



ISTITUTO PER LO STUDIO
E LA PREVENZIONE ONCOLOGICA

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

N° 232 del 19/09/2017

Oggetto: Costituzione Commissione Collaudo funzionale nuovo gestionale RMR	
Struttura Proponente:	Direzione Aziendale
Responsabile del Procedimento	Ing. Marco Meoni
Estensore	
ALLEGATI N°	

IMMEDIATAMENTE ESEGUIBILE



Importo di spesa:

Conto Economico:

Eseguibile a norma di Legge dal 19 SET, 2017

Pubblicato a norma di Legge il 19 SET, 2017

Inviato al Collegio Sindacale il 19 SET, 2017

IL DIRETTORE GENERALE

di questo Istituto per lo Studio e la Prevenzione 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.

Visti/e:

- 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 4 febbraio 2008, n. 3 e successive modifiche ed integrazioni, in forza della quale ISPO è Ente del Servizio Sanitario Regionale, dotato di personalità giuridica pubblica e di autonomia organizzativa, amministrativa e contabile;
- la delibera del Direttore Generale 24 dicembre 2015, n. 292 con la quale è stato approvato il nuovo Regolamento di Organizzazione e Funzionamento di ISPO;

Considerato che:

- la LR n. 3/2008 e s.m.i. attribuisce a ISPO funzioni regionali per lo studio e la prevenzione oncologica, in particolare di monitoraggio e sorveglianza e di ricerca epidemiologica;
- la DGRT 3 giugno 2013, n. 429 Approvazione di uno schema di convenzione tra regione toscana, ISPO, aziende sanitarie e fondazione monasterio per le attività connesse alla gestione del registro tumori di cui alla LR 3/2008 articolo 2, con la quale si avviano le convenzioni con le aziende sanitarie e riprende l'attività del Registro Tumori Toscano, interrotto sin dal 2008 per problematiche relative alla privacy. L'allegato 1 della delibera in oggetto esplicita nei contenuti la necessità che ISPO si doti di un nuovo software gestionale per il RT;

Ravvisato che tra ISPO ed ESTAR, in materia di riassetto del Sistema Informativo, debba essere assicurato il massimo raccordo funzionale coerente con gli obiettivi individuati dalla Direzione Aziendale e con ogni eventuale ulteriore esigenza in materia;

Visti:

- la richiesta DG di ISPO a ESTAV Centro del 17 gennaio 2013, prot. n. 201, finalizzata alla realizzazione di un sistema informativo completo e innovativo per l'Istituto;
- la risposta di ESTAV Centro del 1 luglio 2013, prot. n. 0013569/1, con la quale si individua, sulle tematiche in oggetto (registri, integrazioni della procedura screening e cartella ambulatoriale), la collaborazione con Università degli Studi di Firenze (Centro per la Comunicazione e Integrazione dei Media – Laboratorio di Tecnologie del Software) e, tra le attività previste si includono l'analisi e lo sviluppo dei registri (RT e RMR) attraverso la reingegnerizzazione e l'ulteriore sviluppo delle applicazioni già realizzate da ISPO e l'analisi del transitorio di coesistenza con le soluzioni attualmente in uso, eventualmente con il recupero di archivi storici;
- la Nota Dg di ISPO a ESTAV Centro del 10 luglio 2013, prot. n. 2350 per l'attività di supporto tecnico di ESTAV Centro su analisi e sviluppo dei registri, l'integrazione delle procedure di screening e la cartella ambulatoriale, con la quale si comunica l'interesse a procedere con quanto proposto da ESTAV Centro;
- la Delibera DG 3 marzo 2014, n. 33 Approvazione "schema di convenzione per lo studio e lo sviluppo di architetture software interoperabili per la gestione di registri epidemiologici" tra ISPO e UNIFI – Dipartimento di ingegneria dell'Informazione;

Rilevato che:

- in base alla citata convenzione il Laboratorio di Scienza e Tecnologia del Software dei DINFO avrebbe dovuto svolgere un'attività di ricerca dal titolo "Studio e sviluppo di architetture software interoperabili per la gestione di registri epidemiologici", i dettagli del cui programma sono riportati nell'allegato tecnico, che costituisce parte integrante della suddetta convenzione;
- per la realizzazione di quanto riportato nell'allegato tecnico è stato individuato quale Responsabile della ricerca il Prof. Enrico Vicario che disponeva dei mezzi del Laboratorio di Scienza e Tecnologia del Software;
- ISPO ha messo a disposizione, ai fini della realizzazione della ricerca suddetta, le informazioni necessarie a caratterizzare il problema ed ha fornito i dati di riferimento su cui sperimentare e verificare i risultati;
- ISPO in virtù dell'accordo convenzionale avrebbe acquisito la piena disponibilità dei risultati e delle realizzazioni sviluppate nel corso della ricerca;
- la ricerca aveva durata 24 mesi durante i quali il DINFO ha interagito con ISPO, concordando la direzione di sviluppo e fornendo in itinere i risultati disponibili;

Viste:

- la presentazione alla Direzione Aziendale di ISPO del 14 maggio 2014 del Prof. Enrico Vicario dei programmi per i nuovi gestionali registri e cartella clinica ambulatoriale;
- la Relazione Tecnica relativa alla collaborazione con l'Istituto per lo Studio e la Prevenzione Oncologica, inviata dal Prof. Enrico Vicario in data 3 luglio 2015;
- la Relazione Registri e registrazioni a cura del Dr. Valeriano Sandrucci di UNIFI del 20 maggio 2016;

Considerato che in data 29 marzo 2017 presso Villa delle Rose è stato installato il nuovo gestionale RMR su server ISPO e sono state consegnate le credenziali di accesso ed il link dove trovare il programma;

Ritenuto necessario costituire, nel seguente modo, la Commissione di Collaudo funzionale del nuovo gestionale RMR:

- Dr.ssa Elisabetta Chellini (Coordinatore della Commissione di Collaudo e Responsabile RMR);
- Dr.ssa Lucia Giovannetti (Collaboratore esterno esperto di codifiche cause di morte);
- Dr.ssa Patrizia Falini (PO Coordinamento Statistico);
- Ing. Marco Meoni (Settore Attività Tecnico/patrimoniali ed Economali);
- Dr. Andrea Martini (Coordinamento Statistico – gestione dati);
- Dr.ssa Nicoletta Susini (Coordinamento Assistenziale e della Prevenzione);
- Dr. Paolo Nardini (Rischio Clinico ISPO);
- Dr. Simone Morini (Direttore SS Sistemi di Comunicazione ed Alta Integrazione ESTAR);

Ritenuto altresì necessario che la lista di test applicativi definita da ISPO debba essere interamente soddisfatta in sede di collaudo e che solamente il soddisfacimento di tutti i punti richiesti determinerà l'entrata in produzione del sistema;

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

Ravvisata la necessità di dichiarare il presente atto immediatamente esecutivo, ai sensi della normativa vigente, considerata l'urgenza di procedere all'avvio del sistema entro il mese di dicembre 2017;

Con la sottoscrizione del Direttore Amministrativo e del Direttore Sanitario, ciascuno per quanto di competenza, ai sensi dell'art. 3 del Decreto legislativo n. 502/92 e successive modificazioni e integrazioni;


DELIBERA

Per quanto esposto in narrativa, formante parte integrante e sostanziale del presente atto:

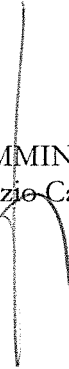
- 1) Di costituire la Commissione di Collaudo come di seguito indicato:
 - Dr.ssa Elisabetta Chellini (Coordinatore della Commissione di Collaudo e Responsabile RMR);
 - Dr.ssa Lucia Giovannetti (Collaboratore esterno esperto codifiche cause di morte);
 - Dr.ssa Patrizia Falini (PO Coordinamento Statistico);
 - Ing. Marco Meoni (Settore Attività Tecnico/patrimoniali ed Economali);
 - Dr. Andrea Martini (Coordinamento Statistico – gestione dati);
 - Dr.ssa Nicoletta Susini (Coordinamento Assistenziale e della Prevenzione);
 - Dr. Paolo Nardini (Rischio Clinico ISPO);
 - Dr. Simone Morini (Direttore SS Sistemi di Comunicazione ed Alta Integrazione ESTAR);
- 2) Di richiedere che la lista di test applicativi definita da ISPO sia interamente soddisfatta in sede di collaudo e che solamente il soddisfacimento di tutti i punti possa determinare l'entrata in produzione del sistema;
- 3) Di dare atto che, per le attività svolte dalla Commissione di Collaudo suddetta, non sono previsti oneri aggiuntivi per il Bilancio dell'ISPO ma che l'esito del collaudo stesso costituirà elemento

sostanziale ai fini della liquidabilità del compenso previsto dalla convenzione fra DINFO e ISPO di cui alla delibera del DG 3 marzo 2014, n. 33;

- 4) Di dichiarare il presente atto immediatamente esecutivo, ai sensi della normativa vigente, considerata l'urgenza di procedere all'avvio del sistema entro il mese di dicembre 2017;
- 5) Di trasmettere il presente atto al Collegio Sindacale ai sensi dell'art. 42, comma 2, della L. R. Toscana n. 40/2005 e smi e di provvedere all'attivazione delle previste procedure di pubblicazione degli atti.



IL DIRETTORE SANITARIO
(Dott. Riccardo Poli)



IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO
(Dott. Fabrizio Carraro)



IL DIRETTORE GENERALE
(Prof. Gianni Amunni)

STRUTTURE AZIENDALI DA PARTECIPARE:

S.C. AMMINISTRAZIONE, GESTIONE RISORSE, ATTIVITA' TECNICHE E SUPPORTO ALLA RICERCA

SETTORE ATTIVITA' TECNICO-PATRIMONIALI ED ECONOMICI

S.S. BILANCIO, CONTABILITA' E INVESTIMENTI

S.C. EPIDEMIOLOGIA DEI FATTORI DI RISCHIO E DEGLI STILI DI VITA

COORDINAMENTO ASSISTENZIALE E DELLA PREVENZIONE

COORDINAMENTO STATISTICO