



ISTITUTO PER LO STUDIO  
E LA PREVENZIONE ONCOLOGICA

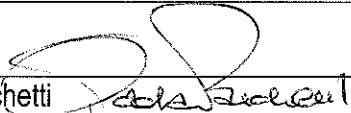
**DELIBERAZIONE DEL DIRETTORE GENERALE**  
(Nominato con D.P.G.R.T. n. 50 del 28/04/2008)

N° 15 del 05/02/2010

Oggetto: APPROVAZIONE PROGETTO AZIENDALE "INCREMENTO ACCETTAZIONE, PREPARAZIONE, LETTURA E REFERTAZIONE PREPARATI CITOLOGICI E LAVORAZIONE TEST RICERCA SANGUE OCCULTO NELLE FECI PER RISPETTO TEMPI ATTESI DI RISPOSTA"

Struttura Proponente DIREZIONE AZIENDALE

Proposta n. 15 del 5.2.2010 Responsabile del procedimento Estensore

Dr.ssa Paola Palchetti 

IMMEDIATAMENTE ESEGUIBILE



Importo di spesa:

Conto Economico n.

Eseguibile a norma di Legge dal 05 FEB. 2010

Pubblicato a norma di Legge il 05 FEB. 2010

Inviato al Collegio Sindacale il 05 FEB. 2010

L'anno 2010, il giorno 05 del mese di FEBBRAIO  
Il sottoscritto Dott.ssa Elena Lacquaniti, nella sua qualità di

**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. 50 del 28/04/2008.

**Visto** il D. Lgs.vo 30/12/1992 n. 502 e sue successive modifiche ed integrazioni e la L. R. Toscana n. 40 del 24/02/2005 di disciplina del Servizio Sanitario Regionale e successive modificazioni ed integrazioni;

**Vista** la LRT 4 febbraio 2008, n. 3 recante " Istituzione e organizzazione dell'Istituto per lo Studio e la Prevenzione Oncologica (ISPO) Gestione liquidatoria del Centro per lo Studio e la Prevenzione Oncologica ";

**Dato atto** che in forza della Legge RT 4 febbraio 2008, n. 3 l'Istituto per lo Studio e la Prevenzione Oncologica (ISPO) è Ente del Servizio Sanitario Regionale, dotato di personalità giuridica pubblica e di autonomia organizzativa, amministrativa e contabile e subentra nelle attività esercitate dal disciolto CSPO a far data dal 1 Luglio 2008;

**Vista** la delibera del Direttore Generale n° 5 del 14.07.2008 con la quale è stato approvato il regolamento dell'Isipo;

**Premesso che**, si rende necessario procedere al progressivo e definitivo allineamento dei tempi attesi di risposta per gli esami di screening proposti alla popolazione (pap test e fobt) anche a fronte di pensionamenti e trasferimenti di personale presso la S.C. Citopatologia e S.C Citologia Analitica e Biomolecolare (Biologi dirigenti e Tecnici di laboratorio);

**Reso noto** che è allo studio un progetto di riunificazione dei Laboratori di Citopatologia e di Citologia Analitica e Biomolecolare e che l'implementazione dei nuovi test di screening (HPV) al posto degli attuali necessiterà di un minor numero di lettori di citologia cervico-vaginale;

**Valutato**, quindi, per quanto sopra esposto, di non ricorrere alla sostituzione del personale cessato e cessante con altro personale con rapporto di lavoro a tempo indeterminato e di procedere, invece, all'attivazione di una selezione per n. 2 incarichi libero professionali della durata di 12 mesi, rinnovabili per altri 12, per personale laureato in scienze biologiche e con l'assunzione di n. 2 Tecnici di Laboratorio da destinarsi ai Laboratori odi Citopatologia;

**Valutato**, inoltre, che occorre comunque garantire la lettura degli attuali volumi di screening al fine di non creare disservizi e ritardi all'utenza;

**Dato atto che** che è, a tale scopo, è stato predisposto un progetto incentivante denominato "Incremento accettazione, preparazione, lettura e refertazione preparati citologici e lavorazione test ricerca sangue occulto nelle feci per rispetto tempi attesi di risposta" con durata sino al 30 giugno 2010, con lo scopo di garantire l'accettazione di n. 3000 pap test (stima equivalente all'eccedenza di esami rispetto ai volumi standard) e la preparazione, lettura e refertazione di n. 6500 pap test e dei test per la ricerca del sangue occulto nelle feci eccedenti il carico di lavoro garantito con l'attuale dotazione organica della S.C. Citologia Analitica e Biomolecolare (2500 esami/mese), documento allegato al presente atto quale Allegato A quale parte integrante e sostanziale;

**Considerato** che la cifra destinata a tale progetto è pari a 51.000= da distribuire al personale partecipante sulla base dell'attività effettivamente svolta e rendicontata;

**Visto** che la Direzione Sanitaria ha valutato positivamente il progetto ritenendolo sostenibile e rispondente agli obiettivi aziendali;

**Dato atto inoltre** che sono stati individuati, quali Responsabili del Progetto la Dr.ssa Paola Cariaggi (S.C. Citopatologia), la Sig.ra Elisabetta Gentile (Area Tecnico Sanitaria), la Dr.ssa Paola Palchetti (Area Comparto) ai quali compete di organizzare le attività necessarie per il raggiungimento dell'obiettivo nonché di vigilare sulla programmazione e sullo svolgimento delle stesse, avendo cura di assicurare un'adeguata rotazione del personale interessato;

**Precisato**, sin d'ora, che al momento della riunificazione dei Laboratori la Responsabilità del presente progetto sarà assegnata, in via transitoria ed in attesa di formale decisione in merito, al Direttore della S.C. Citologia Analitica e Biomolecolare;

**Precisato** inoltre che l'erogazione dei compensi al personale coinvolto nel progetto avverrà soltanto successivamente al raggiungimento dell'obiettivo nei termini previsti dal bando di adesione e che eventuali anticipazioni di somme al personale potranno essere ritirate qualora l'obiettivo non fosse poi raggiunto nei modi e nei tempi stabiliti;

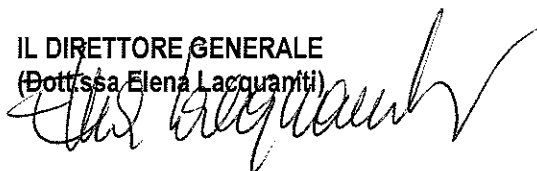
**Con il parere favorevole del Direttore Sanitario;**

## DELIBERA

Per quanto esposto in narrativa:

- 1) **Di approvare** il progetto incentivante denominato "Incremento accettazione, preparazione, lettura e refertazione preparati citologici e lavorazione test ricerca sangue occulto nelle feci per rispetto tempi attesi di risposta" con durata sino al 30 giugno 2010, con lo scopo di garantire l'accettazione di n. 3000 pap test (stima equivalente all'eccedenza di esami rispetto ai volumi standard) e la preparazione, lettura e refertazione di n. 6500 pap test e dei test per la ricerca del sangue occulto nelle feci eccedenti il carico di lavoro garantito con l'attuale dotazione organica della S.C. Citologia Analitica e Biomolecolare (2500 esami/mese), documento allegato al presente atto quale Allegato A quale parte integrante e sostanziale;
- 2) **Di dare atto** che scopo del progetto sopra delineato è il progressivo e definitivo allineamento dei tempi attesi di risposta degli esami di screening proposti alla popolazione data l'attuale dotazione organica delle strutture coinvolte nell'attività;
- 3) **Di individuare**, quali Responsabili del Progetto, la Dr.ssa Paola Cariaggi (S.C. Citopatologia), la Sig.ra Elisabetta Gentile (Area Tecnico Sanitaria), la Dr.ssa Paola Palchetti (Area Comparto) ai quali compete di organizzare le attività necessarie per il raggiungimento dell'obiettivo nonché di vigilare sulla programmazione e sullo svolgimento delle stesse, avendo cura di assicurare un'adeguata rotazione del personale interessato;
- 4) **Di dare inoltre atto**, sin d'ora, che al momento della riunificazione dei Laboratori la Responsabilità del presente progetto sarà assegnata, in via transitoria ed in attesa di formale decisione in merito, al Direttore della S.C. Citologia Analitica e Biomolecolare;
- 5) **Di imputare** i costi derivanti dal progetto, pari a € 51.00= (comprensivi degli oneri a carico dell'Ente) nel bilancio di esercizio 2010 nei Conti Economici del personale.
- 6) **Di dichiarare** il presente provvedimento immediatamente eseguibile, ai sensi della normativa in materia, per permettere l'attivazione del progetto nei tempi necessari
- 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 GENERALE  
(Dot.ssa Elena Lacquaniti)



IL DIRETTORE SANITARIO  
(Carolina Cuzzoni)



## Elenco degli allegati

Allegato "A"      Testo progetto      pag. 2

Allegato "B"      Bando di adesione progetto      pag. 2

ALLEGATO "C" MODULO DI ADESIONE PROGETTO PAG. 1

ALLEGATO "A" alle Delibere D.G.  
N. 15 del 05/02/2010



ISTITUTO PER LO STUDIO  
E LA PREVENZIONE ONCOLOGICA



## PROGETTO AZIENDALE "INCREMENTO ACCETTAZIONE, PREPARAZIONE, LETTURA E REFERTAZIONE PREPARATI CITOLOGICI E LAVORAZIONE TEST RICERCA SANGUE OCCULTO NELLE FECI PER RISPETTO TEMPI ATTESI DI RISPOSTA"

### **Obiettivo del progetto:**

L'Istituto, al fine di adeguare progressivamente i propri tempi di risposta degli esami di screening proposti alla popolazione agli standard indicati dalla comunità scientifica, si impegna a garantire l'accettazione, preparazione, lettura e refertazione di n. 6.500 pap test e dei test per la ricerca del sangue occulto nelle feci eccedenti il carico di lavoro garantito con l'attuale dotazione organica della S.C. Citologia Analitica e Biomolecolare. (2500 esami/mese)

### **Tempi di realizzazione:**

Il progetto avrà inizio il 15 febbraio 2010 e dovrà essere completato inderogabilmente entro il 30.06.2010.

### **Modalità di realizzazione :**

l'attività di accettazione, preparazione, lettura e refertazione dei preparati citologici (pap-test) e la lavorazione dei test per la ricerca del sangue occulto nelle feci, saranno svolte presso la S.C. Citopatologia e la S.C. Citologia Analitica e Biomolecolare secondo le procedure ed i protocolli già in essere nell'Istituto, al di fuori dell'orario di servizio.

Tali attività non possono essere svolte in regime ordinario in quanto la dotazione organica di personale (biologi, tecnici di lab. e personale amm.vo) delle Strutture coinvolte ed i relativi carichi di lavoro non consentirebbe il raggiungimento dell'obiettivo prefissato nei tempi stabiliti.

### **Modalità operative:**

l'individuazione degli operatori e la programmazione dell'attività da svolgersi è effettuata dai Responsabili del Progetto in collaborazione con il Responsabile dell'Area Tecnico Sanitaria avendo comunque cura di garantire un'adeguata rotazione del personale coinvolto nel progetto.

### **Partecipanti al progetto:**

Dirigenti Sanitari (biologi), Tecnici di Laboratorio, personale del comparto dipendente ISPO con specifica competenza in materia di accettazione amministrativa degli esami.

L'adesione avverrà su base volontaria e con possibilità di rotazione qualora il numero dei soggetti interessati superi quello realmente occorrente, attraverso l'adesione al bando che verrà diffuso a tutti i dipendenti.

### **Costo del progetto:**

La realizzazione del progetto prevede un impegno economico dell'Istituto pari a € 51.000= per la copertura dei seguenti costi:

Dirigenti sanitari (biologi) € 39.000= pari a € 6,00= per n. 6500 pap-test

Tecnici di Laboratorio € 8.000= per l'intera attività prevista dal progetto

Personale comparto € 4.000= per accettazione di n. 3000 pap test (stima equivalente all'eccedenza di esami  
in eccedenza rispetto ai volumi standard)



ISTITUTO PER LO STUDIO  
E LA PREVENZIONE ONCOLOGICA



per un costo totale del progetto di € 51.000=

### **Finanziamento Progetto:**

Il progetto è finanziato con i risparmi effettivi così realizzati

Biologi Dirigenti – n. 1 unità di personale dirigente pensionato non sostituibile con rapporto di lavoro a tempo indeterminato in vista dell'adozione di possibili modifiche nelle metodiche di screening

- posticipo attivazione di n. 2 incarichi libero professionali da aprile anziché da gennaio

Tecnici di Laboratorio: n. 2 unità di personale cessato in attesa di sostituzione da idonea graduatoria

Personale del Comparto: temporanea sostituzione di n. 1 unità di personale cessato in attesa di rientro in servizio di personale in aspettativa.

### **Rendicontazione Progetto**

Il premio inerente l'attività svolta verrà erogato, previa verifica positiva del raggiungimento dell'obiettivo espresso in termini di esami accettati, preparati, letti e refertati, a conclusione del progetto stesso sulla base della ripartizione del premio ai diversi partecipanti determinata dai Responsabili del progetto in relazione all'attività effettivamente prestata e rendicontata. A tal fine i Responsabili di progetto definiranno con il Sistema Informativo le modalità per l'identificazione delle prestazioni oggetto del presente progetto per la produzione di apposita reportistica di monitoraggio da presentare alla Direzione

### **Risorse necessarie:**

Beni di consumo sanitari, beni e servizi di supporto diretto all'attività (cancelleria, utenze, arredi, etc)

Il Responsabile del Progetto per personale afferente Laboratorio S.C. Citologia  
Dr.ssa Paola Cariaggi

Il Responsabile del Progetto per personale afferente all'Area Tecnica  
Sig.ra Elisabetta Gentile

Il Responsabile del Progetto per personale afferente all'Area Comparto  
Dr.ssa Paola Palchetti

Approvazione della Direzione Sanitaria

Dr.ssa Carolina Cuzzoni

Firenze, 05.02.2010

ALLEGATO "B" alle Delibere  
D.G. N. 15 del 05.02.2010



ISTITUTO PER LO STUDIO  
E LA PREVENZIONE ONCOLOGICA



**BANDO DI ADESIONE AL PROGETTO AZIENDALE  
"INCREMENTO ACCETTAZIONE, PREPARAZIONE, LETTURA E REFERTAZIONE PREPARATI CITOLOGICI  
E LAVORAZIONE PREPARATI CITOLOGICI, TEST RICERCA SANGUE OCCULTO NELLE FECI PER  
RISPETTO TEMPI ATTESI DI RISPOSTA"**

1. L'Istituto ha elaborato un progetto incentivante teso a garantire prestazioni nell'ambito dell'attività di screening (pap test, fobt,) volto al raggiungimento del rispetto dei tempi attesi di risposta.
2. Il progetto di cui al punto 1 avrà inizio il 15 febbraio 2010 e terminerà il 30 giugno 2010.
3. Le prestazioni di cui al punto 1 dovranno essere svolte presso la S.C. Citopatologia e la S.C. Citologia Analitica e Biomolecolare secondo le procedure ed i protocolli già in essere presso ISPO.
4. Per tali prestazioni, da svolgersi al di fuori dell'orario istituzionale (causalizzazione G10), è prevista una cifra complessiva pari a **51.000=** da suddividere fra il personale partecipante sulla base dell'attività effettivamente prestata, in base alla seguente tariffa
  - Dirigenti Sanitari (biologi) € 39.000= per n. 6500 pap test
  - Tecnici di Laboratorio € 8.000=
  - Personale del comparto € 4.000= per n. 3000 pap test
5. Responsabili del Progetto:  
  
Laboratorio S.C. Citologia Dr.ssa Paola Cariaggi  
Area Tecnica Sig.ra Elisabetta Gentile  
Area Comparto Dr.ssa Paola Palchetti
6. L'adesione del personale al progetto dovrà avvenire su base volontaria e con possibilità di rotazione qualora il numero dei soggetti interessati superi quello realmente occorrente; per il personale del Comparto sarà data precedenza al personale che abbia già maturato, **esperienza nell'attività di accettazione amministrativa dei pap-test**
7. Il personale non potrà svolgere l'attività in caso di sciopero, né se il dipendente è in debito orario. Inoltre, l'attività suddetta non potrà essere svolta nei giorni di permesso o nei giorni di assenza a qualsiasi titolo e deve essere compatibile con le esigenze di servizio e con le funzioni a cui il dipendente è normalmente preposto.
8. L'individuazione dell'operatore e la programmazione dell'attività da svolgersi è effettuata dai Responsabili del progetto avendo comunque cura di garantire una adeguata rotazione del personale interessato.
9. Gli elenchi del personale partecipante dovranno essere trasmessi per conoscenza alla Direzione Sanitaria e alla Struttura Organizzativa di riferimento del dipendente.
10. Il premio inerente l'attività svolta verrà erogato, previa verifica positiva del raggiungimento dell'obiettivo espresso in termini di esami accettati, preparati, letti e refertati, a conclusione del progetto stesso sulla base della ripartizione del premio ai diversi partecipanti determinata dal Responsabile del progetto in relazione all'attività effettivamente prestata e rendicontata. La liquidazione dei compensi sarà effettuata entro e non oltre 2 mesi dalla certificazione di correttezza della rendicontazione dell'attività prodotta dai Responsabili. A tal fine il Responsabile di progetto definirà con il Sistema Informativo le modalità per l'identificazione delle prestazioni di cui al punto 1 e per la produzione di apposita reportistica di monitoraggio da presentare alla Direzione.

**ADEMPIMENTI**

1. Il personale interessato dovrà far pervenire una richiesta al Responsabile del progetto, anche tramite posta elettronica, compilando il modulo in allegato.
2. Il presente bando scade il giorno **10 febbraio 2010.**





**MODULO DI ADESIONE AL PROGETTO AZIENDALE**

**"INCREMENTO ACCETTAZIONE, PREPARAZIONE, LETTURA E REFERTAZIONE PREPARATI CITOLOGICI  
E TEST RICERCA SANGUE OCCULTO NELLE FECI PER RISPETTO TEMPI ATTESI DI RISPOSTA"**

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 del progetto dell'Area di mia pertinenza la mia disponibilità oraria, segnalando anche eventuali preferenze giornaliere, fermo restando che è il responsabile stesso del progetto che organizza l'attività secondo le modalità e le esigenze più opportune.

Firma leggibile

\_\_\_\_\_

Data \_\_\_\_\_

Strutture aziendali da partecipare :

Contabilità e controllo di gestione

S.C. Citopatologia

S.C. Citologia Analitica e Biomolecolare

S.C. Staff Tecnico-Amministrativo

Area Tecnico Sanitaria