- l'erogazione dei compensi al personale coinvolto nel progetto avverrà successivamente al raggiungimento degli obiettivi nei termini previsti e nel rispetto delle disposizioni sull'orario di lavoro, e che eventuali anticipazioni di somme potranno essere recuperate in sede di saldo nei confronti del personale coinvolto, qualora l'obiettivo non fosse poi raggiunto nei modi e nei tempi stabiliti;
- inoltre, ai fini di una corretta rilevazione oraria aggiuntiva, il personale coinvolto nell'attività aggiuntiva, deve digitare sull'orologio marcatempo, sia in entrata e che in uscita, il codice G8;

4) **di dare atto** che il progetto incentivante :

- si svolge al di fuori dell'orario di servizio e che la liquidazione delle ore di attività aggiuntiva autorizzate potrà avvenire soltanto previo controllo dell'orario,
- non può essere svolto
 - in caso di sciopero;
 - nel caso in cui il dipendente risulti in debito orario;
 - nei giorni di riduzione oraria giornaliera (es. riposi giornalieri previsti fino al compimento del primo anno di età del figlio, L. 104 ecc.)
 - nei giorni di permesso o nei giorni di assenza a qualsiasi titolo;
- viene svolto di seguito a quella istituzionale e deve iniziare dopo una pausa minima di 15 minuti (se non si interrompe per la pausa mensa);

5) **Di imputare** i costi nel bilancio di esercizio Anno 2019, pari ad euro 11.931,28 secondo le rendicontazioni che verranno effettuate a consuntivo nei seguenti Conti Economici del personale 3B05030202 Retribuzione integrativa comparto ruolo sanitario, 3B050304 Oneri sociali a carico Ente – Rs Comparto e 3G0101 IRAP relativa al personale dipendente

6) **Di dichiarare** il presente provvedimento immediatamente eseguibile, ai sensi della normativa in materia, per permettere l'attivazione del progetto nei tempi e nei modi indicati nella relazione allegata di cui sopra

7) **Di trasmettere** il presente provvedimento all'albo di pubblicità degli atti di questo Istituto per lo Studio e la Prevenzione Oncologica e al Collegio Sindacale.

IL DIRETTORE SANITARIO
(Dott. Riccardo Poli)

IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO
(Dott. Fabrizio Carraro)

IL DIRETTORE GENERALE
(Prof. Gianni Amunni)

Strutture aziendali da partecipare :

S.S. Bilancio,Contabilità e Investimenti

ESTAR – Settore Stipendi

SOC Gestione Risorse Umane – Ausl toscana centro

Responsabile Coordinamento Area Tecnico Sanitaria

RSU

Elenco degli allegati

Allegato "A" Testo del progetto

Pag. 2

Allegato "B" Bando di adesione al progetto

Pag. 2



ISPRO

Istituto per lo studio, la prevenzione
e la rete oncologica

ALL. A



Coordinamento Tecnico Sanitario
Responsabile Dott.ssa Eva Carnesciali

PROGETTO PAP TEST PISTOIA 2019

1. PRESENTAZIONE ATTIVITA' – OBIETTIVI – DURATA TEMPORALE

Il progetto si propone di rispondere alla richiesta pervenuta da Pistoia ASL TC, di aggiungere alla attuale attività citologica per lo screening della cervice, anche l'attività di colorazione dei campioni biologici.

Nel dettaglio le azioni richieste sono le seguenti :

- a. Controllo corrispondenza dati vetrino/dato scheda cartacea/dati lista vetrini consegnati
- b. Registrazione e segnalazione delle non conformità
- c. Colorazione e montaggio dei vetrini
- d. Etichettatura dei vetrini e preparazione sessione di refertazione
- e. Registrazione della sessione di colorazione

In totale è previsto che i campioni da processare siano circa 14.000, pertanto, in condizioni ideali (di corretto funzionamento della tecnologie impiegate) e sulla base di carichi di lavoro ordinari , si stima una durata temporale pari a mesi 7.

Si stima un carico di lavoro di circa 50-60 vetrini per ogni ora di lavoro ed un impegno orario quotidiano pari a 2 ore per 1 TSLB per 4 giorni a settimana per un totale di 8 ore di lavoro a settimana.

NB in caso di malfunzionamento della tecnologia coinvolta , i tempi potranno essere dilatati ed i carichi di lavoro ridotti, sarà cura del responsabile del progetto autorizzare o meno l'implemento delle ore di lavoro causalizzate.

2. PERSONALE COINVOLTO

L'attività viene svolta da personale del comparto (Tecnico Sanitario di Laboratorio Biomedico) dipendente di Ispro, in regime di attività aggiuntiva, su base volontaria in fasce orarie in cui le strumentazioni disponibili non vengono usate per l'attività istituzionale.

La sede di erogazione delle prestazioni è il Laboratorio Regionale di Prevenzione Oncologica,

L'attività viene svolta durante l'orario mattutino o pomeridiano, nell'ambito dell'orario di apertura del presidio di Villa delle Rose.

3. PROGRAMMAZIONE ORE DI ATTIVITA' E COSTI

N. 4 turni di attività settimanali per una produttività di circa 450-500 campioni a settimana

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



ISPRO

Istituto per lo studio, la prevenzione
e la rete oncologica



Coordinamento Tecnico Sanitario Responsabile Dott.ssa Eva Carnesciali

Il costo dell'attività rientra nelle tariffe previste dalla contrattazione nazionale ed adottate dall'azienda in analoghi progetti di attività aggiuntiva e quantificabile come segue:

- Euro 34,00 per il personale TSLB (+ oneri 33%)

Il pagamento avverrà attraverso la conversione esami/tempo con riferimento ai punti esplicitati sulla produzione oraria. Il pagamento sarà effettuato solo dopo una verifica dei campioni effettivamente processati, nel mese successivo a quello in analisi.

Come da Regolamento del 2006, per la disciplina dei Progetti di attività aggiuntiva personale del comparto, l'attività aggiuntiva verrà svolta al di fuori della attività istituzionale, registrata con causale G8

e rendicontata mensilmente, incrociando il foglio web-present con il report di attività.

La rendicontazione sarà effettuata dal responsabile del progetto mensilmente entro i primi 5 giorni del mese successivo : per questa attività è previsto un impegno orario di circa 2 ore al mese causalizzate .

L'attività non può essere svolta se il dipendente è in debito orario e può essere svolta solo dopo che il dipendente ha reso l'orario dovuto.

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

Sede legale:
ISPRO Via Cosimo Il Vecchio 2 • 50139
Firenze
Tel. 055 32697977 Fax 055 32697805

www.ispo.toscana.it
e.carnesciali@ispo.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



BANDO ADESIONE AL PROGETTO ATTIVITA' AGGIUNTIVA

“ Progetto Pap test AUSL toscana Centro ”

Approvato con delibera DG del

Richiamata la deliberazione GRT.

- n. 1049 del 26.11.2012 con la quale era stato avviato un programma regionale di screening cervicale con utilizzo del test HPV come test primario, con la previsione di estendere tale offerta all'intero territorio regionale andando così a sostituire progressivamente il Pap Test come test di screening per il carcinoma della cervice uterina;
- n. 741 del 01 .09 .2014 con la quale veniva affidato ad ISPO il coordinamento ed il supporto del programma di screening basato sul test HPV come test primario e la successiva implementazione ed il consolidamento delle azioni necessarie;

Ricordato che nel corso degli anni, tra le ex Aziende Usl di Pistoia, Prato ed Empoli, dal 01/01/2016 confluite nell'Azienda USL Toscana Centro (ASL TC) subentrata in tutti i rapporti attivi e passivi, sono stati attivati rapporti convenzionali con l'allora Istituto per lo Studio e la Prevenzione Oncologica (ISPO) di Firenze, ora denominato ISPRO "Istituto per lo studio, la prevenzione e la rete oncologica", per la lettura di Pap Test di screening e di follow up, e di test HPV HR di triage e di follow up;

Considerato che:

- è stato necessario pervenire alla stipula di nuova convenzione con la Ausl Toscana Centro , per gli ambiti territoriali di Pistoia, Prato ed Empoli per la processazione e refertazione dei campioni dello screening citologico da parte del Laboratorio Unico Regionale per la Prevenzione Oncologica di ISPRO, come indicato nella deliberazione GRT. N. 1049/2012, in modo da garantire l'omogeneizzazione del percorso di screening; mentre non sarà oggetto della convenzione il test HPV primario, la cui regolamentazione economica avrà luogo tramite "compensazione centralizzata regionale", ai sensi delle delibere GRT n. 741/2014 e n. 875/2016;
- con delibera n. 97/19 è stato approvato lo schema di convenzione tra l'Azienda USL Toscana Centro e l'ISPRO per il servizio di lettura di Pap Test di screening e di follow-up, nonché di Test HPV HR di Triage e di follow-up, per gli ambiti territoriali di Prato, Pistoia ed Empoli;
- è stato stabilito tra le Parti che la convenzione doveva avere come decorrenza il 01.01.2019 e durata fino al 31.12.2019 con facoltà di rinnovo annuale sino a un massimo di 5 anni.

L'Istituto, a seguito degli accordi raggiunti tra le direzioni, ha elaborato un progetto la cui attività consiste nella esecuzione di:

- Controllo corrispondenza dati vetrino/dato scheda cartacea/dati lista vetrini consegnati
- Registrazione e segnalazione delle non conformità
- Colorazione e montaggio dei vetrini
- Etichettatura dei vetrini e preparazione sessione di refertazione
- Registrazione della sessione di colorazione

Per un totale previsto di campioni da processare di circa 14.000,

L'attività di cui al precedente paragrafo verrà svolta dal e dovrà terminare entro e non oltre il 31.12.2019.

Le prestazioni dovranno essere svolte presso i locali del laboratorio Regionale di Prevenzione Oncologica , secondo le procedure ed i protocolli vigenti.

L'attività richiesta deve essere svolta da personale del comparto (Tecnico Sanitario di Laboratorio Biomedico) dipendente di Ispro, in fasce orarie in cui le strumentazioni disponibili non vengono usate per l'attività istituzionale.

Per tali prestazioni, è previsto un compenso orario pari ad euro costo orario è di in Euro 34,00 lorde (+ oneri 33%) da rapportare al numero di vetrini effettivamente colorati.

L'adesione del personale a tale progetto dovrà avvenire su base volontaria e con possibilità di rotazione qualora il numero dei soggetti interessati superi quello realmente occorrente. Verrà data precedenza al personale che abbia già maturato esperienza nell'attività.

L'individuazione dell'operatore e la programmazione dell'attività da svolgersi è effettuata dalla Responsabile operativa del progetto, a cui compete di organizzare le attività necessarie per il raggiungimento degli obiettivi e di vigilare sulla programmazione e sullo svolgimento delle stesse, avendo cura eventualmente di assicurare un'adeguata rotazione del personale

Gli elenchi del personale individuato devono essere trasmessi per conoscenza alla Direzione Sanitaria e alla Struttura Organizzativa di riferimento del dipendente.

Viene individuata, quale Responsabile operativa la Dott.ssa Eva Carnesciali ;

Il compenso inerente l'attività svolta verrà erogato a conclusione del progetto stesso, sulla base dell'attività effettivamente svolta e rendicontata, previa verifica del raggiungimento degli obiettivi del progetto sulla base di apposita attestazione e verifica della Direzione Sanitaria.

L'attività deve essere compatibile con le esigenze di servizio e con le attività a cui il dipendente è preposto e deve essere registrata con apposita casuale G 8 ;

L'attività relativa al progetto a titolo esemplificativo non può essere svolta:

- in caso di sciopero;
 - nel caso in cui il dipendente risulti in debito orario;
 - nei giorni di riduzione oraria giornaliera (es. riposi giornalieri previsti fino al compimento del primo anno di età del figlio, L. 104 ecc.)
 - nei giorni di permesso o nei giorni di assenza a qualsiasi titolo;
- Per l'attività è previsto un impegno orario quotidiano pari a 2 ore per 1 TSLB (Tecnico Sanitario di Laboratorio Biomedico) per 4 giorni a settimana per un totale di 8 ore di lavoro a settimana.

ADEMPIMENTI

1. Il personale interessato dovrà far pervenire una richiesta alla Responsabile operativa , anche tramite posta elettronica compilando il modulo in allegato.
2. Il Responsabile operativo prescelto effettuerà una valutazione delle richieste pervenute
3. Il presente bando scade il



ISPRO

Istituto per lo studio, la prevenzione
e la rete oncologica



MODULO DI ADESIONE AL PROGETTO AZIENDALE

“ Progetto Pap test AUSL toscana Centro ”
Approvato con delibera DG del

Io sottoscritto/a,

Qualifica professionale

In servizio presso la Struttura Organizzativa

DICHIARO

Di voler aderire al bando accettando tutte le condizioni riportate ed impegnandomi a comunicare al Responsabile operativo la mia disponibilità oraria.

Responsabili operativi

Dott.ssa Eva Carnesciali (ecarnesciali@ispro.toscana.it)

Firma (leggibile)

Data, _____

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

ISPRO - Sede legale: Via Cosimo II
Vecchio 2 • 50139 Firenze ,Tel. +39 055
32697830 Fax +39 055 32697971

direzione.generale@ispro.toscana.it
www.ispro.toscana.it

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