

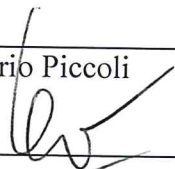
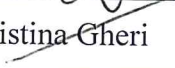



ISPRO

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° 26 del 30 GEN. 2020

Oggetto: Approvazione progetto incentivante "Progetto Pilota Screening HPV in Bolivia". Responsabile Dr.ssa Francesca Carozzi.		
Struttura Proponente	S.C. Attività Tecnico Amministrative Mazzini	Mario Piccoli 
	S.S. Bilancio, Contabilità e Investimenti	Cristina Gheri 
	Responsabile del procedimento	
	Estensore	Monica Di Stasio 
Allegati n.		

IMMEDIATAMENTE ESEGUIBILE

Importo di spesa:

Conto Economico n.

Eseguita a norma di Legge dal 30 GEN. 2020

Pubblicata a norma di Legge il 30 GEN. 2020

Inviata al Collegio Sindacale il 30 GEN. 2020

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:

- 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);
- Delibera GRT n. 490 del 7 maggio 2018 di parere favorevole sullo statuto e regolamento dell'ISPRO;

Vista la delibera del Direttore Generale n. 10 del 01.02.2010 con la quale è stato approvato il regolamento per la disciplina dei progetti incentivanti;

Vista la delibera del Direttore Generale n. 4 del 12.01.2012 con la quale è stato approvato il regolamento dei progetti finalizzati;

Vista la delibera del Direttore Generale n. 12 del 13.01.2020 con la quale viene approvata la convenzione tra l'Agenzia Italiana per la Cooperazione allo Sviluppo (AICS) – sede estera di La Paz – e l'Istituto per lo Studio, la Prevenzione e la Rete Oncologica per il programma di assistenza tecnica al Ministero della Salute boliviano per il progetto Screening HPV – II fase; nel piano finanziario allegato alla su citata convenzione è previsto che l'AICS mette a disposizione dell'ISPRO, per la realizzazione del progetto, un importo pari ad € 30.000,00 di cui € 9.000,00 per l'attivazione di un progetto incentivante per lo svolgimento delle attività in remoto e attività preparatorie e documentali alle missioni;

Preso atto del progetto incentivante dal titolo "*Progetto Pilota Screening HPV in Bolivia*" presentato dalla responsabile Dr.ssa Francesca Maria Carozzi e approvato dalla Direzione Sanitaria, allegato di lettera "A" quale parte integrante e sostanziale del presente atto;

Preso atto che:

- che, come specificato nel progetto incentivante, i Dirigenti Biologi che saranno impegnati e che hanno dato la disponibilità alla partecipazione al progetto sono:
- Dr.ssa Francesca Maria Carozzi (Responsabile del progetto);
- Dr.ssa Marzia Matucci
- Dr.ssa Crisitna Sani
- Dr.ssa Stefania Cannistrà
- Dr.ssa Irene Paganini
- il progetto decorre dal 27.01.2020 e termina il 31.05.2021 ed è suddiviso in tre fasi; al termine di ogni fase verrà prodotta una relazione necessaria per la messa in pagamento delle ore effettuate così come indicato nel progetto allegato "A" alla presente Delibera;
- il costo del progetto, pari ad € 9.000,00 (comprensivo di oneri riflessi a carico Ente), sarà imputato all'aut. 58/2020, CDC 781 (Programma Assistenza Ministero della Salute boliviano Progetto Screening HPV), per un impegno totale di 111 ore e che è stato acquisito il nulla osta di capienza economica, agli atti;

Valutato che queste attività non possono essere svolte all'interno dell'orario istituzionale già interamente assorbito da attività non comprese nel su citato progetto;

Precisato che, l'erogazione dei compensi al personale partecipante avverrà sulla base dell'attività effettivamente svolta e rendicontata e soltanto successivamente al raggiungimento degli obiettivi nei termini previsti dal progetto sulla base di apposita attestazione e verifica della Direzione Sanitaria;

Precisato ulteriormente che, l'attività incentivante deve essere svolta dal personale coinvolto nel progetto in conformità a quanto previsto dal regolamento sull'orario di lavoro e a quanto previsto dal regolamento dei progetti incentivanti;

Preso atto che la cifra complessiva per il progetto è pari ad Euro 9.000,00 (comprensivo di oneri riflessi a carico Ente), da destinare, sulla base dell'attività effettivamente svolta e rendicontata, al personale specificatamente individuato sulla base dell'esperienza maturata nell'attività oggetto del presente progetto;

Visto che la Direzione Aziendale ha valutato positivamente il progetto ritenendolo sostenibile e rispondenti e agli obiettivi aziendali;

Dato atto inoltre che è stato individuato quale Coordinatore operativo del Progetto incentivante “*Progetto Pilota Screening HPV in Bolivia*” la Dr.ssa Francesca Maria Carozzi alla quale compete l’organizzazione delle attività per il raggiungimento degli obiettivi ivi previsti;

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 il progetto incentivante denominato “*Progetto Pilota Screening HPV in Bolivia*” allegato di lettera “A” al presente atto quale parte integrante e sostanziale che avrà come Responsabile e Coordinatore Operativo la Dr.ssa Francesca Maria Carozzi;
2. Di prendere atto che hanno dato la propria disponibilità a partecipare al progetto incentivante il seguente personale Biologo Dirigente che ha specifiche competenze per lo svolgimento del progetto:
-Dr.ssa Francesca Maria Carozzi (Responsabile del progetto);
-Dr.ssa Marzia Matucci;
-Dr.ssa Crisitna Sani;
-Dr.ssa Stefania Cannistrà;
3. Di stabilire che l’erogazione dei compensi al personale coinvolto nel progetto avverrà soltanto successivamente al raggiungimento degli obiettivi e nei termini previsti e nel rispetto del regolamento sullo svolgimento dell’orario di lavoro;
4. Di imputare i costi derivanti dal progetto incentivante, per complessivi Euro 9.000,00 (comprensivo di oneri riflessi a carico Ente), all’aut. 58/2020, CDC 781 (Programma Assistenza Ministero della Salute boliviano Progetto Screening HPV) per un impegno totale di 111 ore e che è stato acquisito il nulla osta di capienza economica, agli atti;
5. Di dichiarare il presente atto, ai sensi dell’art. 42, comma 4 della Legge RT 40/2005, immediatamente eseguibile per poter dare inizio tempestivamente al progetto;
6. 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. Fabrizio Carraro)

IL DIRETTORE GENERALE
(Prof. Gianni Amunni)

Elenco degli allegati

Allegato "A" Progetto incentivante "Progetto Pilota Screening HPV in Bolivia" n. pagg. 4

STRUTTURE AZIENDALI DA PARTECIPARE:

- Direzione Sanitaria ISPRO;
- S.C. Laboratorio Regionale Prevenzione Oncologica ISPRO;
- S.C. Attività Tecnico Amministrative ISPRO;
- S.S. Risorse Umane (Gestione Personale e Attività Supporto Ricerca) ISPRO;
- S.S. Bilancio, Contabilità e Investimenti ISPRO;
- S.O.C. Gestione Risorse Umane USL Toscana Centro.



ISPRO

Istituto per lo studio, la prevenzione
e la rete oncologica



LA STRUTTURA PROPONENTE L'ATTIVITA'

S.C. Laboratorio Regionale Prevenzione Oncologica .

PARTE 1) - PRESENTAZIONE ATTIVITA'- OBIETTIVI - DURATA TEMPORALE

La sottoscritta Francesca Maria Carozzi

Responsabile del Progetto: Programma di assistenza tecnica al Ministero della Salute boliviano per il progetto screening HPV_ fase II (delibera ISPRO n.12/2020)

presenta il progetto incentivante:
Progetto Pilota Screening HPV in Bolivia

Responsabile del progetto è: *Francesca Maria Carozzi*

Il Coordinatore operativo ISPRO è:

Francesca Maria Carozzi Direttore SC Laboratorio Regionale Prevenzione Oncologica

L'attività prevista dal progetto è la seguente:

Prima fase dal 23/01/2020 al 30/06/2020

1. Supporto scientifico per la definizione del protocollo di screening con HPV test (consulenza a distanza e attività in missione per le ore eccedenti il monte orario settimanale di 38 ore)
2. Preparazione degli strumenti per la raccolta dati e definizione delle modalità di inserimento nei sistemi informativi (consulenza a distanza e attività in missione per le ore eccedenti il monte orario settimanale di 38 ore)
3. Definizione della strategia di comunicazione sulla prevenzione, lo screening e il trattamento il carcinoma del collo dell'utero (consulenza a distanza e attività in missione per le ore eccedenti il monte orario settimanale di 38 ore)
4. Verifica dell'adeguatezza delle infrastrutture necessarie (attività in missione per le ore eccedenti il monte orario settimanale di 38 ore)
5. Valutazione dell'equipaggiamento dei centri di salute e ospedali di riferimento (attività in missione per le ore eccedenti il monte orario settimanale di 38 ore)
6. Corsi di formazione previsti dalla convenzione nelle tre sedi di Acasio, Toro Toro e La Paz (attività in missione per le ore eccedenti il monte orario settimanale di 38 ore)
7. Valutazione risultati intermedi e finali dello studio (consulenza a distanza e attività in missione per le ore eccedenti il monte orario settimanale di 38 ore)

Seconda fase dal 01/07/2020 al 30/12/2020

1. Educazione sulla prevenzione del HPV, sull'educazione sessuale e uguaglianza di genere in 30 scuole medio-superiori delle zone di intervento (consulenza a distanza)

2. Collaborazione con il ginecologo per consulenze nella formazione relative al processo di screening (consulenza a distanza e in loco; solo per le ore eccedenti il monte orario settimanale di 38 ore)
3. Valutazione risultati intermedi e finali dello studio (consulenza a distanza e attività in missione per le ore eccedenti il monte orario settimanale di 38 ore)
4. Preparazione degli strumenti cartacei e informatici per la raccolta dei dati clinici e epidemiologici relativi al programma di screening (consulenza a distanza e missioni in loco per le ore eccedenti il monte orario settimanale di 38 ore)
5. Esecuzione di studi per l'analisi dell'impatto del programma di screening (consulenza a distanza e missioni in loco per le ore eccedenti il monte orario settimanale di 38 ore)
6. Corsi di formazione tecnica del personale sanitario previsti dalla convenzione (missioni in loco per le ore eccedenti il monte orario settimanale di 38 ore)

Terza fase dal 01/01/2021 al 31/5/2021

7. Valutazione risultati intermedi e finali dello studio (consulenza a distanza e attività in missione per le ore eccedenti il monte orario settimanale di 38 ore)
8. Preparazione degli strumenti cartacei e informatici per la raccolta dei dati clinici e epidemiologici relativi al programma di screening (consulenza a distanza e missioni in loco per le ore eccedenti il monte orario settimanale di 38 ore)
9. Esecuzione di studi per l'analisi dell'impatto del programma di screening (consulenza a distanza e missioni in loco per le ore eccedenti il monte orario settimanale di 38 ore)
10. Missione in loco per la valutazione attività progettuali e presentazioni dati AICS (missioni in loco per le ore eccedenti il monte orario settimanale di 38 ore)

L'attività intende realizzare i seguenti obiettivi :

- Supporto da remoto e in loco per la definizione del protocollo del progetto
- supporto scientifico alla definizione delle modalità organizzative locali di gestione del programma
- Preparazione materiale per la formazione degli operatori nei 3 centri e sugli argomenti identificati
- supporto tecnico scientifico alle eventuali problematiche e criticità tecniche (test HPV e Pap test)
- supporto tecnico scientifico alle eventuali problematiche e criticità organizzative
- missioni in loco per la formazione del personale in Bolivia nei 3 centri di arruolamento, supporto al progetto, valutazioni risultati e presentazioni risultati
- valutazione e condivisione con gli operatori locali del protocollo dello studio, modalità di prelievo, modalità gestione esami di primo livello e loro organizzazione

Le missioni riguarderanno anche:

- implementazioni controlli di qualità dei test,
- valutazione intermedia dei risultati,
- valutazione finale dei risultati,
- supporto nella definizione del protocollo, modalità di attivazione studio, modalità di prelievo e trattamento campioni ecc...
- Costruzione e definizione procedure sperimentali e operative connesse all'avvio e alla conduzione dello studio
- relazione di fine studio.

L'attività è richiesta per i seguenti motivi :

Il progetto ha come obiettivo quello di realizzare un programma pilota di miglioramento della diagnosi precoce e cura del carcinoma del collo dell'utero. Richiede per la sua attivazione e nel corso del suo svolgimento competenze specifiche legate all'esperienza e il Know-how dei professionisti del LRPO ; come specificato nella delibera 12/2020 le attività del progetto incentivante potranno essere svolte in ISPRO e in Bolivia durante le missioni e ricomprendono le ore di attività svolte oltre il normale orario di lavoro settimanale .

Al personale della SC LRPO che svolgono la propria attività nel settore HPV e nel settore Pap test è stata chiesta la disponibilità a partecipare al progetto e tutte i dirigenti che hanno dato la disponibilità ad effettuare tutte le attività previste nel presente progetto sono stati inclusi nel progetto... Al contempo le attività di preparazione materiali e consulenza tecnico-scientifica da remoto non possono essere svolte all'interno dell'orario istituzionale già interamente assorbito da attività istituzionali non comprese nel presente progetto.

I benefici di efficienza/economicità per l'Azienda realizzati con l'attività aggiuntiva proposta sono i seguenti:

Possibilità di utilizzare personale con competenze specifiche e già addestrato alle funzioni necessarie al progetto.

E' stato programmato che per realizzare gli obiettivi sopra esposti l'attività deve essere svolta per il periodo di:

Si richiede per l'attivazione di un progetto incentivante diviso in 3 fasi di circa 6 mesi ciascuna indipendenti dal punto di vista operativo ed economico.

La prima fase deve essere attivata immediatamente in quanto l'inizio dell'arruolamento in Bolivia è previsto da febbraio e deve essere effettuata la prima missione e preparazione dei relativi materiali. Questa prima fase, della durata di circa 6 mesi, dovrà obbligatoriamente terminare con la produzione di una relazione finale entro il 30 giugno 2020.

La seconda fase inizierà il 1 Luglio 2020 e dovrà obbligatoriamente concludersi entro il 31 dicembre 2020

La terza fase avrà inizio il 1 gennaio 2021 e dovrà concludersi entro 31/5/2021.

Si prevede che l'attività abbia inizio 27/01/2020 e termine il 31/5/2021

PARTE 2) - PERSONALE

a) Personale Dirigenza Sanitaria

Il personale che svolgono l'attività del progetto che svolgono la propria attività nel settore HPV e Pap test che hanno dato la disponibilità alle attività progettuali sono

matricola	nome	cognome	Qualifica	Struttura di appartenenza
3105	Francesca	Carozzi	Biologo Dirigente	S.C. LRPO
3202	Cristina	Sani	Biologo Dirigente	S.C. LRPO
3111	Marzia	Matucci	Biologo Dirigente	S.S. extravaginale
3254	Stefania	Cannistra	Biologo Dirigente	S.C. LRPO
3267	Irene	Paganini	Biologo Dirigente	S.C. LRPO

il numero di ore previsto da espletarsi per il raggiungimento degli obiettivi assegnati al personale della Dirigenza Sanitaria, sopra identificati, è stimato in 111 ore suddivise indicativamente in 45 ore per la prima fase, 33 ore per la fase 2 e 33 ore per la fase 3. Le ore verranno opportunamente causalizzate su present web secondo le modalità in uso per le attività svolte in ISPRO, mentre per le attività svolte in missione verrà predisposto un registro che dovrà essere compilato cartaceo durante le missioni in Bolivia e le ore saranno poi inserite nel present web al momento del rientro, insieme alle altre ore di attività in missione.

Le ore effettuate da ciascun rappresentante dovranno essere corrispondenti alle attività effettivamente svolte in straordinario da ciascun dipendente sulla base dei compiti assegnati ed effettuati in ISPRO e delle attività svolte in straordinario in missione.

c) Costo del Progetto

La realizzazione del progetto prevede un impegno economico di € 9.000. omnicomprensivi (3.650 Euro per la prima fase, 2675 per la seconda fase e 2675 Euro per la terza fase) afferenti al progetto di ricerca denominato 'così come indicato nella delibera n. 12/2020

Dirigenza Sanitaria € 9.000.

Data 23 Gennaio 2020

ISPRO Istituto per lo studio,
la prevenzione e la rete oncologica
S.C. Laboratorio Regionale
di Progettazione e Finanziamento
Direttore
Dott.ssa Francesca Maria Carozzi

Responsabile del Progetto Finanziato

Data 23 Gennaio 2020

Il Responsabile del Progetto

Approvato dalla Direzione Aziendale in data 28.01.2020
Dott. Riccardo Poli
Direttore Sanitario ISPRO

Firma

Struttura organizzativa		RESPONSABILE	DENOMINAZIONE PROGETTO
Premio	Durata (mesi)	Dirigenti coinvolti	Apporti differenziati
Indicatori		Standard	Fonte di controllo
Data approvazione		Data avvio	Data verifica

RELAZIONE SINTETICA RESPONSABILE DEL PROGETTO

Stato d'avanzamento/conclusione	
Standard raggiunto	Osservazioni
Data	Firma