



# 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° 97 del 21/03/2019

Oggetto: Approvazione convenzione da stipulare con Ausl Toscana Centro per gli ambiti territoriali: 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		
Struttura Proponente	Dipartimento Amministrativo	Mario Piccoli Mazzini
	S.S. Bilancio, Contabilità e Investimenti	Cristina Gheri
	Responsabile del procedimento	
	Estensore	Domenichini Umberto
Allegati n. 1		

IMMEDIATAMENTE ESEGUIBILE

Conti Economici			
Spesa	Descrizione Conto	Codice Conto	Anno Bilancio

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

21 MAR. 2019  
21 MAR. 2019  
21 MAR. 2019

**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.

**Visto/a:**

- 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. 292 del 24/12/2015 con la quale è stato approvato il nuovo Regolamento di Organizzazione e Funzionamento di ISPO;
- 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;
- la Legge Regionale n. 84/2015 recante "Riordino dell'assetto istituzionale e organizzativo del Sistema Sanitario Regionale. Modifiche alla Legge Regionale 40 / 2005";

**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;
- la deliberazione GRT 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** 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;

**Preso atto che:**

- Questo istituto tramite scambio di e-mail , con gli uffici competenti dell'Ausl Toscana Centro , agli atti conservate, ha confermato la propria disponibilità, alla prosecuzione del servizio reso per gli ambiti territoriali di Prato, Empoli e Pistoia di lettura dei Pap Test di screening e di follow-up in convenzionale o in fase liquida, nonché di Test HPV di Triage e di follow-up;
- è stato predisposto e concordato dagli uffici competenti dei due Enti il testo di convenzione di cui allegato A) parte integrante e sostanziale del presente atto per gestire e regolare i reciproci rapporti;

- la convenzione prevede che l'Azienda UsI Toscana Centro si impegna corrispondere a ISPRO le sottoindicate tariffe:
  - Euro 11,16 per i Pap test convenzionali cod. 91.39.A (Pap test primario e Pap test di follow up);
  - Euro 11,42 per i Pap test in fase liquida cod. 91.39.P A (Pap test primario e Pap test di follow up);
  - Euro 14,69 per i Test HPV Triage o di follow Up cod. 91.11.6,(HPV di Triage e HPV di follow up)in analogia alla tariffa riportata per HPV primario nella delibera GRT n. 875 del 06.09.2016;
- le tariffe potranno essere altresì riviste se il numero delle non conformità dei campioni in arrivo ad ISPRO supera il 2%.

**Ritenuto** necessario approvare lo schema di convenzione di cui all'allegato A), quale parte integrante e sostanziale del presente atto, al fine di regolamentare i rapporti con 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 da eseguire per gli ambiti territoriali di Prato, Pistoia ed Empoli dell'Azienda UsI Toscana Centro ed assicurare la qualità della refertazione di Laboratorio ed il rispetto dei tempi di attesa ;

**Preso atto ancora che :**

- PAusI Toscana Centro ha individuato, quale Referente Aziendale della gestione della presente convenzione, il Direttore della SOS Screening, Dr.ssa Anna Cristina Epifani;
- Ispro ha individuato, quale Referente Aziendale la Dr.ssa Marzia Matucci , per il Pap Test , e la Dr.ssa Cristina Sani , per i test molecolari;
- in data 22.02.19, presso Ispro, si è tenuta una riunione operativa per la valutazione e definizione dell'accettazione amministrativa e colorazione dei vetrini raccolti nella zona di Pistoia,
- Il Direttore Sanitario dell'Azienda USL Toscana Centro , Dr. Gori propone sia svolta da ISPRO,
- da parte della Direzione Sanitaria di ISPRO, si offre la disponibilità allo svolgimento di tale attività aggiuntiva, riservandosi di comunicare successivamente le modalità di svolgimento, mediante scambio epistolare, ai sensi dell'art. 7, della convenzione tra l'Azienda USL Toscana Centro e l'ISPRO allegata (A) quale parte integrante e sostanziale alla presente deliberazione,

**Stabilito che :**

- la convenzione avrà decorrenza dal 01.01.2019 fino al 31.12.2019, con tacito rinnovo di anno in anno sino a un massimo di 5 rinnovi;
- nelle more della stipula della convenzione di cui al presente atto, sono fatti salvi i rapporti in essere tra i due Enti per gli ambiti territoriali di Empoli, Prato e di Pistoia;

**Ritenuto** altresì opportuno, per motivi d'urgenza attinenti alla necessità di procedere alla stipula della suddetta convenzione, dichiarare la presente deliberazione immediatamente eseguibile, ai sensi dell'art. 42, comma quarto, della L.R.T. n. 40 del 24/02/2005 e ss.mm.ii;

**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 si intende integralmente richiamato :

1. di approvare lo schema di convenzione tra l'Azienda USL Toscana Centro e l'ISPRO allegato (A) quale parte integrante e sostanziale alla presente deliberazione 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;
2. di stabilire che la convenzione , di cui sopra, da sottoscrivere, avrà decorrenza dal 01.01.2019 fino al 31.12.2019, rinnovabile annualmente sino a un massimo di 5 rinnovi;
3. di prendere atto che la convenzione prevede l'impegno dell'Azienda Usl Toscana Centro a corrispondere ad ISPRO le sottoindicate tariffe:
  - di Euro 11,16 per i Pap test convenzionali cod. 91.39.A (Pap test primario e Pap test di follow up);
  - di Euro 11,42 per i Pap test in fase liquida cod. 91.39.P A (Pap test primario e Pap test di follow up);
  - di Euro 14,69 per i Test HPV Triage o di follow Up cod. 91.11.6,(HPV di Triage e HPV di follow up)in analogia alla tariffa riportata per HPV primario nella delibera GRT n. 875 del 06.09.2016

e che le tariffe potranno essere altresì riviste se il numero delle non conformità dei campioni in arrivo ad ISPRO supera il 2%;

4. di stabilire che nelle more della stipula della convenzione di cui al presente atto, sono fatti salvi i rapporti in essere tra i due Enti per gli ambiti territoriali di Empoli ,Prato e di Pistoia;
5. di dichiarare il presente atto ai sensi dell'art. 42 comma 4) della L.R. 40/2005 immediatamente eseguibile;
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)

STRUTTURE AZIENDALI DA PARTECIPARE

S.S. Bilancio, Contabilità e Investimenti - ISPRO

S.S. Risorse Umane – ISPRO

S.C. Laboratorio Regionale di Prevenzione Oncologica ISPRO

CONVENZIONE TRA L'AZIENDA USL TOSCANA CENTRO E L'ISTITUTO PER LO STUDIO LA PREVENZIONE E LA RETE ONCOLOGICA (ISPRO) DI FIRENZE PER SERVIZIO LETTURA DI PAP TEST DI SCREENING E DI FOLLOW UP, NONCHE' DI TEST HPV HR DI TRIAGE E DI FOLLOW UP.

INDICE

ART. 1 - premessa

ART. 2 - oggetto della convenzione

ART. 3 - modalità del servizio

ART. 4 - svolgimento attività

ART. 5 - tariffe

ART. 6 – spedizione e fatturazione

ART. 7 - attività di supporto

ART. 8 - decorrenza, durata, rinnovo, proroga

ART. 9 - inadempienze, sospensione, risoluzione

ART. 10 - privacy

ART. 11 - comunicazioni

ART. 12 - foro competente

ART. 13 - clausole finali

ART. 14 - spese

PREMESSO

- che l'art.15 della L. n° 241/1990 e s.m. i. prevede che “ anche al di fuori delle ipotesi previste dall'articolo 14 (Conferenze dei Servizi), le Amministrazioni Pubbliche possono sempre concludere tra loro accordi per disciplinare lo svolgimento in collaborazione di attività di interesse comune”;
- che, a seguito della deliberazione GRT n. 1049 del 26.11.2012 “Programma di screening regionale per il tumore della cervice uterina con HPV primario in sostituzione del Pap-Test. Progettazione e modalità attuative”, era stato avviato un programma regionale di screening cervicale che utilizza il 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;

- che la deliberazione GRT n. 741 del 01.09.2014 venne ad affidare 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;
- che con Legge Regionale n. 84 del 28 Dicembre 2015 recante “Riordino dell’assetto istituzionale e organizzativo del Sistema Sanitario Regionale. Modifiche alla Legge Regionale 40/2005”, le ex Aziende Sanitarie territoriali di Pistoia, Prato, Empoli e Firenze sono confluite nell’Azienda USL Toscana Centro (ATC), che è subentrata in tutti i rapporti attivi e passivi;
- che con deliberazione GRT n. 875 del 06.09.2016, tra l’altro, fu indicata la nuova tariffa da applicarsi al test HPV e alla lettura del Pap test di Triage pari ad Euro 14,69;
- con Legge Regionale Toscana 14 dicembre 2017, n. 74 è stata sancita la disciplina dell’Istituto per lo studio, la prevenzione e la rete oncologica, stabilendo che, a seguito dell’assorbimento delle funzioni dell’Istituto toscano tumori (ITT), l’Istituto per lo studio e la prevenzione oncologica (ISPO) assumeva la denominazione di Istituto per lo studio, la prevenzione e la rete oncologica (ISPRO);
- che tra le ex Aziende Sanitarie territoriali di Pistoia, Prato ed Empoli e l’allora Istituto per lo Studio e la Prevenzione Oncologica (ISPO) di Firenze, erano stati attivati, nel corso del tempo, rapporti convenzionali per la lettura di Pap Test di screening e di follow up, e di test HPV HR di triage e di follow up;
- che permangono le motivazioni che avevano portato all’attivazione dei rapporti convenzionali sopra indicati;
- che l’ISPRO ha confermato la propria disponibilità alla lettura dei Pap test di screening e di Follow-up in convenzionale o in fase liquida e alla lettura dei Test HPV di Triage e di Follow-up per :
  - o ASL Toscana Sud-est
  - o ASL Toscana Nord Ovest
  - o ASL Toscana Centro per le ex ASL 11 Empoli , ex ASL 4 Prato e ex ASL 3 Pistoia;
- che le Aziende possono inviare ad ISPRO le stesse tipologie di campioni prelevati al di fuori dei programmi di screening anche con richiesta medica;
- che l’ISPRO si rende disponibile a supportare, con ulteriori oneri, le aziende per attività

di accettazione amministrativa dei campioni di screening e non di screening processati dal laboratorio di ISPRO in base alla presente convenzione o in base a quanto stabilito dalle delibere regionali 1049/2012 e 741/2014. Qualora tale attività venga attivata, le parti concorderanno l'entità del compenso mediante scambio di corrispondenza, tramite raccomandata a/r o PEC;

TRA

L'Azienda USL Toscana Centro, di seguito denominata "Azienda", codice fiscale e partita IVA 06593810481, con sede legale in Firenze Piazza Santa Maria Nuova 1, nella persona della Dr.ssa Lucia Carlini, non in proprio, ma nella sua qualità di Direttore della S.O.C. Accordi contrattuali e convenzioni privato accreditato sanitario e sociosanitario, delegato alla stipula del presente atto con deliberazione del Direttore Generale n. \_\_\_\_\_ del \_\_\_\_\_;

E

L' Istituto per lo Studio, la Prevenzione e la Rete Oncologica, di seguito denominato "ISPRO", nella persona del Direttore Generale Prof. Gianni Amunni, di cui al Decreto del Presidente G.R.T. n. 177 del 16.12.2016, domiciliato per la carica presso la sede dell'Istituto stesso in Firenze, Via Cosimo il Vecchio n. 2 - P. IVA n. 05872050488, il quale interviene esclusivamente nel nome, per conto e nell'interesse dello stesso ISPRO;

SI CONVIENE E SI STIPULA QUANTO SEGUE

#### Art. 1 - Premessa

La premessa costituisce parte integrante e sostanziale della presente convenzione.

#### Art. 2 – Oggetto della convenzione

L'ISPRO si impegna a garantire all'Azienda, per gli ambiti territoriali di Pistoia, Prato ed Empoli:

- 1- la preparazione, la colorazione, la lettura, la refertazione, l'archiviazione di Pap Test di screening e di follow up o con richiesta medica e lo smaltimento dei contenitori primari
- 2- la processazione, la lettura e la refertazione dei test HPV HR di Triage e di follow up o con richiesta medica e lo smaltimento dei contenitori primari.



Non è oggetto della presente 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;

### Art. 3 - Modalità del servizio

L' Azienda invierà al Laboratorio di ISPRO, con spese a proprio carico, i Pap test di screening e di follow up, i test HPV di Triage e di follow up eseguiti presso la stessa Azienda con uno o più invii settimanali in quantità il più possibile uniformi nell'arco dell'anno, comunicando ad ISPRO mensilmente il numero di esami previsti per il mese successivo.

L'attività di cui al precedente comma consistente nella preparazione, lettura e refertazione degli esami pervenuti e sarà eseguita presso il Laboratorio Regionale Prevenzione Oncologica di ISPRO.

L'ISPRO si impegna alla refertazione sul gestionale dell'Azienda o sul gestionale ISPRO, in base alla modalità informatiche definite con ciascuna Azienda o ex ASL, dei Pap Test e dei test molecolari entro 21 giorni lavorativi dalla presa in carico in ISPRO. L'Azienda inviante si impegna, per la refertazione dei Pap test e dei test HPV, a sostenere ISPRO con gli strumenti informatici necessari alla gestione diretta della refertazione degli esami, secondo le modalità meglio specificate in fase di applicazione della presente convenzione previo accordo fra le strutture informatiche interessate dei due Enti.

L'Azienda si impegna altresì, entro 3 mesi dalla firma della presente convenzione, a garantire la gestione informatica dei pap test di Follow-up, e HPV di Follow- inviati ad ISPRO, così come già avviene per HPV primario e pap test di triage, secondo le soluzioni proposte e condivise tra i referenti di ASL Centro, ESTAR e ISPRO.

A tal fine ISPRO si impegna a fornire all'Azienda tutte le informazioni necessarie al corretto utilizzo del sistema informativo messo a disposizione, quali ad esempio i dati anagrafici ed il codice fiscale di tutto il personale che per ISPRO accederà ai sistemi informativi aziendali .

I referenti organizzativi individuati per l'attività oggetto della presente convenzione sono da parte ISPRO la Dr.ssa Marzia Matucci, per il Pap test, e la Dr.ssa Cristina Sani, per i test molecolari, mentre per l'Azienda la Dr.ssa Anna Cristina Epifani.

### Art. 4 – Svolgimento attività

Gli obblighi convenzionali derivanti intercorrono esclusivamente tra ISPRO e l'Azienda

e le prestazioni sono erogate in attuazione della convenzione stipulata dall'Ente di appartenenza.

L'attività di lettura esami prevista in convenzione sarà svolta dal competente personale della Dirigenza Sanitaria di ISPRO.

L'attività di accettazione amministrativa, presa in carico, preparazione materiale, archiviazione e smaltimento previste in convenzione saranno svolte dal competente personale amministrativo e tecnico di ISPRO.

#### Art. 5 - Tariffe

L' Azienda si impegna a corrispondere a ISPRO l'importo:

- di Euro 11,16 per i Pap test convenzionali cod. 91.39.A (Pap test primario e Pap test di follow up)
- di Euro 11,42 per i Pap test in fase liquida cod. 91.39.P A (Pap test primario e Pap test di follow up)
- di Euro 14,69 per i Test HPV Triage o di follow Up cod. 91.11.6,(HPV di Triage e HPV di follow up, in analogia alla tariffa riportata per HPV primario nella delibera GRT n. 875 del 06.09.2016).

Le Parti concordano che a fronte di eventuali significative modifiche della struttura dei costi di produzione, si potranno incontrare per ridiscutere le tariffe concordate con il presente accordo. Le tariffe potranno essere altresì riviste se il numero delle non conformità dei campioni in arrivo ad ISPRO supera il 2%. Le non conformità di accettazione/presa in carico vengono comunicate per mail al centro screening e dovranno essere risolte entro i tempi di stabilità del prelievo (42gg per prelievo in fase liquida).

Qualora venga richiesta l'attività di accettazione amministrativa dei campioni di screening e non di screening processati dal laboratorio di ISPRO in base alla presente convenzione o in base a quanto stabilito dalle delibere regionali n. 1049/2012 e 741/2014, le Parti concorderanno l'entità del relativo compenso mediante scambio di corrispondenza tramite raccomandata a/r o PEC; contestualmente dovranno altresì essere definiti accordi specifici di percorso.

## Art. 6 – Spedizione e Fatturazione

Ad ogni spedizione effettuata dall'Azienda gli esami saranno accompagnati da una distinta, in duplice copia, riportante l'indicazione del numero di vetrini /campioni inviati. Una copia sarà consegnata al vettore per accettazione.

I protocolli operativi specifici verranno condivisi e definiti tra i referenti di ISPRO e aziendali di cui al punto 3.

Ai fini della fatturazione elettronica delle prestazioni il codice univoco ufficio dell'Azienda è C27NVZ.

La fatturazione delle prestazioni erogate sarà effettuata con cadenza trimestrale.

Le prestazioni fatturate dovranno essere suddivise per gli ambiti territoriali di Pistoia, Prato ed Empoli.

Il corrispettivo dovrà essere versato all'Azienda entro 60 giorni dalla data di ricevimento delle fatture; costituisce prova della data di avvenuta ricezione e di decorrenza la data di ricevimento dal Sistema di Interscambio SdI.

Le fatture elettroniche dovranno essere intestate all'Azienda e inviate elettronicamente con codice univoco ufficio C27NVZ.

Nelle more della stipula della presente convenzione, l'Azienda si impegna a liquidare le somme spettanti per l'attività comunque svolta da ISPRO secondo quanto previsto dai precedenti rapporti.

## Art. 7 – Attività di supporto

Ogni altra attività di supporto non previsto, verrà disciplinata tra le Parti con lettera Contratto ad integrazione della presente convenzione su proposta del referente organizzativo dell'Azienda e ratificata dalla Direzione Aziendale di ISPRO.

Le Parti, si riservano di concordare eventuali modifiche, in relazione a situazioni contingenti e temporanee.

## Art. 8 – Decorrenza, durata, rinnovo, proroga.

### 8.1 Decorrenza e durata

La presente convenzione produce effetti dalla data del 01.01.2019 e avrà durata annuale (anni 1), con scadenza il 31.12.2019.

Ogni variazione alla presente convenzione è concordata tra le Parti e recepita con atto scritto, fatte salve eventuali modifiche normative a livello nazionale e/o regionale in materia.

## 8.2 Rinnovo

Alla scadenza, la convenzione s'intende tacitamente rinnovata di anno in anno sino a massimo di 5 rinnovi qualora non sia intervenuta disdetta di una delle Parti da inviare a mezzo lettera raccomandata con ricevuta di ritorno, o a mezzo PEC, entro e non oltre 60 giorni prima della scadenza della convenzione.

## 8.3 Proroga

E' consentita altresì all'Azienda la possibilità di attivare, con un preavviso di almeno un mese, una proroga tecnica per un massimo di tre mesi qualora si rendesse necessaria per approfondimenti per nuovo accordo contrattuale.

## Art. 9 – Inadempienze, sospensione, risoluzione.

### 9.1 Inadempienze

Eventuali inadempienze alla presente convenzione dovranno essere reciprocamente contestate per iscritto dalle Parti. Le Parti concordano di definire amichevolmente qualsiasi vertenza che possa nascere in relazione o in ragione della presente convenzione, entro un termine massimo di 30 giorni dal sorgere della contestazione sollevata a mezzo lettera raccomandata con ricevuta di ritorno. Nel caso in cui le Parti non dovessero raggiungere, in questo modo, un accordo entro il predetto termine, qualsiasi controversia sorta in ordine all'esecuzione di questa convenzione sarà rimessa alla competenza del Tribunale di Firenze.

### 9.2 Sospensione

Nel caso si rendesse necessaria la sospensione o la cessazione per sopraggiunte cause di forza maggiore, le parti si impegnano a consultarsi per una equa e soddisfacente soluzione dei problemi conseguenti.

### 9.3 Risoluzione

Le clausole previste dal presente contratto, sono da considerarsi essenziali, talchè la violazione di anche una sola di esse, darà luogo alla risoluzione di diritto del contratto ai sensi dell'art. 1456 del Codice Civile.

Qualsiasi modifica al presente contratto non sarà valida e vincolante ove non risulti da atto scritto firmato dalla Parte nei confronti della quale la stessa viene invocata.

## Art. 10 - Privacy

Tutti i dati raccolti e trattati nel corso dello svolgimento dell'attività contrattuale verranno gestiti con la massima riservatezza, con la garanzia della copertura prevista dal

segreto professionale ed in conformità con quanto previsto dal D. Lgs. n.196/2003 e dal Regolamento UE del 2016/679 in materia di protezione di dati personali e sensibili.

Con la stipula della presente convenzione l'Azienda, in qualità di titolare del trattamento dei dati personali ceduti al terzo contraente per l'espletamento dell'attività affidata, designa il Direttore generale di ISPRO Prof. Gianni Amunni, ai sensi dell'art. 29 del D.Lgs. 196/2003 (di seguito anche Codice Privacy), quale "Responsabile esterno del trattamento". Conseguentemente l'ISPRO si impegna a garantire il pieno rispetto delle vigenti disposizioni in materia di protezione dei dati personali, ivi compreso il profilo relativo alla sicurezza, e ad eseguire solo i trattamenti che si rendano indispensabili per il perseguimento degli scopi dedotti nella convenzione.

Il "Responsabile esterno del trattamento" è tenuto ad osservare e far osservare le disposizioni contenute nel "Regolamento attuativo del Codice in materia di protezione dei dati personali di cui al D. Lgs. n. 196/2003" adottato con delibera del Direttore Generale dell'Azienda n.173/2018 pubblicato sul sito aziendale [www.uslcentro.toscana.it](http://www.uslcentro.toscana.it) alla voce "privacy".

A ISPRO vengono pertanto affidati i compiti di seguito elencati:

- designare per iscritto, ai sensi dell'art. 30 del D.Lgs. 196/2003, quali "incaricati del trattamento" i propri dipendenti e collaboratori che effettuano le operazioni di trattamento nell'ambito dell'attività oggetto della presente convenzione, individuandone in maniera puntuale l'ambito del trattamento consentito ed impartendo tutte le necessarie istruzioni finalizzate a garantire da parte degli stessi la tutela della riservatezza dei dati trattati;
- verificare la liceità e la correttezza dei trattamenti, ai sensi dell'art. 9 lettera a) del D.Lgs. 196/2003, effettuati dai propri incaricati, anche attraverso la previsione di controlli periodici;
- adottare le misure minime di sicurezza previste nell'allegato B del Codice Privacy, nonché quelle che verranno di volta in volta stabilite dalla Legge ai sensi dell'art. 36 del medesimo Codice;
- adottare altresì tutte le ulteriori misure di sicurezza finalizzate a ridurre al minimo i rischi di distruzione o perdita, anche accidentale, dei dati stessi, di accesso non autorizzato o di trattamento non consentito;
- provvedere ai necessari interventi formativi degli incaricati del trattamento, per renderli edotti dei rischi che incombono sui dati, delle misure disponibili per prevenire eventi dannosi, dei profili della disciplina sulla protezione dei dati

personali più rilevanti in rapporto alle rispettive attività e delle responsabilità che ne derivano;

- consentire all'Azienda, laddove essa ne ravvisi l'opportunità e secondo date e orari che saranno previamente concordati, i controlli e la vigilanza sulla corretta osservanza delle disposizioni di legge e delle presenti istruzioni impartite;
- restituire, alla scadenza della convenzione, o in ipotesi di recesso o risoluzione anticipata dello stesso, tutti i supporti eventualmente utilizzati contenenti informazioni relative a dati personali trattate in nome e per conto dell'Azienda medesima.

In caso d'inosservanza dei compiti elencati, l'Azienda ha facoltà di dichiarare risolto il contratto, fermo restando che ISPRO è tenuto a risarcire tutti i danni che da ciò dovessero derivare all'Azienda stessa o a terzi.

#### **Art. 11 - Comunicazioni**

A tutti gli effetti del presente atto, compresa la notifica degli atti esecutivi, e ai fini della competenza giudiziaria l'Azienda elegge domicilio presso la propria sede legale e ISPRO presso la propria Sede Legale.

Qualsiasi comunicazione richiesta o consentita dalle disposizioni della presente convenzione dovrà essere effettuata per iscritto e si intenderà efficacemente e validamente eseguita al ricevimento della stessa, c/o le rispettive sedi dei contraenti, ovvero presso il diverso indirizzo che le Parti provvederanno a comunicarsi, successivamente alla data di formalizzazione della presente convenzione, in conformità alle precedenti disposizioni.

#### **Art. 12 – Foro competente**

Per ogni controversia le parti convengono che sia competente il Foro di Firenze

#### **Art.13 – Clausole finali**

Il presente atto costituisce la manifestazione integrale della volontà negoziale delle parti che hanno, altresì, preso piena conoscenza di tutte le relative clausole, avendone negoziato il contenuto, e dichiarano quindi di approvarle specificamente singolarmente, nonché nel loro insieme e, comunque, a pena di nullità.

In caso di conflitto tra una o più disposizioni della presente convenzione (anche tra loro) dovrà optarsi per l'interpretazione più idonea a consentire la piena realizzazione dell'oggetto del contratto secondo un criterio di buona fede.

Per tutto quanto non espressamente regolato dalla presente convenzione troveranno applicazione, nei limiti della compatibilità, i principi generali dei contratti pubblici, persistendo una lacuna, troverà applicazione il Codice Civile.

Per quanto non contemplato nella presente convenzione si rinvia alle norme di legge e di regolamenti in materia sanitaria, amministrativa, civile e penale in quanto applicabili, nonché ai Protocollo Operativi Aziendali.

#### Art. 14 – Spese

Il presente atto, sottoscritto digitalmente, è soggetto all'imposta di bollo ai sensi dell'art. 2 dell'Allegato A – Tariffa Parte I, del D.P.R. 642/1972. Le spese di bollo sono poste a carico dell'Azienda, la quale provvederà ad assolvere il pagamento dell'imposta in modo virtuale ai sensi dell'art. 15 del succitato D.P.R. come da Autorizzazione Agenzia delle Entrate Ufficio Territoriale di ..... N.....

Il presente atto è soggetto a registrazione in caso d'uso e il relativo onere farà carico alla parte interessata.

La presente convenzione consta di n. \_\_\_\_ pagine e viene redatta in duplice copia, una per l'ISPRO ed una da conservare agli atti dell'Azienda.

Letto, approvato e sottoscritto.

Firenze,

Azienda Usl Toscana Centro  
Il Direttore della S.O.C. Accordi  
contrattuali e convenzioni privato  
accreditato sanitario e sociosanitario  
Dr.ssa Lucia Carlini  
*(firmato digitalmente)*

Istituto per lo Studio  
la Prevenzione e la rete Oncologica  
(ISPRO)  
Il Direttore Generale  
Dott. Gianni Amunni  
*(firmato digitalmente)*

## STRUTTURE AZIENDALI DA PARTECIPARE

S.S. Bilancio, Contabilità e Investimenti - ISPRO

S.S. Risorse Umane – ISPRO

S.C. Laboratorio Regionale di Prevenzione Oncologica ISPRO