



# 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° 245 del 02/10/2018

<b>Oggetto:</b> Costituzione Commissione Collaudo funzionale nuovo gestionale cartella clinica dermatologica	
Struttura Proponente	S.C. Screening e Prevenzione Secondaria
Responsabile del procedimento	Ing. Marco Meoni
Estensore	
ALLEGATI N.	

**IMMEDIATAMENTE ESEGUIBILE**



Importo di spesa:

Conto Economico n.

Eseguibile a norma di Legge dal 02 OTT. 2018

Pubblicato a norma di Legge il 02 OTT. 2018

Inviato al Collegio Sindacale il 02 OTT. 2018

**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.

Visti/e:

Pag. n. 1 Delibera n. 245 del

02 OTT. 2018

- 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 28 dicembre 2015, n. 84 avente per oggetto "Riordino dell'assetto istituzionale e organizzativo del sistema sanitario regionale. Modifiche alla L.R. 40/2005";
- la Legge Regionale Toscana 14 luglio 2016, n. 44 recante "Ulteriori disposizioni in merito al riordino dell'assetto istituzionale e organizzativo del sistema sanitario regionale. Modifiche alla L.R. 40/2005 e alla L.R. 3/2008";
- la Legge Regionale Toscana 14 dicembre 2017, n. 74 che stabilisce che, a seguito dell'assorbimento delle funzioni dell'Istituto toscano tumori (ITI), l'Istituto per lo studio e la prevenzione oncologica assume la denominazione di Istituto per lo studio, la prevenzione e la rete oncologica (ISPRO);

**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);
- 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 cartella clinica dermatologica 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. Paolo Nardini (Coordinatore della Commissione di Collaudo);
- Dr.ssa Alessandra Chiarugi (Dirigente Medico)
- Dr.ssa Paola Mantellini (Direttore SC Screening e Prevenzione Secondaria)
- Ing. Marco Meoni (Settore Attività Tecnico/patrimoniali ed Economali);
- Dr. Andrea Martini (Coordinamento Statistico – gestione dati);
- 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 2018;

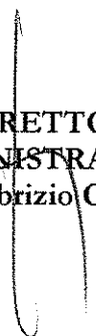
Con la sottoscrizione del Direttore Amministrativo e del Direttore Sanitario, ciascuno per quanto di competenza, ai sensi dell'art. 3 del Decreto legislativo n. 502/92 e successive modificazioni e integrazioni;

### 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. Paolo Nardini (Coordinatore della Commissione di Collaudo);
  - Dr.ssa Alessandra Chiarugi (Dirigente Medico);
  - Dr.ssa Paola Mantellini (Direttore SC Screening e Prevenzione Secondaria);
  - Ing. Marco Meoni (Settore Attività Tecnico/patrimoniali ed Economali);
  - Dr. Andrea Martini (Coordinamento Statistico – gestione dati);
  - Dr. Simone Morini (Direttore SS Sistemi di Comunicazione ed Alta Integrazione ESTAR);
- 2) Di richiedere che la lista di test applicativi definita da ISPRO 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 di ISPRO ma che l'esito del collaudo stesso costituirà elemento sostanziale ai fini della liquidabilità del compenso previsto dalla convenzione fra DINFO e ISPRO 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 2018;
- 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:**  
SC Screening e prevenzione secondaria  
Settore Attività Tecnico Patrimoniali ed Economali