



ISTITUTO PER LO STUDIO
E LA PREVENZIONE ONCOLOGICA

DELIBERAZIONE DEL DIRETTORE GENERALE
(Nominato con D.P.G.R.T. n. 233 del 13/12/2010)

N° 170 del 23 DIC. 2011

| | |
|--|---|
| Oggetto: Approvazione Piano di Formazione Esterna ISPO – Anno 2012 | |
| Struttura Proponente | Direzione Aziendale |
| Proposta n. | Responsabile del procedimento <i>den</i> |
| | Responsabile Contabilità e Controllo di Gestione Estensore <i>Oslegli</i> |

IMMEDIATAMENTE ESEGUIBILE



Importo di spesa: 68.270,00 euro

Conto Economico

Eseguibile a norma di Legge dal 23 DIC. 2011

Pubblicato a norma di Legge il 23 DIC. 2011

Inviato al Collegio Sindacale il 23 DIC. 2011

L'anno 2011, il giorno 23 del mese di Dicembre
Il sottoscritto Prof. Gianni Amunni, 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. 233 del 13/12/2010.

Visto il D. Lgs. 30.12.1992, n. 502 e sue successive modifiche ed integrazioni;

Vista la Legge Regionale Toscana 24.02.2005, n. 40 recante "Disciplina del Servizio Sanitario Regionale" e successive modifiche e integrazioni;

Vista la Legge Regionale Toscana 04.02.2008 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 Regionale Toscana 04.02.2008, 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 ai sensi e per gli effetti dell'art. 19 comma 1 di detta legge subentra nelle attività esercitate dal disciolto CSPO a far data dal 1° Luglio 2008 e nella fattispecie all'art. 2, comma 4, tra le attività dell'ISPO, si contempla l'attività di aggiornamento professionale nell'ambito della prevenzione oncologica per le aziende del servizio sanitario regionale e nazionale (formazione esterna);

Vista la Delibera del Direttore Generale n. 5 del 14.07.2008 con la quale è stato approvato il Regolamento dell'ISPO;

Dato atto che la formazione permanente del personale è elemento essenziale nelle organizzazioni sanitarie per il miglioramento delle competenze degli operatori e delle prestazioni erogate, secondo le indicazioni contenute nel Piano Sanitario Regionale vigente;

Considerato inoltre che il disciolto CSPO e attualmente l'ISPO, in qualità Centro di Riferimento Regionale per la prevenzione oncologica, sviluppa l'attività di formazione e scambio professionale tra gli operatori dei programmi di screening regionale e che, essendo tra l'altro sede dell'Osservatorio Nazionale Screening, promuove la formazione presso le Aziende Sanitarie ed Ospedaliere di altre Regioni, con l'obiettivo di migliorare e garantire i controlli di qualità a livello di ciascun programma regionale;

Preso atto che con la Delibera della Giunta Regionale Toscana n. 1276 del 01.12.2003 la Regione Toscana ha provveduto al coinvolgimento nel processo di accreditamento E.C.M. (Educazione Continua in Medicina) degli eventi formativi anche le strutture regionali CSPO, ARS ed ARPAT;

Visto l'Accordo Stato-Regioni n. 1667 del 13.03.2003 in cui viene sancito che "i crediti maturati dai singoli professionisti nell'ambito delle iniziative di formazione continua accreditate dalle Regioni sono riconosciuti su tutto il territorio nazionale";

Preso atto che, come specificato nel Piano di Formazione Esterna ISPO 2012, allegato al presente atto quale parte integrante e sostanziale (Allegato "A") e redatto dal Coordinatore della Formazione Esterna Dott. Barbara Mengoni, con la collaborazione della Dott. Veronica Margelli, dopo aver valutato le proposte formative, elaborate dai Responsabili delle Strutture Complesse e Semplici, con il Referente Scientifico dell'Istituto Dr. Eugenio Paci, l'effettuazione del Piano medesimo ottempera a quanto stabilito dalla Legge Regionale Toscana n. 40 del 24.02.2005 e successive modifiche e integrazioni, che ha delineato un sistema formativo regionale e una rete formativa regionale, e a quanto indicato nello specifico nel Piano Sanitario Regionale 2008-2010, prorogato fino al 31/12/2011 (come da comunicazione della GRT prot. n. AOOGR/0292316/Q.070.040 del 16.11.2010), in base al quale "La rete formativa nel prossimo triennio sempre più dovrà raccordarsi con i bisogni di formazione connessi alla pianificazione strategica che il Sistema Sanitario Regionale si è dato con il presente piano. Occorre sempre più sviluppare momenti di confronto e condivisione capaci di assicurare la migliore aderenza fra i bisogni di salute e la programmazione della formazione per tutti i profili professionali dell'area sanitaria e socio-sanitaria. Occorre una ridefinizione continua dei percorsi di formazione e per l'individuo occorre un processo continuo per ristrutturare e rinnovare

le proprie competenze" (PSR 2008-2010 capitolo 7 pag. 178), e che è pertanto orientato al perseguimento degli obiettivi di salute quale strumento finalizzato ad affermare la stessa come bene condiviso e comune, a migliorare la consapevolezza e competenza sulla multifattorialità dei determinanti della salute in ambito ambientale, sociale e biologico, ad individuare il ruolo che può essere svolto dalle diverse professionalità a livello integrato e multidisciplinare;

Rilevato che per tutti gli eventi proposti, è previsto l'accreditamento E.C.M. (Educazione Continua in Medicina) con il sistema di accreditamento regionale (inserimento degli eventi formativi nell'applicativo FSR), in attesa dell'attivazione delle procedure per la richiesta di accreditamento come Provider in ottemperanza alle indicazioni contenute nell'Accordo Stato-Regioni n. 168 del 1.8.2007 ("Riordino del sistema di formazione continua in medicina", recepito dalla Regione Toscana con Delibera n. 643 del 4.8.2008), nell'Accordo Stato-Regioni n. 192 del 5.11.2009 ("Accreditamento dei Provider ECM, Formazione a distanza, obiettivi formativi, valutazione della qualità del sistema formativo sanitario, attività formative realizzate all'estero, liberi professionisti") e nella Delibera della Giunta Regionale Toscana n. 1014 del 21.11.2011 ("Indirizzi per la formazione del personale dipendente SST");

Dato atto che la Dr.ssa Chiara Neri, Direttore Sanitario dell'Istituto, è il Responsabile del Procedimento del servizio in questione;

Considerato che i costi previsti per l'attuazione del Piano di Formazione Esterna ISPO 2012 ammontano presuntivamente per la formazione esterna a 68.270,00 euro, IVA inclusa, a fronte di una previsione di entrate, derivanti da quote di iscrizione, pari a 91.100,00 euro;

Dato atto che la suddetta somma di 68.270,00 euro risulterà imputata, a valere del Bilancio anno 2012, sui conti economici di riferimento, CDC 010 (per i costi non a valere su finanziamenti finalizzati) e sui seguenti finanziamenti finalizzati:

- aut. n. 93/11 CDC 670 per l'importo di 3.170,00 euro a copertura totale dei costi da sostenere per la realizzazione del Convegno "Prevenzione del fumo attivo e passivo e delle patologie fumo correlate";
- aut. n. 102/09 CDC 624 per l'importo di 7.236,00 euro a copertura di una quota parte (circa il 50%) dei costi da sostenere per la realizzazione di n. 2 edizioni del "Corso teorico sull'introduzione del test HPV nello screening primario";

Ritenuto pertanto di procedere all'approvazione del Piano di Formazione Esterna ISPO 2012 nei termini sopra indicati e di prendere atto del quadro economico per quanto concerne i ricavi presunti e la copertura dei costi collegati, valutando che la ripartizione sarà tra quota di iscrizione, bilancio dell'Istituto e finanziamenti finalizzati come meglio specificato nell'Allegato "A" del presente atto;

Ravvisata altresì la necessità di dichiarare il presente atto immediatamente esecutivo ai sensi della normativa vigente, per poter adempiere, nel più breve tempo possibile, a tutte le procedure necessarie per l'accreditamento E.C.M. (Educazione Continua in Medicina) con il sistema di accreditamento regionale (inserimento degli eventi formativi nell'applicativo FSR);

Acquisito il visto di regolare imputazione della spesa da parte della S.S. Gestione Contabilità e Controllo di Gestione;

Con il parere favorevole del Direttore Sanitario

DELIBERA

per i motivi espressi in narrativa:

1. di approvare il Piano di Formazione Esterna ISPO 2012 unito, quale Allegato "A", al presente atto di cui costituisce parte integrante e sostanziale;

2. di dare atto che per tutti gli eventi proposti è previsto l'accreditamento E.C.M. (Educazione Continua in Medicina) con il sistema di accreditamento regionale (inserimento degli eventi formativi nell'applicativo FSR), in attesa dell'attivazione delle procedure per la richiesta di accreditamento come Provider in ottemperanza alle indicazioni contenute nell'Accordo Stato-Regioni n. 168 del 1.8.2007 ("Riordino del sistema di formazione continua in medicina", recepito dalla Regione Toscana con Delibera n. 643 del 4.8.2008), nell'Accordo Stato-Regioni n. 192 del 5.11.2009 ("Accreditamento dei Provider ECM, Formazione a distanza, obiettivi formativi, valutazione della qualità del sistema formativo sanitario, attività formative realizzate all'estero, liberi professionisti") e nella Delibera della Giunta Regionale Toscana n. 1014 del 21.11.2011 ("Indirizzi per la formazione del personale dipendente SST");
3. di dare atto che il Piano di Formazione Esterna ISPO 2012 comporta, sulla base delle spese ad oggi prevedibili e secondo quanto specificato in narrativa, un costo complessivo presunto di 68.270,00 euro, IVA inclusa, a fronte di una previsione di ricavi, derivanti da quote di iscrizione pari a 91.100,00 euro;
4. di dare atto che la suddetta somma di 68.270,00 euro risulterà imputata, a valere del Bilancio anno 2012, sui conti economici di riferimento, CDC 010 (per i costi non a valere su finanziamenti finalizzati) e su:
 - aut. n. 93/11 CDC 670 per l'importo di 3.170,00 euro a copertura totale dei costi da sostenere per la realizzazione del Convegno "Prevenzione del fumo attivo e passivo e delle patologie fumo correlate";
 - aut. n. 102/09 CDC 624 per l'importo di 7.236,00 euro a copertura di una quota parte (circa il 50%) dei costi da sostenere per la realizzazione di n. 2 edizioni del "Corso teorico sull'introduzione del test HPV nello screening primario";
5. di dare atto che la Dr.ssa Chiara Neri, Direttore Sanitario dell'Istituto, è il Responsabile del Procedimento del servizio in questione;
6. di dichiarare il presente atto immediatamente eseguibile ai sensi della normativa vigente, per poter adempiere, nel più breve tempo possibile, a tutte le procedure necessarie per l'accreditamento E.C.M. (Educazione Continua in Medicina) con il sistema di accreditamento regionale (inserimento degli eventi formativi nell'applicativo FSR);
7. di trasmettere copia del presente atto alla Direzione Generale Diritti di Cittadinanza e Coesione Sociale della Regione Toscana;
8. di trasmettere il presente atto all'albo di pubblicità degli atti dell'Istituto per lo Studio e la Prevenzione Oncologica e al Collegio Sindacale.

IL DIRETTORE SANITARIO
(Dr.ssa Chiara Neri)



IL DIRETTORE GENERALE
(Prof. Gianni Amunni)



Elenco degli allegati

Allegato A

Piano di Formazione Esterna ISPO 2012

n. pagine 47

Strutture aziendali da partecipare:

Direzione Generale Diritti di Cittadinanza e Coesione Sociale - Regione Toscana
Responsabili S.C. e S.S. (ISPO)
Coordinamento Attività tecniche e sanitarie (ISPO)
Coordinamento Statistico (ISPO)
Settore Formazione Esterna (ISPO)
Settore Convenzioni e Affari Generali della Direzione (ISPO)
S.C. Amministrazione Bilancio e Finanza (ASF)

Formazione Esterna

Allegato "A" delibera n. 170 del 23 DIC. 2011

PIANO DI FORMAZIONE ESTERNA ISPO

ANNO 2012

a cura di

Dott. Barbara Mengoni
Coordinatore Settore Formazione Esterna ISPO

Per approvazione:

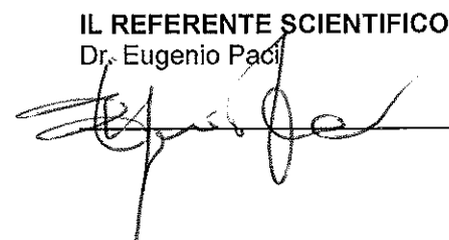
IL DIRETTORE GENERALE
Prof. Gianni Amunni



IL DIRETTORE SANITARIO
Dr. Chiara Neri



IL REFERENTE SCIENTIFICO
Dr. Eugenio Paci



Handwritten scribbles or marks.

1. OBIETTIVI GENERALI

Il "Piano di Formazione Esterna" 2012 dell'Istituto per lo Studio e la Prevenzione Oncologica (ISPO), approvato dalla Direzione Aziendale, è stato redatto e curato dal Coordinatore del Settore Formazione Esterna, Dott.ssa Barbara Mengoni, sulla base delle proposte di programmazione didattica pervenute dai Responsabili delle Strutture Complesse e Semplici dell'Istituto. Ha collaborato alla elaborazione del documento la Dott.ssa Veronica Margelli, in staff presso il Settore Formazione Esterna.

L'ISPO prevede tra le sue attività istituzionali iniziative di informazione ed educazione alla salute, formazione ed aggiornamento nell'ambito della prevenzione primaria e secondaria dei tumori, come contemplato dalla Legge Regionale Toscana n. 3 del 04.02.2008, nella fattispecie all'articolo 2, comma 4.

Considerato che l'Istituto è il Centro di Riferimento Regionale (CRR) per gli operatori dei programmi di screening oncologico della Regione Toscana, sede dell'Osservatorio Nazionale Screening (ONS) e che il personale delle Aziende Sanitarie e Ospedaliere di altre Regioni ha aderito nel corso degli ultimi dieci anni con soddisfazione agli eventi formativi proposti (convegni, conferenze, seminari, corsi teorici e pratici, tirocini), anche per il 2012 il "Piano di Formazione Esterna" è rivolto a favorire l'aggiornamento degli operatori del sistema sanitario su temi di grande attualità ed è orientato, come in passato, al perseguimento degli obiettivi di salute quale strumento finalizzato ad affermare la stessa come bene condiviso e comune, a migliorare la consapevolezza e competenza sulla multifattorialità dei determinanti della salute in ambito ambientale, sociale e biologico, ad individuare il ruolo che può essere svolto dalle diverse professionalità a livello integrato e multidisciplinare.

L'orientamento del "Piano di Formazione Esterna" ISPO ottempera infatti alla Legge Regionale Toscana 24.02.2005 n. 40 e successive modifiche e integrazioni, che ha delineato un sistema formativo regionale e una rete formativa regionale e a quanto indicato nel Piano Sanitario Regionale (PSR) in base al quale "...La rete formativa nel prossimo triennio sempre più dovrà raccordarsi con i bisogni di formazione connessi alla pianificazione strategica che il Sistema Sanitario Regionale si è dato con il presente piano. Occorre sempre più sviluppare momenti di confronto e condivisione capaci di assicurare la migliore aderenza fra i bisogni di salute e la programmazione della formazione per tutti i profili professionali dell'area sanitaria e socio-sanitaria. Occorre una ridefinizione continua dei percorsi di formazione e per l'individuo occorre un processo continuo per ristrutturare e rinnovare le proprie competenze ..." (PSR 2008-2010, cap. 7, pag. 178 – prorogato fino al 31.12.2011 come da comunicazione della Regione Toscana - Giunta Regionale Prot. n. AOOGR/0292316/Q.070.040 del 16.11.2010).

In sintesi gli eventi inseriti nel "Piano di Formazione Esterna" sono stati programmati al fine di:

- promuovere in modo sinergico nell'ambito della rete oncologica toscana percorsi formativi al fine di favorire la discussione di tematiche emergenti del percorso assistenziale, lo scambio di informazioni tra istituzioni, l'approfondimento di settori innovativi della ricerca;
- migliorare la qualità assistenziale, relazionale e gestionale nei servizi sanitari, i sistemi di valutazione e verifica degli interventi preventivi diagnostico-clinici e terapeutici affinché le competenze degli operatori e le risposte sanitarie siano continuamente adattati ai bisogni della collettività e al contesto socio-culturale;
- implementare l'utilizzo delle Linee Guida attraverso "la formazione interdisciplinare" per gli operatori del sistema sanitario;
- promuovere le competenze relazionali attraverso l'innalzamento della specifica professionalità di ogni operatore e l'aumento della capacità di ognuno a lavorare all'interno della propria organizzazione e a rapportarsi all'utenza;
- affinare i processi di comunicazione aziendale all'esterno per migliorare l'integrazione tra clinica e ricerca e il trasferimento dei risultati dalla ricerca alla pratica clinica.

La tipologia e i contenuti degli eventi proposti in questo Piano permettono di garantire non solo l'innalzamento della specifica professionalità di ogni operatore, ma anche l'aumento della capacità di ognuno a lavorare all'interno della propria organizzazione e a rapportarsi all'utenza.

L'attività formativa deve infatti essere inserita nei processi organizzativi e di sviluppo aziendali per essere pianificata in funzione della mission aziendale, degli obiettivi che l'organizzazione sanitaria intende raggiungere e dei bisogni formativi degli operatori, rappresentando così una fondamentale risorsa strategica per promuovere il continuo miglioramento della qualità dei servizi erogati e delle informazioni scientifiche prodotte.

Gli eventi organizzati da ISPO sono accreditati con il sistema di Educazione Continua in Medicina E.C.M. della Regione Toscana, in ottemperanza al PSR e a quanto stabilito nella principale normativa di riferimento a livello nazionale e regionale:

Decreto Legislativo n. 502 del 30.12.1992 e s.m.i.

Riordino della disciplina in materia sanitaria a norma dell'art. 1 della legge 23 ottobre 1992, n. 421

Accordo Stato-Regioni n. 1667 del 13.03.2003

Accordo sugli obiettivi e sul programma di formazione continua. Punto 7 "i crediti maturati dai singoli professionisti nell'ambito delle iniziative di formazione continua accreditate dalla Regioni sono riconosciute su tutto il territorio nazionale"

Accordo Stato-Regioni n. 168 dell'1.8.2007

Riordino del sistema di formazione continua

Accordo Stato-Regioni n. 192 del 5.11.2009

Accreditamento dei provider ECM, Formazione a distanza, obiettivi formativi, valutazione della qualità del sistema formativo, attività formative realizzate all'estero, liberi professionisti

Legge Regionale n. 74 del 26.10.1998

Norme per la formazione degli operatori del Servizio sanitario

Delibera G.R.T. n. 849 del 5.8.2002

Linee guida alle Aziende sanitarie per la programmazione delle attività formative anche ai fini di una prima sperimentazione di un sistema regionale di accreditamento della formazione continua

Delibera G.R.T. n. 1276 dell'1.12.2003

Programma biennale 2003/2004 per l'attività formativa destinata al personale dipendente e convenzionato del Servizio sanitario toscano. Coinvolgimento nel processo di accreditamento ECM degli eventi formativi erogati da CSPO, ARS e ARPAT

Legge Regionale n. 40 del 24.02.2005 e s.m.i.

Disciplina del servizio sanitario nazionale

Delibera G.R.T. n. 134 del 31.01.2005

Percorso sperimentale di accreditamento dei provider ed ulteriori disposizioni in tema di ECM

Delibera G.R.T. n. 733 del 18.07.2005

Linee di indirizzo alle Aziende Sanitarie sulle sponsorizzazioni delle attività formative

Delibera G.R.T. n. 643 del 4.8.2008

Accordo Stato-Regioni n. 168/2007: riordino del Sistema Toscano in Educazione Continua in Medicina e indirizzi per la Formazione Continua a supporto del PSR 2008-2010

Delibera G.R.T. n. 1014 del 21.11.2011

Indirizzi per la formazione del personale dipendente SST

Nell'ambito della programmazione aziendale delle attività di formazione, l'accREDITAMENTO ECM è un passaggio fondamentale per garantire l'affidabilità tecnico-professionale (qualità ed efficacia), la trasparenza gestionale (equità) dei professionisti e delle istituzioni sanitarie, rispettando l'indipendenza da interessi di tipo commerciale, come indicato dalla normativa vigente in materia di sponsorizzazioni.

Il personale del Settore Formazione Esterna accede al sistema di accREDITAMENTO degli eventi, attualmente vigente per ISPO, tramite apposite smart card nominative rilasciate dalla Regione Toscana.

2. PROGRAMMAZIONE OPERATIVA

La Direzione Aziendale fornisce le linee strategiche di indirizzo al fine di realizzare una programmazione congiunta insieme al Referente Scientifico e alle Strutture ISPO specificatamente a quanto attiene all'attività istituzionale svolta, recependo anche le indicazioni contenutistiche del PSR e della normativa essenziale di riferimento in materia di "formazione" sopra elencata.

La stesura del Piano viene effettuata dal Coordinatore del Settore Formazione Esterna, che fornisce il supporto metodologico per la definizione dei singoli progetti, per l'individuazione della metodologia didattica più idonea e appropriata agli obiettivi, per la definizione dei servizi necessari alla realizzazione e per la valutazione del piano economico.

Il Piano nella sua versione definitiva è approvato con Deliberazione del Direttore Generale ISPO e successivamente viene trasmesso in Regione Toscana per l'opportuna valutazione.

3. VALUTAZIONE

Ai fini della valutazione del Piano, verranno utilizzati i seguenti strumenti quantitativi e qualitativi di verifica.

3.1 Strumenti quantitativi

- il numero degli eventi formativi realizzati rispetto a quelli programmati - standard di accettabilità $\geq 80\%$;
- il numero di discenti presenti suddivisi per categorie professionali accreditate E.C.M. rispetto a quelli previsti - standard di accettabilità $\geq 80\%$.

3.1 Strumenti qualitativi

- il numero di eventi multiprofessionali attivati rispetto al numero totale degli eventi
- la percentuale del numero dei test di verifica dell'apprendimento superati (per eventi con numero di partecipanti inferiori a 100);
- modalità di diffusione del Piano (vedi paragrafo 4)
- la valutazione media del gradimento complessivo di ogni evento espresso dai discenti, ai quali viene sottoposta una "scheda di gradimento" contenente quesiti su:
 - rilevanza del programma rispetto ai bisogni formativi e al ruolo professionale;
 - qualità formativa del programma;
 - giudizio sui docenti;
 - efficacia della formazione ricevuta;
 - qualità dell'organizzazione e tempi di svolgimento;
 - eventuale percezione di interessi commerciali durante lo svolgimento dell'evento o nel programma scientifico.

L'atto finale per la valutazione del "Piano di Formazione Esterna" è costituito dalla "Relazione Annuale" che la Dott. Barbara Mengoni redige e cura con la collaborazione della Dott. Veronica Margelli e che viene trasmessa alla Regione Toscana entro la fine di marzo di ogni anno.

4. MODALITÀ DI DIFFUSIONE INTERNA ED ESTERNA

Il Piano, costituito da eventi svolti presso i Presidi ISPO o comunque in location ubicate a Firenze, viene diffuso dal Settore Formazione Esterna sia al personale ISPO che agli operatori sanitari "esterni" secondo le seguenti modalità e strumenti di comunicazione, con l'obiettivo di garantire "equità di accesso alla formazione":

- pubblicazione dei programmi e delle schede di iscrizione dei singoli eventi formativi nel sito ISPO (www.ispo.toscana.it). In particolare, il materiale relativo ad ogni evento, in formato pdf, è inserito all'interno dell'apposita sezione dedicata (Formazione Esterna) e nella sezione "NEWS" consultabili dalla homepage;
- pubblicazione dei programmi e delle schede di iscrizione dei singoli eventi formativi in siti di altre istituzioni in linea con la mission ISPO, che si occupano di prevenzione e ricerca scientifica in ambito oncologico o che comunque trattano argomenti di pertinenza con quelli proposti dall'evento formativo da divulgare, a seguito di specifica richiesta e autorizzazione;
- diffusione dei programmi e delle schede di iscrizione degli eventi formativi, rispettando quanto previsto dal Codice Privacy vigente, tramite un'apposita mailing list costituita dai recapiti di professionisti di varia estrazione, ma principalmente afferenti alla sanità pubblica.

La Direzione Aziendale, ai fini dell'aggiornamento del personale ISPO, valuterà in base all'attinenza con le attività svolte dal professionista e agli obiettivi e contenuti di ogni evento, l'opportunità di partecipazione ai programmi di formazione esterna delineati in questo Piano.

5. ENTRATE/COSTI PREVISTI PER EVENTI FORMAZIONE ESTERNA

5.1 CONVEGNI, SEMINARI, CORSI, WORKSHOP

| | TITOLO EVENTO | DATA | ORE FORMATIVE | ENTRATE PREVISTE DA QUOTA DI ISCRIZIONE § | COSTI PREVISTI # |
|-----------------|--|------------------------------------|-------------------------|---|--|
| CONVEGNI | | | | | |
| 1 | CONVEGNO "INCONTRO ANNUALE DEL REGISTRO DI MORTALITÀ REGIONALE TOSCANO" pag. 12 | aprile/maggio 2012 | 4 | Nessuna | € 3.122,00 |
| 2 | CONVEGNO "PREVENZIONE DEL FUMO ATTIVO E PASSIVO E DELLE PATOLOGIE FUMO CORRELATE" pag. 14 | 11 giugno oppure 12 giugno 2012 | 8 | Nessuna | € 3.170,00 Evento su finanziamenti finalizzati aut. n. 93/11 CDC 670 |
| 3 | CONVEGNO "I PROGRAMMI DI SCREENING DELLA REGIONE TOSCANA: PRESENTAZIONE DEL 13° RAPPORTO ANNUALE" pag. 16 | 14 dicembre 2012 | 4 | Nessuna | € 4.430,00 Evento con contributo parziale della Fondazione Lilly O.N.L.U.S. |
| SEMINARI | | | | | |
| 4 | SEMINARI DI EPIDEMIOLOGIA CLINICA E DESCRITTIVA (totale n. 12) pag. 18 | da marzo-a dicembre 2012 | 24 (n. 2 ore ad evento) | Nessuna | Nessuno |
| 5 | SEMINARIO SULLE PROCEDURE DI ACCETTAZIONE, PROCESSAZIONE, REFERTAZIONE DI CAMPIONI CITOLOGICI pag. 20 | marzo 2012 | 4 | € 500,00 | Nessuno |
| 6 | SEMINARI "CENTRO DI RIFERIMENTO REGIONALE PER LA PREVENZIONE ONCOLOGICA - CRR" (totale n. 3) pag. 21 | da aprile a settembre 2012 | 9 (n. 3 ore ad evento) | Nessuna | Nessuno |
| 7 | SEMINARIO SUL MODELLO ORGANIZZATIVO DI UN LABORATORIO DI CITOLOGIA DI GRANDI DIMENSIONI pag. 22 | giugno 2012 | 4 | € 500,00 | Nessuno |
| 8 | SEMINARIO "PREVENZIONE ONCOLOGICA E CARDIOVASCOLARE A CONFRONTO. DIVERSE STORIE, FUTURI INCROCIATI?" pag. 23 | giugno 2012 | 8 | € 6.000,00 | € 4.476,00 |

| | TITOLO EVENTO | DATA | ORE FORMATIVE | ENTRATE PREVISTE DA QUOTA DI ISCRIZIONE § | COSTI PREVISTI # |
|--------------------------|---|---|-------------------------------|---|---|
| Continua SEMINARI | | | | | |
| 9 | SEMINARIO SUL CONTROLLO DI QUALITÀ INTERNO DI UN LABORATORIO DI CITOLOGIA DI GRANDI DIMENSIONI: LETTURA COLLEGALE pag. 25 | settembre 2012 | 4 | € 500,00 | Nessuno |
| 10 | SEMINARIO "IL REGISTRO DEI TUMORI NASO SINUSALI IN REGIONE TOSCANA" pag. 26 | ottobre 2012 | 5 | Nessuna | € 2.370,00 |
| 11 | SEMINARIO "MELANOMA CUTANEO: QUANDO LA PREVENZIONE È DAVVERO PRIMARIA" pag. 27 | ottobre e novembre 2012 (n. 2 Edizioni) | 8 (n. 4 ore ad Edizione) | Nessuna | Nessuno |
| 12 | SEMINARIO SUL CONTROLLO DI QUALITÀ INTERNO DI UN LABORATORIO DI CITOLOGIA DI GRANDI DIMENSIONI: MONITORAGGIO DELLE RISPOSTE, REVISIONE FALSI NEGATIVI, VALUTAZIONE VALORI PREDITTIVI POSITIVI pag. 28 | novembre 2012 | 4 | € 500,00 | Nessuno |
| CORSI | | | | | |
| 13 | CORSO TEORICO DI DIAGNOSTICA SENOLOGICA CON PRESENTAZIONE INTERATTIVA DI CASISTICA RAGIONATA pag. 29 | 13-16 marzo 2012 (1° Edizione) periodo da definire (2° Edizione) | 70 (n. 35 ore ad Edizione) | € 18.000,00 (n. 2 Edizioni) | 17.880,00 (n. 2 Edizioni) |
| 14 | CORSO TEORICO- PRATICO "UTILIZZO DEL SOFTWARE SEER*PREP E INTRODUZIONE AL SEER*STAT" pag. 31 | marzo 2012 | 8 | € 3.000,00 | € 1.420,00 |
| 15 | CORSO TEORICO-PRATICO "UTILIZZO DI MICROSOFT ACCESS PER LA GESTIONE DI BANCHE DATI EPIDEMIOLOGICHE" pag. 33 | maggio 2012 | 4 | € 1.500,00 | Nessuno |
| 16 | CORSO TEORICO SULL'INTRODUZIONE DEL TEST HPV NELLO SCREENING PRIMARIO pag. 34 | maggio e novembre 2012 (n. 2 Edizioni) | 32 (n. 16 ore ad Edizione) | € 7.200,00 (n. 2 Edizioni) | € 14.436,00 (n. 2 Edizioni) Evento con quota parte su finanziamenti finalizzati aut. n. 102/09 CDC 624 (€ 7.236,00) |

| | TITOLO EVENTO | DATA | ORE FORMATIVE | ENTRATE PREVISTE DA QUOTA DI ISCRIZIONE § | COSTI PREVISTI # |
|------------------------|---|--|-------------------------------|---|-------------------------------|
| Continua CORSI | | | | | |
| 17 | CORSO-TEORICO PRATICO SULLE TECNOLOGIE MOLECOLARI PER LA RICERCA DI HPV pag. 36 | maggio e ottobre 2012 (n. 2 Edizioni) | 32 (n. 16 ore ad Edizione) | € 3.000,00 (n. 2 Edizioni) | € 2.800,00 (n. 2 Edizioni) |
| 18 | CORSO TEORICO-PRATICO "LA CITOLOGIA DI TRIAGE DOPO TEST HPV POSITIVO" pag. 37 | settembre 2012 | 16 | € 6.600,00 | € 6.154,00 |
| 19 | CORSO TEORICO INTRODUTTIVO ALL'EPIDEMIOLOGIA DESCRITTIVA: COME LEGGERE I DATI DI UN REGISTRO TUMORI pag. 39 | ottobre 2012 | 8 | € 3.000,00 | € 700,00 |
| 20 | CORSO TEORICO DI AGGIORNAMENTO SULLO SCREENING DEL CARCINOMA DELLA CERVICE UTERINA pag. 40 | ottobre e novembre 2012 (n. 2 Edizioni) | 12 (n. 6 ore ad Edizione) | Nessuna | Nessuno |
| 21 | CORSO TEORICO-PRATICO SULL'UTILIZZO DEL SOFTWARE JOIN-POINT pag. 41 | novembre 2012 | 5 | € 1.500,00 | € 350,00 |
| 22 | CORSO TEORICO-PRATICO "UTILIZZO DI MICROSOFT ACCESS PER LA GESTIONE DI BANCHE DATI EPIDEMIOLOGICHE (CORSO AVANZATO)" pag. 42 | dicembre 2012 | 4 | € 1.500,00 | Nessuno |
| WORKSHOP | | | | | |
| 23 | WORKSHOP "LE LINEE GUIDA EUROPEE SULLO SCREENING COLORETTALE E FOCUS SUL FOLLOW-UP ENDOSCOPICO DEL CANCRO E DELL'ADENOMA COLORETTALE NEI PROGRAMMI DI SCREENING ONCOLOGICO DELLA REGIONE TOSCANA" pag. 43 | 1° semestre 2012 | 5 | Nessuna | € 2.512,00 |
| TOTALE PARZIALE | | | | € 53.300,00 | € 63.820,00 |

§= Le entrate previste sono state calcolate iva esclusa.

#= I costi previsti sono iva inclusa al 21% e sono stati elaborati considerando tariffe medie di analoghe forniture 2011.

Nota: La quota di iscrizione dei corsi pratici di laboratorio è stata maggiorata di € 30,00 per sostenere i costi delle coperture assicurative per i partecipanti.

5.2 TIROCINI

| | TITOLO | EDIZIONI PREVISTE | ORE FORMATIVE | ENTRATE PREVISTE DA QUOTA DI ISCRIZIONE § | COSTI PREVISTI # |
|------------------------|---|-------------------|----------------------------------|---|-------------------|
| 1 | TIROCINIO IN SENOLOGIA: SCREENING MAMMOGRAFICO E DIAGNOSTICA CLINICA pag. 44 | n. 25 Edizioni | 1.000 (n. 40 ore ad Edizione) | € 31.500,00 | € 3.250,00 |
| 2 | TIROCINIO IN RIABILITAZIONE ONCOLOGICA pag. 46 | n. 5 Edizioni | 175 (n. 35 ore ad Edizione) | € 5.300,00 | € 800,00 |
| 3 | TIROCINIO PER ADDETTI AL PRELIEVO CITOLOGICO NELLO SCREENING PER IL CARCINOMA CERVICALE pag. 47 | n. 5 Edizioni | 40 (n. 8 ore ad Edizione) | € 1.000,00 | € 400,00 |
| TOTALE PARZIALE | | | | € 37.800,00 | € 4.450,00 |

§= Le entrate previste sono state calcolate iva esclusa.

#= I costi previsti sono iva inclusa al 21% e sono stati elaborati considerando tariffe medie di analoghe forniture 2011.

Nota: La quota di iscrizione dei tirocini è stata maggiorata di € 30,00 per sostenere i costi delle coperture assicurative per i partecipanti.

| | ENTRATE PREVISTE | COSTI PREVISTI |
|-------------------------|--------------------|--------------------|
| TOTALE 5.1 + 5.2 | € 91.100,00 | € 68.270,00 |

7. RIEPILOGO ORE DI FORMAZIONE SUDDIVISE PER CATEGORIA PROFESSIONALE

7a. CONVEGNI, SEMINARI, CORSI, WORKSHOP

| CATEGORIA PROFESSIONALE ACCREDITATA ECM | ORE FORMATIVE ECM [§] |
|--|--------------------------------|
| Medici | 254 |
| Medici di Medicina Generale (MMG) | 12 |
| Altro personale laureato: Biologi, Chimici, Farmacisti, Fisici, Psicologi | 192 |
| Personale della vigilanza: Assistenti sanitari, Tecnici della prevenzione | 128 |
| Personale infermieristico: Infermieri, Ostetriche | 140 |
| Personale tecnico-sanitario: Dietisti, Tecnici di laboratorio, Tecnici sanitari di radiologia medica | 100 |
| Personale con funzioni di riabilitazione: Fisioterapisti, Tecnici della riabilitazione, Educatori professionali | 12 |
| Personale con ruolo tecnico: OTA | 4 |
| Altro: Massofisioterapisti, OSS, Sociologi | 16 |

§ = Sono state conteggiate le riedizioni degli eventi, quando previste.

7b. TIROCINI

| CATEGORIA PROFESSIONALE ACCREDITATA ECM | ORE FORMATIVE ECM [#] |
|--|--------------------------------|
| Medici | 1.175 |
| Altro personale laureato: Psicologi | 175 |
| Personale infermieristico: Infermieri, Ostetriche | 215 |
| Personale con funzioni di riabilitazione: Fisioterapisti, Educatori professionali, Terapisti riabilitazione | 175 |
| Altro: Massofisioterapisti | 175 |

= Sono state conteggiate tutte le edizioni previste dei tirocini.

CONVEGNO "INCONTRO ANNUALE DEL REGISTRO DI MORTALITÀ REGIONALE TOSCANO"

Tipologia

Convegno

Responsabile Scientifico dell'evento

Dr. Elisabetta Chellini, S.C. Epidemiologia Ambientale e Occupazionale ISPO

Data di svolgimento

aprile/maggio 2012

Durata dell'evento in ore

4 ore formative

Sede di svolgimento

Educatorio di Fuligno – ASF, Via Faenza 48 Firenze

Sintesi obiettivi dell'evento

Diffondere i dati aggiornati di mortalità relativi alla popolazione toscana prodotti dal RMR su mandato della Regione Toscana e discutere le potenzialità di un sistema regionale di sorveglianza di qualità, quale quello toscano, sia nell'ambito della ricerca, sia nell'ambito della rete di rilevazione nazionale della mortalità.

Sintesi contenuti dell'evento

Presentare i dati di mortalità aggiornati al 2009, relativi alla popolazione toscana e gli andamenti temporali della mortalità in Toscana. Inoltre sarà oggetto di presentazione e riflessione l'utilizzo dei dati RMR per studi di sorveglianza sullo stato di salute della popolazione.

Categorie professionali (destinatarie accreditamento ECM) e numero di partecipanti previsto per ciascuna categoria

Medici: n. 30

Altro personale laureato: Biologi n. 15

Personale della vigilanza: Assistenti sanitari 8, Tecnici della prevenzione 7 n. 15

Personale infermieristico: Infermieri 4, Ostetriche 3 n. 7

Altro: Sociologi n. 5

TOTALE n. 72

Categorie professionali (NON destinatarie accreditamento ECM) e numero di partecipanti previsto per ciascuna categoria

Personale Amministrativo: n. 8

Statistici: n. 20

TOTALE n. 28

Totale partecipanti previsti n. 100

Personale docente

Interno e Esterno – Toscana n. 6

Materiale didattico

Dispense per discenti

Pubblicazione delle presentazioni in formato pdf nel sito ISPO

Strumenti di verifica

Test a risposta multipla

Questionario di gradimento

Entrate previste

Nessuna

Uscite previste

Affitto sala € 800,00

Assistenza tecnica € 400,00

Assistenza n. 1 hostess € 250,00

Strumentazione tecnica standard stima per mezza giornata (schermo, PC, videoproiettore, impianto audio e microfonia) € 400,00

Coffee break per n. 106 pax € 1.272,00 (€ 12,00 cad.)

Spese per materiale di cancelleria, stampa depliant e fotocopie presso le strutture ISPO: non quantificabili

TOTALE € 3.122,00

Tipologia

Convegno

Responsabili Scientifici dell'evento

Dr. Giuseppe Gorini, Dr.ssa Elisabetta Chellini, S.C. Epidemiologia Ambientale e Occupazionale ISPO

Data di svolgimento

11 o 12 giugno 2012

Durata dell'evento in ore

8 ore formative

Sede di svolgimento

Educatorio di Fuligno – ASF, Via Faenza 48 Firenze

Sintesi obiettivi dell'evento

Diffondere le più recenti acquisizioni in tema di prevenzione e controllo del fumo attivo e passivo e discutere le potenzialità e criticità della rete regionale del tabagismo in Toscana.

Sintesi contenuti dell'evento

Presentare i risultati dei progetti di ricerca sulla prevenzione del tabagismo e delle malattie del fumo correlate in Toscana.

Categorie professionali (destinatarie accreditamento ECM) e numero di partecipanti previsto per ciascuna categoria

Medici: n. 30

Altro personale laureato: Biologi n. 10

Personale della vigilanza: Assistenti sanitari 9, Tecnici della prevenzione 6 n. 15

Personale infermieristico: Infermieri 4, Ostetriche 3 n. 7

Personale con funzioni di riabilitazione: Educatori professionali n. 15

Altro: Sociologi n. 5

TOTALE n. 82

Categorie professionali (NON destinatarie accreditamento ECM) e numero di partecipanti previsto per ciascuna categoria

Personale Amministrativo: n. 8

Statistici: n. 10

TOTALE n. 18

Totale partecipanti previsti n. 100

Personale docente

Interno e Esterno – Toscana n. 10

Materiale didattico

Dispense per Discenti

Pubblicazione delle presentazioni in formato pdf nel sito ISPO

Strumenti di verifica

Test a risposta multipla

Questionario di gradimento

Entrate previste

Nessuna

Uscite previste

Evento da imputare su finanziamenti finalizzati aut. n. 93/11 CDC 670.

Affitto sala € 800,00

Assistenza tecnica € 400,00

Assistenza n. 1 hostess € 250,00

Strumentazione tecnica standard (schermo, PC, videoproiettore, impianto audio e microfonia) € 400,00

Coffee break per n. 110 pax € 1.320,00 (€ 12,00 cad.)

Spese per materiale di cancelleria, stampa depliant e fotocopie presso le strutture ISPO: non quantificabili

TOTALE € 3.170,00

Tipologia

Convegno

Responsabile Scientifico dell'evento

Dr. Paola Mantellini, S.S. Centro di Riferimento Regionale per la prevenzione oncologica ISPO

Data di svolgimento

14 dicembre 2012

Durata dell'evento in ore

4 ore formative

Sede di svolgimento

Auditorium Al Duomo, Via de' Cerretani 54r Firenze

Sintesi obiettivi dell'evento

Illustrare agli operatori sanitari i dati sui programmi di prevenzione oncologica attivi sul territorio regionale con l'obiettivo di migliorare l'adesione all'invito programmato e i flussi formativi.

Sintesi contenuti dell'evento

Presentazione dei dati relativi ai risultati e alle criticità dei programmi di screening nella regione Toscana relativi all'anno 2011.

Categorie professionali (destinatarie accreditamento ECM) e numero di partecipanti previsto per ciascuna categoria

Medici: n. 90

MMG: n. 20

Altro personale laureato: Biologi 20, Chimici 10, Fisici 10 n. 40

Personale della vigilanza: Assistenti sanitari 20, Tecnici della prev. 10 n. 30

Personale infermieristico: Infermieri 20, Ostetriche 20 n. 40

Personale tecnico-sanitario: Dietisti 10, Tecnici sanitari di laboratorio 10, Tecnici sanitari di radiologia medica 15 n. 35

Personale con funzioni di riabilitazione: Educatori professionali 8, Fisioterapisti 10, Tecnici della riabilitazione 7 n. 25

Personale con ruolo tecnico: OTA n. 10

Altro: OSS, Sociologi n. 10

TOTALE n. 300

Categorie professionali (NON destinatarie accreditamento ECM) e numero di partecipanti previsto per ciascuna categoria

Specializzandi varie categorie: n. 10

Personale Amministrativo: n. 10

Statistici: n. 10

TOTALE n. 30

Totale partecipanti previsti n. 330

Personale docente

Interno e Esterno –Toscana n. 12

Esterno – Fuori Toscana n. 3

Materiale didattico

13° Rapporto Annuale su "I programmi di screening della regione Toscana".

Pubblicazione delle presentazioni in formato pdf nel sito ISPO.

Strumenti di verifica

Questionario di gradimento

Entrate previste

Nessuna

Uscite previste

Contributo della Fondazione Lilly O.N.L.U.S., previo accordo formale, per la realizzazione del progetto grafico, dell'impaginazione e della stampa del 13° Rapporto Annuale "I programmi di screening della regione Toscana e per il catering del Convegno.

Stampa cartellonistica (progettazione grafica e stampa tipografica – formato 70x100) € 80,00

Affitto sala € 2.000,00

Assistenza tecnica € 400,00

Assistenza n. 2 hostess € 500,00

Strumentazione tecnica standard (schermo, PC, videoproiettore, impianto audio e microfonia) € 400,00

Coffee break - *non quotato in quanto a carico della Fondazione Lilly ONLUS*

Pernottamento Hotel 3 stelle e soggiorno n. 3 relatori fuori Toscana € 600,00 (€ 200,00 cad.)

Viaggio n. 3 relatori fuori Toscana € 450,00 (€ 150,00 cad.)

Realizzazione 13° Rapporto Annuale - *non quotato in quanto a carico della Fondazione Lilly ONLUS*

Spese per materiale di cancelleria, stampa depliant e fotocopie presso le strutture ISPO: non quantificabili

TOTALE € 4.430,00



| |
|--|
| SEMINARI DI EPIDEMIOLOGIA CLINICA E DESCRITTIVA |
|--|

Tipologia

Seminari

Responsabili Scientifici dell'evento

Dr. Guido Miccinesi, Dr. Emanuele Crocetti, S.C. Epidemiologia Clinica e Descrittiva ISPO

Data di svolgimento

da marzo a dicembre 2012:

1. *Sopravvivenza AIRTUM*
2. *Valutazione dei costi in oncologia*
3. *Liverpool care pathway: un cluster trial in cure palliative*
4. *Sentimelc*
5. *Ricorso alla medicina complementare in oncologia: uno studio osservazionali in Toscana*
6. *Screening cervicale e migrazione*
7. *Stime di incidenza*
8. *Incidenza dei secondi tumori*
9. *Ruolo dei biomarcatori nel carcinoma della mammella*
10. *Pesare benefici e danni connessi alla partecipazione allo screening mammografico. La posizione dell'European Screening Network*
11. *Follow up del tumore del seno, uno studio qualitativo nella regione Toscana*
12. *I modelli di cura in oncologia*

Durata dell'evento in ore

2 ore formative per ciascun Seminario (ogni Seminario verrà accreditato ECM come singolo evento)

Sede di svolgimento

Sala Incontri Villa delle Rose ISPO

Sintesi obiettivi di ciascun evento

Presentare alcuni degli studi nei quali è direttamente coinvolta la S.C. Epidemiologia Clinica e Descrittiva, con particolare attenzione agli aspetti di metodologia epidemiologica.

Sintesi contenuti di ciascun evento

Analizzare studi descrittivi, analitici e di valutazione della qualità dell'assistenza basati su dati dei flussi correnti, del Registro Tumori, dell'attività di screening e su coorti di pazienti.

Categorie professionali (destinatari accreditamento ECM) e numero di partecipanti previsto per ciascuna categoria

Medici: n. 12

Altro personale laureato: Biologi n. 6

Personale della vigilanza: Assistenti Sanitari n. 4

Personale infermieristico: Infermieri n. 4

TOTALE n. 26

Categorie professionali (NON destinatari accreditamento ECM) e numero di partecipanti previsto per ciascuna categoria

Statistici: n. 6

Informatici: n. 3

Altro: n. 1

TOTALE n. 10

Totale partecipanti previsti per ciascun evento n. 36**Personale docente**

Interno n. 10

Materiale didattico

Dispense per discenti

Pubblicazione delle presentazioni in formato pdf nel sito ISPO

Strumenti di verifica

Test a risposta multipla

Questionario di gradimento

Entrate previste per ciascun evento

Nessuna

Uscite previste per ciascun evento

Spese per materiale di cancelleria, stampa depliant e fotocopie presso le strutture ISPO: non quantificabili

| |
|---|
| SEMINARIO SULLE PROCEDURE DI ACCETTAZIONE, PROCESSAZIONE E REFERTAZIONE DI CAMPIONI CITOLOGICI |
|---|

Tipologia

Seminario

Responsabile Scientifico dell'evento

Dr. Marzia Matucci, S.C. Citopatologia ISPO

Data di svolgimento

marzo 2012

Durata dell'evento in ore

4 ore formative

Sede di svolgimento

Sala Incontri Villa delle Rose ISPO

Sintesi obiettivi dell'evento

Il seminario si propone di rendere note ai partecipanti le procedure di laboratorio relative al processo "accettazione, processazione e refertazione di un esame citologico" al fine di uniformare i comportamenti del personale addetto a tali attività per garantire la massima riproducibilità e accuratezza in tutte le fasi del processo.

Sintesi contenuti dell'evento

Il seminario intende approfondire le tematiche relative all' accettazione, processazione e refertazione di esami citologici, stabilite in modo analitico nelle procedure di laboratorio. Queste attività espletate per un numero rilevante di esami, coinvolgono molti operatori con diverse qualifiche professionali. Per una gestione uniforme, continuativa e una standardizzazione che garantisca qualità e riproducibilità nella gestione degli esami, è necessario che ogni operatore sia a conoscenza di tutte le fasi dell'iter diagnostico.

Categorie professionali (destinatarie accreditamento ECM) e numero di partecipanti previsto per ciascuna categoria

Altro personale laureato: Biologi n. 20

Personale tecnico-sanitario: Tecnici di laboratorio n. 10

TOTALE n. 30

Personale docente

Interno n. 1

Materiale didattico

Dispense per discenti

Pubblicazione delle presentazioni in formato pdf nel sito ISPO

Strumenti di verifica

Test a risposta multipla

Questionario di gradimento

Entrate previste

Quota di iscrizione individuale per n. 10 esterni € 50,00

TOTALE € 500,00

Uscite previste

Nessuna

Tipologia

Seminari

Responsabili Scientifici dell'evento

Dr. Paola Mantellini, S.S. Centro di Riferimento Regionale per la prevenzione oncologica ISPO

Data di svolgimento

Da aprile a settembre 2012:

1. *Definizione del protocollo regionale per la rilevazione dei cancri di intervallo dello screening mammografico*
2. *Definizione del protocollo regionale per il follow-up endoscopico dei tumori identificati nello screening del colon-retto*
3. *Definizione del protocollo regionale per il controllo di qualità della lettura citologica nello screening della cervice uterina*

Durata dell'evento in ore

3 ore formative per ciascun Seminario (ogni Seminario verrà accreditato ECM come singolo evento)

Sede di svolgimento

Sala Incontri Villa delle Rose ISPO

Sintesi obiettivi di ciascun evento

Sulla base delle più recenti evidenze scientifiche elaborazione e condivisione di protocolli regionali.

Sintesi contenuti di ciascun evento

Presentazione degli studi più recenti in materia e proposte di protocollo.

Categorie professionali (destinatarie accreditamento ECM) e numero di partecipanti previsto per ciascuna categoria

Medici: n. 15

Altro personale laureato: Biologi n. 10

Personale della vigilanza: Assistenti Sanitari n. 5

Personale infermieristico: Infermieri n. 5

TOTALE n. 35

Totale partecipanti previsti per ciascun evento n. 35

Personale docente

Interno n. 5

Materiale didattico

Dispense per discenti

Strumenti di verifica

Test a risposta multipla

Questionario di gradimento

Entrate previste per ciascun evento

Nessuna

Uscite previste per ciascun evento

Spese per materiale di cancelleria, stampa depliant e fotocopie presso le strutture ISPO: non quantificabili

SEMINARIO SUL MODELLO ORGANIZZATIVO DI UN LABORATORIO DI CITOLOGIA DI GRANDI DIMENSIONI

Tipologia
Seminario

Responsabile Scientifico dell'evento
Dr. Marzia Matucci, S.C. Citopatologia ISPO

Data di svolgimento
giugno 2012

Durata dell'evento in ore
4 ore formative

Sede di svolgimento
Sala Incontri Villa delle Rose ISPO

Sintesi obiettivi dell'evento

Il seminario si propone di rendere note ai partecipanti gli aspetti organizzativi di un laboratorio di citologia di grandi dimensioni al fine di raggiungere il massimo di razionalizzazione nelle varie fasi di gestione degli esami citologici e nella qualità e uniformità della refertazione.

Sintesi contenuti dell'evento

Il seminario intende approfondire le tematiche relative all'organizzazione delle varie attività all'interno del laboratorio di citopatologia che coinvolgono molti operatori con diverse qualifiche professionali. Per una gestione uniforme, continuativa e una standardizzazione che garantisca qualità e riproducibilità nella gestione degli esami, è necessario che ogni operatore sia a conoscenza di tutte le strategie organizzative.

Categorie professionali (destinatarie accreditamento ECM) e numero di partecipanti previsto per ciascuna categoria

Altro personale laureato: Biologi n. 20

Personale tecnico-sanitario: Tecnici di laboratorio n. 10

TOTALE n. 30

Personale docente
Interno n. 1

Materiale didattico
Dispense per discenti
Pubblicazione delle presentazioni in formato pdf nel sito ISPO

Strumenti di verifica
Test a risposta multipla
Questionario di gradimento

Entrate previste
Quota di iscrizione individuale per n. 10 esterni € 50,00

TOTALE € 500,00

Uscite previste
Nessuna

SEMINARIO "PREVENZIONE ONCOLOGICA E CARDIOVASCOLARE A CONFRONTO. DIVERSE STORIE, FUTURI INCROCIATI?"

Tipologia
Seminario

Responsabili Scientifici dell'evento

Dr. Eugenio Paci, Referente Scientifico ISPO
Dr. Alfredo Zuppiroli, Dr. Maurizio Filice, Azienda Sanitaria di Firenze

Data di svolgimento

giugno 2012

Durata dell'evento in ore

8 ore formative

Sede di svolgimento

Educatório di Fuligno – ASF, Via Faenza 48 Firenze

Sintesi obiettivi dell'evento

Il seminario ha come obiettivo la ridefinizione delle differenze tra i due approcci alla prevenzione collettiva e individuale, l'analisi dei diversi linguaggi, la rivalutazione delle evidenze, metodologie e risultati. Durante il seminario saranno inoltre valutate le linee guida e le loro possibili interazioni e discussi esempi di possibili collaborazioni.

Sintesi contenuti dell'evento

Nel corso del seminario sarà presentata la storia della prevenzione in oncologia e cardiovascolare, comparando obiettivi, evidenze, metodologie e risultati. Verranno inoltre affrontati i principali temi di prevenzione (primaria e secondaria) nei quali sono possibili convergenze e riflessioni condivise.

Categorie professionali (destinatari accreditamento ECM) e numero di partecipanti previsto per ciascuna categoria

Medici: n. 20

Altro personale laureato: Biologi n. 15

Personale della vigilanza: Assistenti Sanitari n. 10

Personale infermieristico: Infermieri n. 10

TOTALE n. 55

Categorie professionali (NON destinatari accreditamento ECM) e numero di partecipanti previsto per ciascuna categoria

Statistici: n. 5

TOTALE n. 5

Totale partecipanti previsti n. 60

Personale docente

Interno n. 6

Esterno - Fuori Toscana n. 2

Materiale didattico

Dispense per Discenti

Pubblicazione delle presentazioni in formato pdf nel sito ISPO

Strumenti di verifica

Test a risposta multipla

Questionario di gradimento

Entrate previste

Quota di iscrizione individuale € 100,00

TOTALE € 6.000,00

Uscite previste

Affitto sala € 800,00

Assistenza tecnica € 400,00

Strumentazione tecnica standard (schermo, PC, videoproiettore, impianto audio e microfonia) € 400,00

Coffee break per n. 68 pax € 816,00 (€ 12,00 cad.)

Light lunch buffet per n. 68 pax € 1.360,00 (€ 20,00 cad.)

Viaggio n. 2 relatori fuori Toscana € 300,00 (€ 150,00 cad.)

Pernottamento Hotel per n. 2 Relatori fuori Toscana € 400,00 (€ 200,00 cad.)

Spese per materiale di cancelleria, stampa depliant e fotocopie presso le strutture ISPO: non quantificabili

TOTALE € 4.476,00

SEMINARIO SUL CONTROLLO DI QUALITÀ INTERNO DI UN LABORATORIO DI CITOLOGIA DI GRANDI DIMENSIONI: LETTURA COLLEGIALE

Tipologia
Seminario

Responsabile Scientifico dell'evento
Dr. Marzia Matucci, S.C. Citopatologia ISPO

Data di svolgimento
settembre 2012

Durata dell'evento in ore
4 ore formative

Sede di svolgimento
Sala Incontri Villa delle Rose ISPO

Sintesi obiettivi dell'evento

Il seminario si propone di rendere note ai partecipanti gli aspetti organizzativi e operativi di procedure di controllo di qualità interno del laboratorio di citologia che per l'elevato numero di esami che vengono eseguiti è definito di grandi dimensioni. In particolare per la lettura collegiale verrà analizzata la modalità di raccolta e l'analisi dei dati al fine di adottare criteri di lettura più omogenei.

Sintesi contenuti dell'evento

Il seminario intende approfondire la procedura di controllo di qualità definita "lettura collegiale". Verrà analizzato come viene stabilita una diagnosi di maggioranza che generalmente è la diagnosi più frequente o nei casi più controversi quella che riemerge da una lettura collegiale e come valutare le singole risposte per stabilire i livelli di concordanza con opportuni metodi statistici.

Categorie professionali (destinatarie accreditamento ECM) e numero di partecipanti previsto per ciascuna categoria

Altro personale laureato: Biologi n. 20
Personale tecnico-sanitario: Tecnici di laboratorio n. 10

TOTALE n. 30

Personale docente
Interno n. 1

Materiale didattico
Dispense per discenti
Pubblicazione delle presentazioni in formato pdf nel sito ISPO

Strumenti di verifica
Test a risposta multipla
Questionario di gradimento

Entrate previste
Quota di iscrizione individuale per n. 10 esterni € 50,00

TOTALE € 500,00

Uscite previste
Nessuna

SEMINARIO "IL REGISTRO DEI TUMORI NASO SINUSALI IN REGIONE TOSCANA"

Tipologia
Seminario

Responsabile Scientifico dell'evento

Dr. Lucia Miligi, S.C. Epidemiologia Ambientale e Occupazionale ISPO

Data di svolgimento

ottobre 2012

Durata dell'evento in ore

5 ore formative

Sede di svolgimento

Educatario di Fuligno – ASF, Via Faenza 48 Firenze

Sintesi obiettivi dell'evento

Il Seminario ha come obiettivo la messa a punto dell'attività del Registro dei tumori naso sinusali in Regione Toscana.

Sintesi contenuti dell'evento

Il Seminario si pone l'obiettivo di fare il punto su i casi di tumore naso sinusali raccolti dal registro flusso informativo, la definizione dell'esposizione panorama nazionale (ReNaTuNS) e sull'esposizioni no comuni.

Categorie professionali (destinatarie accreditamento ECM) e numero di partecipanti previsto per ciascuna categoria

Medici: n. 50

Altro personale laureato: Biologi 5, Chimici 5 n. 10

Personale della vigilanza: Assistenti Sanitari 10, Tecnici della prevenzione 10 n. 20

Personale infermieristico: Infermieri n. 20

TOTALE N. 100

Personale docente

Interno n. 4

Esterno – Toscana n. 6

Materiale didattico

Dispense per Discenti

Pubblicazione delle presentazioni in formato pdf nel sito ISPO

Strumenti di verifica

Test a risposta multipla

Questionario di gradimento

Entrate previste

Nessuna

Uscite previste

Affitto sala € 800,00

Assistenza tecnica € 400,00

Strumentazione tecnica standard (schermo, PC, videoproiettore, impianto audio e microfonia) € 400,00

Welcome coffee (solo bevande) basic per n. 110 pax € 770,00 (€ 7,00 cad.)

Spese per materiale di cancelleria, stampa depliant e fotocopie presso le strutture ISPO: non quantificabili

TOTALE € 2.370,00

Tipologia

Seminario

Responsabili Scientifici dell'evento

Dr. Alessandra Chiarugi, Dr. Paolo Nardini S.C. Prevenzione Secondaria Screening – Servizio Diagnosi del Melanoma ISPO

Date di svolgimento

ottobre e novembre 2012 (n. 2 Edizioni)

Durata dell'evento in ore

4 ore formative ad Edizione

Sede di svolgimento

Sala Incontri Villa delle Rose ISPO

Sintesi obiettivi dell'evento

Si propone l'organizzazione di questo Seminario sul melanoma cutaneo per fornire aggiornamenti al personale medico addetto alla prevenzione di questa patologia, compresi i Medici di medicina generale. Il melanoma cutaneo è una neoplasia in continuo aumento, soprattutto a causa dell'eccessiva esposizione ai raggi ultravioletti naturali ed artificiali. Anche fra gli operatori del settore, non sempre c'è chiarezza sulle indicazioni da fornire ai pazienti sui corretti comportamenti nei confronti dell'esposizione al sole e sull'utilizzo delle lampade/lettini artificiali.

Il Seminario ha come obiettivo l'aggiornamento su temi "caldi" della prevenzione primaria del melanoma, controversi e dibattuti anche nell'ambito della letteratura scientifica del settore, con lo scopo di fornire gli strumenti per educare i pazienti alla protezione della pelle al fine di ridurre il rischio di tumori cutanei.

Sintesi contenuti dell'evento

Oltre ad analizzare le evidenze scientifiche sui fattori di rischio, soprattutto ambientali, del melanoma cutaneo, verranno presentate le novità legislative riguardanti l'utilizzo di fonti artificiali di raggi UV, le normative, le controversie e le raccomandazioni sui filtri solari, le problematiche inerenti il dibattito su prevenzione primaria del melanoma e carenza di Vitamina D e dati di analisi di indagini epidemiologiche sui comportamenti a rischio della popolazione toscana.

Categorie professionali (destinatarie accreditamento ECM) e numero di partecipanti previsto per ciascuna categoria

Medici (specialisti in dermatologia): n. 15

MMG: n. 15

TOTALE N. 30 (ad Edizione)

Personale docente

Interno e Esterno – Toscana n. 10

Materiale didattico

Pubblicazione delle presentazioni in formato pdf nel sito ISPO

Strumenti di verifica

Test a risposta multipla

Questionario di gradimento

Entrate previste

Nessuna

Uscite previste

Spese per materiale di cancelleria, stampa depliant e fotocopie presso le strutture ISPO: non quantificabili

SEMINARIO SUL CONTROLLO DI QUALITÀ INTERNO DI UN LABORATORIO DI CITOLOGIA DI GRANDI DIMENSIONI: MONITORAGGIO DELLE RISPOSTE, REVISIONE FALSI NEGATIVI, VALUTAZIONE VALORI PREDITTIVI POSITIVI

Tipologia
Seminario

Responsabile Scientifico dell'evento
Dr. Marzia Matucci, S.C. Citopatologia ISPO

Data di svolgimento
novembre 2012

Durata dell'evento in ore
4 ore formative

Sede di svolgimento
Sala Incontri Villa delle Rose ISPO

Sintesi obiettivi dell'evento

Il seminario si propone di rendere note ai partecipanti gli aspetti organizzativi e operativi di procedure di controllo di qualità interno del laboratorio di citologia che per l'elevato numero di esami che vengono eseguiti è definito di grandi dimensioni. Il monitoraggio delle risposte citologiche, la revisione dei falsi negativi, la predittività delle classi diagnostiche, rappresentano controlli di qualità essenziali per raggiungere uno standard accettabile.

Sintesi contenuti dell'evento

Il seminario intende approfondire le procedure utilizzate per monitorare e migliorare la riproducibilità intralaboratorio, e il livello di accuratezza in termini di sensibilità, specificità e valore predittivo al fine di migliorare la qualità della lettura citologica. Il CDQ è obbligatorio per tutte le citologie eseguite in un Laboratorio di Citopatologia e pertanto tutto il Personale dovrà conoscere ed attuare le procedure di CQI.

Categorie professionali (destinatarie accreditamento ECM) e numero di partecipanti previsto per ciascuna categoria

Altro personale laureato: Biologi n. 20
Personale tecnico-sanitario: Tecnici di laboratorio n. 10

TOTALE n. 30

Personale docente
Interno n. 1

Materiale didattico
Dispense per discenti
Pubblicazione delle presentazioni in formato pdf nel sito ISPO

Strumenti di verifica
Test a risposta multipla
Questionario di gradimento

Entrate previste
Quota di iscrizione individuale per n. 10 esterni € 50,00

TOTALE € 500,00

Uscite previste
Nessuna

**CORSO TEORICO DI DIAGNOSTICA SENOLOGICA CON PRESENTAZIONE INTERATTIVA DI CASISTICA RAGIONATA****Tipologia**

Corso teorico

Responsabile Scientifico dell'evento

Dr. Beniamino Brancato, Responsabile S.C. Senologia ISPO

Date di svolgimento

13-16 marzo 2012 (1° Edizione)

Data da definire (2° Edizione)

Durata dell'evento in ore

35 ore formative (n. 4 moduli) ad Edizione

Sede di svolgimento

Sede da definire

Sintesi obiettivi dell'evento

Acquisire, mediante lezioni frontali, nozioni teoriche approfondite e aggiornate sui principali temi della diagnostica senologica. Modificare il proprio atteggiamento diagnostico in relazione alle evidenze scientifiche e alle norme di buona pratica mostrate. Acquisire, attraverso la casistica illustrata e discussa, un ampio bagaglio di immagini, corrispondente a diversi anni di attività senologica.

Sintesi contenuti dell'evento

Il corso consiste in circa 30 ore di didattica, delle quali circa la metà dedicate a presentazioni frontali sui più importanti argomenti di diagnostica senologica. Ognuno di questi temi sarà trattato illustrando le evidenze scientifiche aggiornate e gli iter diagnostici che derivano da queste e dall'esperienza consolidata di docenti esperti.

L'altra metà del tempo sarà riservata alla proiezione e discussione di un numero cospicuo di casi diagnostici selezionati e completi dal punto di vista dell'iter diagnostico. Tali casi saranno suddivisi per tipologia di ingresso (es. pazienti sintomatiche; donne asintomatiche, ecc.) e per aspetti semeiologici (es. opacità mammografiche, microcalcificazioni, ecc.). Il corso prevede una forte interazione fra docenti e discenti, specie nella fase di discussione dei casi clinici.

Categorie professionali (destinatarie accreditamento ECM) e numero di partecipanti previsto per ciascuna categoria

Medici (Radiologi, Chirurghi, Ginecologi, Anatomo-Patologi)

TOTALE N. 30

Personale docente

Interno n. 4

Esterno – Toscana n. 2

Esterno – Fuori Toscana n. 2

Materiale didattico

Dispense

Riferimenti bibliografici

Pubblicazione delle presentazioni in formato pdf nel sito ISPO

Strumenti di verifica

Test a risposta multipla

Questionario di gradimento

Entrate previste

Quota di iscrizione individuale € 450,00

Specializzandi, Ex-Tirocinanti presso ISPO, Radiologi Toscana: accesso gratuito per n. 10 professionisti da definire ad Edizione

TOTALE € 9.000,00 ad Edizione

TOTALE € 18.000,00 per n. 2 Edizioni

Uscite previste

Affitto sala x n. 4 gg. € 2.000,00 (€ 500,00/g.)

Assistenza tecnica x n. 4 gg. € 1.600,00 (€ 400,00/g.)

Strumentazione tecnica standard x n. 4 gg. (schermo, PC, videoproiettore, impianto audio e microfonia) € 1.600,00 (€ 400,00/g.)

Light Lunch n. 1 per n. 38 pax x n. 4 gg. € 3.040,00 (€ 20,00 cad.)

Pernottamento Hotel 3 stelle e soggiorno n. 2 relatori fuori Toscana € 400,00 (€ 200,00 cad.)

Viaggio relatori n. 2 relatori fuori Toscana € 300,00 (€ 150,00)

Spese per strumentazione extra: maxi schermo e videoproiettore ad altissima risoluzione per proiezione casi clinici: non quantificabili al momento della stesura del Piano

Spese per materiale di cancelleria, stampa depliant e fotocopie presso le strutture ISPO: non quantificabili

TOTALE € 8.940,00 ad Edizione

TOTALE € 17.880,00 per n. 2 Edizioni

Tipologia

Corso teorico-pratico

Responsabile Scientifico dell'evento

Dr. Emanuele Crocetti, S.C. Epidemiologia Clinica e Descrittiva ISPO

Data di svolgimento

marzo 2012

Durata dell'evento in ore

8 ore formative

Sede di svolgimento

Sala Incontri Villa delle Rose ISPO

Sintesi obiettivi dell'evento

Fornire conoscenze teoriche e competenze applicative che contribuiscano a sviluppare capacità di utilizzo del software SEER*Prep e del Software SEER*Stat per l'analisi dei dati di popolazione, con riferimento alla casistica dei registri tumori.

Sintesi contenuti dell'evento

Illustrare le modalità per scaricare i software gratuiti, presentare le procedure per preparare i propri dati perché siano letti e valutati dal software SEER*Prep e quali sono le funzioni operative di analisi del software SEER*Stat.

Categorie professionali (destinatarie accreditamento ECM) e numero di partecipanti previsto per ciascuna categoria

Medici: n. 7

Altro personale laureato: Biologi n. 5

Personale della vigilanza: Assistenti Sanitari n. 4

Personale infermieristico: Infermieri n. 4

TOTALE n. 20

Categorie professionali (NON destinarie accreditamento ECM) e numero di partecipanti previsto per ciascuna categoria

Statistici: n. 7

Informatici: n. 3

TOTALE n. 10

Totale partecipanti previsti n. 30

Personale docente

Interno n. 4

Esterno – Fuori Toscana n. 3

Materiale didattico

Dispense

Pubblicazione delle presentazioni in formato pdf nel sito ISPO

Strumenti di verifica

Test a risposta multipla

Questionario di gradimento

Entrate previste

Quota di iscrizione individuale € 100,00

TOTALE € 3.000,00

Uscite previste

Light lunch a buffet per n. 37 pax € 370,00 (€ 10,00 cad.)

Pernottamento Hotel 3 stelle e soggiorno n. 3 relatori fuori Toscana € 600,00 (€ 200,00 cad.)

Viaggio n. 3 relatori fuori Toscana € 450,00 (€ 150,00 cad.)

Spese per materiale di cancelleria, stampa depliant e fotocopie presso le strutture ISPO: non quantificabili

TOTALE € 1.420,00

Tipologia

Corso teorico-pratico

Responsabile Scientifico dell'evento

Dr. Emanuele Crocetti, S.C. Epidemiologia Clinica e Descrittiva ISPO

Data di svolgimento

maggio 2012

Durata dell'evento in ore

4 ore formative

Sede di svolgimento

Sala Incontri Villa delle Rose ISPO

Sintesi obiettivi dell'evento

Fornire le principali nozioni relative alla struttura dei database relazionali in modo da acquisire la capacità di realizzare banche dati per l'archiviazione di archivi epidemiologici, con riferimento alla casistica dei registri tumori.

Sintesi contenuti dell'evento

Presentare il significato di un database relazionale, la sua struttura, costruire un data base Access e come interrogarlo tramite query. Creare maschere per l'inserimento/vista dei dati.

Categorie professionali (destinatarie accreditamento ECM) e numero di partecipanti previsto per ciascuna categoria

Medici: n. 7

Altro personale laureato: Biologi n. 5

Personale della vigilanza: Assistenti Sanitari n. 4

Personale infermieristico: Infermieri n. 4

TOTALE n. 20

Categorie professionali (NON destinatarie accreditamento ECM) e numero di partecipanti previsto per ciascuna categoria

Statistici: n. 7

Informatici: n. 3

TOTALE n. 10

Totale partecipanti previsti n. 30

Personale docente

Interno n. 4

Materiale didattico

Dispense

Pubblicazione delle presentazioni in formato pdf nel sito ISPO

Strumenti di verifica

Test a risposta multipla

Questionario di gradimento

Entrate previste

Quota di iscrizione individuale € 50,00

TOTALE € 1.500,00

Uscite previste

Spese per materiale di cancelleria, stampa depliant e fotocopie presso le strutture ISPO: non quantificabili

Tipologia

Corso teorico

Responsabili Scientifici dell'evento

Dr. Massimo Confortini, Responsabile S.C. Citologia Analitica e Biomolecolare ISPO
Dr.ssa Francesca Carozzi, S.C. Citologia Analitica e Biomolecolare ISPO

Data di svolgimento

maggio e novembre 2012 (n. 2 Edizioni)

Durata dell'evento in ore

16 ore formative ad Edizione (n. 2 moduli di 8 ore formative cad.)

Sede di svolgimento

Centro Congressi Meeting Malaspina – Via dei Conti 3 Firenze

Sintesi obiettivi dell'evento

Questo Corso è rivolto agli operatori sanitari coinvolti nei programmi di screening e ha come obiettivo quello di fornire le basi scientifiche e i modelli operativi di nuove strategie di screening legate all'utilizzo del test HPV.

Sintesi contenuti dell'evento

Verrà illustrato il processo legato all'utilizzo del test HPV nello screening primario, con particolare riferimento agli studi di efficacia e di fattibilità, all'esecuzione di test molecolari validati, alla citologia di triage e all'integrazione vaccino e screening.

Categorie professionali (destinatarie accreditamento ECM) e numero di partecipanti previsto per ciascuna categoria

Medici: n. 8

Altro personale laureato: Biologi n. 8

Personale della vigilanza: Assistenti Sanitari n. 3

Personale infermieristico: Infermieri 3 e 5 Ostetriche n. 8

Personale tecnico-sanitario: Tecnici laboratorio n. 3

TOTALE N. 30

Personale docente

Interno n. 5

Esterno – Toscana n. 2

Esterno – Fuori Toscana n. 5

Materiale didattico

Dispense per Discenti

Pubblicazione delle presentazioni in formato pdf nel sito ISPO

Strumenti di verifica

Test a risposta multipla

Questionario di gradimento

Entrate previste

Quota di iscrizione individuale € 120,00

(quota promozionale in quanto evento svolto da ISPO con il supporto dell'Osservatorio Nazionale Screening)

TOTALE € 3.600,00 ad Edizione

TOTALE € 7.200,00 per n. 2 Edizioni

Uscite previste

Evento da imputare per una quota parte (€ 7.236,00) su finanziamenti finalizzati aut. n. 102/09 CDC 624.

Affitto sala x n. 2 gg. € 1.600,00 (€ 800,00/g.)

Assistenza tecnica x n. 2 gg. € 800,00 (€ 400,00/g.)

Strumentazione tecnica standard (schermo, PC, videoproiettore, impianto audio e microfonia) per n. 2 gg.
€ 800,00 (€ 400,00/g.)

Coffee station per n. 42 pax x n. 2 gg. € 588,00 (€ 7,00 cad./g.)

Light lunch a buffet per n. 42 pax x n. 2 gg. € 1.680,00 (€ 20,00 cad./g.)

Pernottamento Hotel 3 stelle e soggiorno n. 5 relatori fuori Toscana € 1.000,00 (€ 200,00 cad.)

Viaggio relatori n. 5 relatori fuori Toscana € 750,00 (€ 150,00)

Spese per materiale di cancelleria, stampa depliant e fotocopie presso le strutture ISPO: non quantificabili

TOTALE € 7.218,00 ad Edizione

TOTALE € 14.436,00 per n. 2 Edizioni

Tipologia

Corso teorico-pratico

Responsabile Scientifico dell'evento

Dr. Francesca Carozzi, S.C. Citologia Analitica e Biomolecolare ISPO

Data di svolgimento

maggio e ottobre 2012 (n. 2 Edizioni)

Durata dell'evento in ore

16 ore formative ad Edizione (n. 2 moduli di 8 ore formative cad.)

Sede di svolgimento

Laboratorio Citologia Analitica e Biomolecolare ISPO

Sintesi obiettivi dell'evento

Il corso fornisce gli strumenti metodologici ed i principi generali di applicazione delle tecniche molecolari per la ricerca di HPV ad alto rischio oncogeno nello screening primario.

Inoltre, saranno sviluppati i percorsi e le procedure per la messa a punto di controlli di qualità del test interni ed esterni.

Sintesi contenuti dell'evento

Il corso affronta le seguenti tematiche, avvalendosi anche di esercitazioni pratiche:

le procedure pre-analitiche ed i controlli di qualità, i test per l'individuazione di HR-HPV nello screening, l'analisi e validazione delle sedute, la genotipizzazione totale e parziale.

Categorie professionali (destinatarie accreditamento ECM) e numero di partecipanti previsto per ciascuna categoria

Medici: n. 2

Altro personale laureato: Biologi n. 2

Personale tecnico-sanitario: Tecnici di laboratorio n. 1

TOTALE n. 5

Personale docente

Interno n. 2

Esterno – Fuori Toscana n. 3

Materiale didattico

Dispense per Discenti

Pubblicazione delle presentazioni in formato pdf nel sito ISPO

Strumenti di verifica

Test a risposta multipla

Questionario di gradimento

Entrate previste

Quota di iscrizione individuale € 300,00

TOTALE € 1.500,00 ad Edizione

TOTALE € 3.000,00 per n. 2 Edizioni

Uscite previste

Light lunch a buffet x n. 2 gg. per n. 10 pax € 200,00 (€ 10,00 cad./g.)

Pernottamento Hotel 3 stelle e soggiorno per n. 3 relatori fuori Toscana € 600,00 (€ 200,00 cad.)

Viaggio n. 3 relatori fuori Toscana € 450,00 (€ 150,00 cad.)

Copertura assicurativa corsisti € 150,00 (€ 30,00 cad.)

Spese per materiale di cancelleria, stampa depliant e fotocopie presso le strutture ISPO: non quantificabili

TOTALE € 1.400,00 ad Edizione

TOTALE € 2.800,00 per n. 2 Edizioni

CORSO TEORICO- PRATICO "LA CITOLOGIA DI TRIAGE DOPO TEST HPV POSITIVO"

Tipologia

Corso teorico-pratico

Responsabile Scientifico dell'evento

Dr. Marzia Matucci, S.C. Citopatologia ISPO

Data di svolgimento

settembre 2012

Durata dell'evento in ore

16 ore formative

Sede di svolgimento

Centro Congressi Meeting Malaspina – Via dei Conti 3 Firenze

Sintesi obiettivi dell'evento

Il corso presenta le modalità di lettura e rappresenta un momento di discussione su preparati citologici di triage con lo scopo di mettere a fuoco le differenze rispetto alla citologia di screening e i conseguenti nuovi modelli di controllo di qualità.

Sintesi contenuti dell'evento

Il corso approfondisce le tematiche relative alla citologia di triage: cosa cambia, analisi delle problematiche e il controllo di qualità. Propone inoltre la lettura al microscopio di un set di Pap test di triade e il confronto dei risultati (analisi della concordanza fra lettori, di frequenza di invio al secondo livello, di predittività per CIN2+).

Categorie professionali (destinatarie accreditamento ECM) e numero di partecipanti previsto per ciascuna categoria

Medici: n. 7

Altro personale laureato: Biologi n. 7

Personale tecnico-sanitario: Tecnici di laboratorio n. 6

TOTALE n. 20

Personale docente

Interno n. 3

Esterno – Fuori Toscana n. 3

Materiale didattico

Dispense per Discenti

Riferimenti bibliografici

Libro

Cd con immagini digitali di citologia cervico-vaginale

Pubblicazione delle presentazioni in formato pdf nel sito ISPO

Strumenti di verifica

Test a risposta multipla

Prova pratica

Questionario di gradimento

Entrate previste

Quota di iscrizione individuale € 330,00

TOTALE € 6.600,00

Uscite previste

Affitto sala x n. 2 gg. € 1.600,00 (€ 800,00/g.)

Assistenza tecnica x n. 2 gg. € 800,00 (€ 400,00/g.)

Strumentazione tecnica standard (schermo, PC, videoproiettore, impianto audio e microfonia) x n. 2 gg. € 800,00 (€ 400,00/g.)

Strumentazione tecnica extra x n. 2 gg.: noleggio n. 20 microscopi stima ipotetica € 500,00

Coffee station x n. 2 gg. per n. 26 pax € 364,00 (€ 7,00 cad./g.)

Light lunch buffet x n. 2 gg. per n. 26 pax € 1.040,00 (€ 20,00 cad./g.)

Pernottamento Hotel 3 stelle e soggiorno n. 3 relatori fuori Toscana € 600,00 (€ 200,00 cad.)

Viaggio relatori n. 3 relatori fuori Toscana € 450,00 (€ 150,00 cad.)

Copertura assicurativa corsisti non quantificata in quanto da valutare in fase di definizione dettagliata del programma.

Spese per materiale di cancelleria, stampa depliant, riproduzione CD e fotocopie presso le strutture ISPO: non quantificabili

TOTALE € 6.154,00

Tipologia

Corso teorico

Responsabile Scientifico dell'evento

Dr. Emanuele Crocetti, S.C. Epidemiologia Clinica e Descrittiva ISPO

Data di svolgimento

ottobre 2012

Durata dell'evento in ore

8 ore formative

Sede di svolgimento

Sala Incontri Villa delle Rose ISPO

Sintesi obiettivi dell'evento

Fornire conoscenze teoriche ed esempi applicativi per sviluppare la capacità di interpretazione e utilizzo delle principali misure epidemiologiche prodotte dai Registri Tumori.

Sintesi contenuti dell'evento

Presentare le misure di frequenza, le misure di associazione il processo di standardizzazione, le diverse misure utilizzate nell'analisi degli andamenti temporali negli studi di sopravvivenza e di prevalenza.

Categorie professionali (destinatarie accreditamento ECM) e numero di partecipanti previsto per ciascuna categoria

Medici: n. 7

Altro personale laureato: Biologi n. 5

Personale della vigilanza: Assistenti Sanitari n. 4

Personale infermieristico: Infermieri n. 4

TOTALE n. 20

Categorie professionali (NON destinarie accreditamento ECM) e numero di partecipanti previsto per ciascuna categoria

Statistici: n. 5

Informatici: n. 5

TOTALE n. 10

Totale partecipanti previsti n. 30

Personale docente

Interno n. 4

Esterno – Fuori Toscana n. 1

Materiale didattico

Dispense

Pubblicazione delle presentazioni in formato pdf nel sito ISPO

Strumenti di verifica

Test a risposta multipla

Questionario di gradimento

Entrate previste

Quota di iscrizione individuale € 100,00

TOTALE € 3.000,00

Uscite previste

Light lunch buffet per n. 35 pax € 350,00 (€ 10,00 cad.)

Pernottamento Hotel 3 stelle e soggiorno n. 1 relatore fuori Toscana € 200,00

Viaggio n. 1 relatore fuori Toscana € 150,00

Spese per materiale di cancelleria, stampa depliant e fotocopie presso le strutture ISPO: non quantificabili

TOTALE € 700,00

CORSO TEORICO DI AGGIORNAMENTO SULLO SCREENING DEL CARCINOMA DELLA CERVICE UTERINA

Tipologia

Corso teorico

Responsabile Scientifico dell'evento

Dr. Anna Iossa, S.C. Prevenzione Secondaria Screening, ISPO

Data di svolgimento

ottobre e novembre 2012 (n. 2 Edizioni)

Durata dell'evento in ore

6 ore formative ad edizione (suddivisi in n. 2 moduli di 3 ore cad. per ciascuna delle n. 2 edizioni)

Sede di svolgimento

Sala Incontri Villa delle Rose ISPO

Sintesi obiettivi dell'evento

Aggiornamento sullo screening del carcinoma della cervice uterina, con particolare riferimento alle nuove tecnologie e alla comunicazione.

Sintesi contenuti dell'evento

Epidemiologia e fattori di rischio del carcinoma della cervice uterina. Risultati degli studi di prevalenza delle infezioni da HPV. Prevenzione primaria del carcinoma cervicale. Controlli di qualità e principali indicatori di performance dei programmi di screening nazionale e della regione toscana. Protocolli terapeutici e di follow-up. Risultati preliminari dei programmi pilota con test HPV. Aggiornamenti sui processi di comunicazione nello screening della cervice uterina.

Categorie professionali (destinatario accreditamento ECM) e numero di partecipanti previsto per ciascuna categoria

Personale infermieristico: Ostetriche 30

TOTALE n. 60 (n. 30 ad Edizione)

Personale docente

Interno n. 6

Esterno – Toscana n. 2

Materiale didattico

Dispense per Discenti

Riferimenti bibliografici

Pubblicazione delle presentazioni in formato pdf nel sito ISPO

Strumenti di verifica

Test a risposta multipla

Questionario di gradimento

Entrate previste

Nessuna

Uscite previste

Spese per materiale di cancelleria, stampa depliant e fotocopie presso le strutture ISPO: non quantificabili

Tipologia

Corso teorico-pratico

Responsabile Scientifico dell'evento

Dr. Emanuele Crocetti, S.C. Epidemiologia Clinica e Descrittiva ISPO

Data di svolgimento

novembre 2012

Durata dell'evento in ore

5 ore formative

Sede di svolgimento

Sala Incontri Villa delle Rose ISPO

Sintesi obiettivi dell'evento

Presentare, attraverso lezioni teoriche ed esercitazioni applicative, le procedure per utilizzare il software JoinPoint su proprie casistiche di dati e interpretarne correttamente i risultati.

Sintesi contenuti dell'evento

Descrivere il software Joinpoint, le modalità per acquisirlo gratuitamente, i fondamenti teorici sui quali si basano le sue applicazioni e le modalità di utilizzo su basi dati di Registri Tumori.

Categorie professionali (destinatarie accreditamento ECM) e numero di partecipanti previsto per ciascuna categoria

Medici: n. 7

Altro personale laureato: Biologi n. 5

Personale della vigilanza: Assistenti Sanitari n. 4

Personale infermieristico: Infermieri n. 4

TOTALE n. 20

Categorie professionali (NON destinatarie accreditamento ECM) e numero di partecipanti previsto per ciascuna categoria

Statistici: n. 5

Informatici: n. 5

TOTALE n. 10

Totale partecipanti previsti n. 30

Personale docente

Interno n. 2

Esterno – Fuori Toscana n. 1

Materiale didattico

Dispense

Pubblicazione delle presentazioni in formato pdf nel sito ISPO

Strumenti di verifica

Test a risposta multipla

Questionario di gradimento

Entrate previste

Quota di iscrizione individuale € 50,00

TOTALE € 1.500,00

Uscite previste

Pernottamento Hotel 3 stelle e soggiorno n. 1 relatore fuori Toscana € 200,00

Viaggio n. 1 relatore fuori Toscana € 150,00

Spese per materiale di cancelleria, stampa depliant e fotocopie presso le strutture ISPO: non quantificabili

TOTALE € 350,00

Tipologia

Corso teorico-pratico

Responsabile Scientifico dell'evento

Dr. Emanuele Crocetti, S.C. Epidemiologia Clinica e Descrittiva ISPO

Data di svolgimento

maggio 2012

Durata dell'evento in ore

4 ore formative

Sede di svolgimento

Sala Incontri Villa delle Rose ISPO

Sintesi obiettivi dell'evento

Fornire nozioni teoriche e pratiche avanzate per la gestione di database relazionali in modo da acquisire la capacità di svolgere funzioni complesse su archivi epidemiologici.

Sintesi contenuti dell'evento

Illustrare alcuni aspetti relativi ad un uso evoluto del software Access: in particolare le interrogazioni avanzate, i problemi dei linkage, dell'importazione e esportazione di dati secondo tracciati definiti, i moduli, le tabelle Pivot e i grafici.

Categorie professionali (destinatarie accreditamento ECM) e numero di partecipanti previsto per ciascuna categoria

Medici: n. 7

Altro personale laureato: Biologi n. 5

Personale della vigilanza: Assistenti Sanitari n. 4

Personale infermieristico: Infermieri n. 4

TOTALE n. 20

Categorie professionali (NON destinatarie accreditamento ECM) e numero di partecipanti previsto per ciascuna categoria

Statistici: n. 7

Informatici: n. 3

TOTALE n. 10

Totale partecipanti previsti n. 30

Personale docente

Interno n. 4

Materiale didattico

Dispense per Discenti

Riferimenti bibliografici

Pubblicazione delle presentazioni in formato pdf nel sito ISPO

Strumenti di verifica

Test a risposta multipla

Questionario di gradimento

Entrate previste

Quota di iscrizione individuale € 50,00

TOTALE € 1.500,00

Uscite previste

Spese per materiale di cancelleria, stampa depliant e fotocopie presso le strutture ISPO: non quantificabili

WORKSHOP "LE LINEE GUIDA EUROPEE SULLO SCREENING COLORETTALE E FOCUS SUL FOLLOW-UP ENDOSCOPICO DEL CANCRO E DELL'ADENOMA COLORETTALE NEI PROGRAMMI DI SCREENING ONCOLOGICO DELLA REGIONE TOSCANA"

Tipologia
Workshop

Responsabile Scientifico dell'evento

Dr. Paola Mantellini, S.S. Centro di Riferimento Regionale per la prevenzione oncologica - CRR
Dr. Grazia Grazzini, S.C. Prevenzione Secondaria Screening ISPO

Data di svolgimento

1° semestre 2012

Durata dell'evento in ore

5 ore formative

Sede di svolgimento

Educatório di Fuligno – ASF, Via Faenza 48 Firenze

Sintesi obiettivi dell'evento

Illustrare agli operatori sanitari regionali le nuove linee guida europee, con particolare riferimento all'impatto organizzativo. Revisione dei protocolli di follow-up endoscopico sulla base delle nuove indicazioni in materia.

Sintesi contenuti dell'evento

Presentazione delle linee guida europee e loro contestualizzazione in ambito regionale.

Categorie professionali (destinatarie accreditamento ECM) e numero di partecipanti previsto per ciascuna categoria

Medici: n. 42

Altro personale laureato: Biologi n. 12

Personale della vigilanza: Assistenti sanitari n. 8

Personale infermieristico: Infermieri n. 8

TOTALE n. 70

Totale partecipanti previsti n. 70

Personale docente

Interno e Esterno – Toscana n. 6

Materiale didattico

Dispense per discenti

Pubblicazione delle presentazioni in formato pdf nel sito ISPO

Strumenti di verifica

Test a risposta multipla

Questionario di gradimento

Entrate previste

Nessuna

Uscite previste

Affitto sala € 800,00

Assistenza tecnica € 400,00

Strumentazione tecnica standard stima per mezza giornata (schermo, PC, videoproiettore, impianto audio e microfonia) € 400,00

Coffee break per n. 76 pax € 912,00 (€ 12,00 cad.)

Spese per materiale di cancelleria, stampa depliant e fotocopie presso le strutture ISPO: non quantificabili

TOTALE € 2.512,00

| |
|--|
| TIROCINIO IN SENOLOGIA: SCREENING MAMMOGRAFICO E DIAGNOSTICA CLINICA |
|--|

Tipologia

Tirocinio

Responsabili Scientifici dell'evento

Dr. Beniamino Brancato, Responsabile S.C. Senologia ISPO

Dr.ssa Daniela Ambrogetti, S.C. Prevenzione Secondaria Screening ISPO

Data di svolgimento

Tutte le settimane del 2012, ad eccezione delle settimane in cui è prevista una o più festività, il mese di agosto, la prima e seconda settimana di settembre.

Durata dell'evento in ore

40 ore formative (8 ore x 5 gg.) ad Edizione

Sede di svolgimento

Presidi ISPO di Viale G. Amendola 28, Villa delle Rose - Via Cosimo il Vecchio 2 Firenze

Sintesi obiettivi dell'evento

SCREENING MAMMOGRAFICO: fornire al Medico Radiologo la formazione pratica per adottare corretti criteri interpretativi, sviluppare la capacità di riconoscere i segni iniziali di neoplasia, contenere il numero dei casi da avviare ad approfondimento e approfondire le lesioni selezionate dal test di screening.

SENOLOGIA CLINICA: migliorare le capacità di interpretazione delle immagini senologiche, nonché la gestione delle pazienti mediante consultazione di ampia casistica e frequenza intensiva degli ambulatori diagnostici. Imparare o affinare le tecniche di prelievo con ago, assistendo a molteplici manovre di vario tipo (ago-aspirati e microbiopsie, sia ecoguidati che stereoguidati).

Acquisire, mediante lezioni, le conoscenze teoriche riguardanti lo screening mammografico e la diagnostica senologica.

Valutare la propria accuratezza diagnostica in mammografia, mediante lo svolgimento di un apposito test.

Sintesi contenuti dell'evento

Personalizzati in rapporto ai bisogni formativi:

SCREENING MAMMOGRAFICO - Refertazione in doppio, con discussione dei casi discordanti e possibilità di consultazione digitale. Sedute ambulatoriali di approfondimento diagnostico di casi selezionati dall'esame di screening mammografico. Consultazione dell'archivio didattico.

SENOLOGIA CLINICA - Frequenza di tutte le tipologie di ambulatorio (esami con carattere di urgenza, mammografie sintomatiche, ecografie mammarie, approfondimenti radiologici ed ecografici, esami di follow-up in Pazienti operate).

La parte teorica prevede due lezioni settimanali mirate alle necessità formative dei Discenti su: storia naturale del carcinoma mammario e influenza dello screening mammografico; correlazioni tra anatomia patologica e imaging; iter diagnostici; tecnica delle diverse metodiche di prelievo con ago e indicazioni.

Categorie professionali (destinatarie accreditamento ECM) e numero di partecipanti previsto per ciascuna categoria

Medici (Radiologi, Ginecologi, Anatomo-Patologi, Chirurghi)

Totale partecipanti previsti ad Edizione n. 2

Personale docente

Interno e Esterno – Toscana n. 7

Materiale didattico

Dispense per Tirocinanti

Riferimenti bibliografici

Strumenti di verifica

Test a risposta multipla

Questionario di gradimento

Entrate previste

Quota di iscrizione individuale € 630,00

TOTALE € 1.260,00 ad Edizione

TOTALE ENTRATE: € 31.500,00 (per n. 25 Edizioni)

Uscite previste

Light lunch a buffet per n. 2 pax x 5 gg. € 100,00 (€ 10,00 cad./g.)

Spese per materiale di cancelleria, stampa depliant e fotocopie presso le strutture ISPO: non quantificabili

TOTALE € 130,00 ad Edizione

TOTALE USCITE: € 3.250,00 (per n. 25 Edizioni)

Tipologia

Tirocinio

Responsabili Scientifici dell'evento

Dr. Maria Grazia Muraca, S.S. Riabilitazione Oncologica, ISPO
Dr. Guido Miccinesi – S.C. Epidemiologia Clinica e Descrittiva, ISPO
Dr. Giovanna Franchi – LILT Sezione di Firenze

Data di svolgimento

Le date delle singole edizioni saranno concordate di volta in volta secondo le necessità dei richiedenti e dello Staff operativo in Sede.

Durata dell'evento in ore

35 ore formative (7 ore x 5 gg.)

Sede di svolgimento

CE.RI.ON. – Presidio ISPO Villa delle Rose - Via Cosimo il Vecchio 2 Firenze

Sintesi obiettivi dell'evento

Il tirocinio è rivolto a medici, psicologi, personale con funzioni di riabilitazione e personale infermieristico, con l'obiettivo di approfondire l'esperienza riabilitativa "globale" delle persone affette da patologia oncologica.

Sintesi contenuti dell'evento

Il tirocinio consisterà nel frequentare le attività dell'ambulatorio medico (visite riabilitative, visite per prescrizione e collaudo di protesi e guaine, visite di follow-up riabilitativo), riabilitativo (linfodrenaggio, pressoterapia, bendaggio, massaggio connettivale, scollamento cicatriziale, terapia motoria di gruppo), psiconcologico (sedute individuali, lavoro di gruppo, training autogeno, rilassamento, yoga, colore e collage, musicoterapia, danza egiziana) e di riabilitazione individuale per portatori di stomie addominali.

Categorie professionali (destinatarie accreditamento ECM) e numero di partecipanti previsto per ciascuna categoria

Medici

Altro personale laureato: Psicologi

Personale infermieristico: Infermieri

Personale con funzioni di riabilitazione: Educatori professionali, Fisioterapisti, Tecnici della riabilitazione

Altro: Massofisioterapisti

Totale partecipanti previsti ad Edizione n. 2

Personale docente

Interno

Materiale didattico

Dispense per Discenti

Strumenti di verifica

Test a risposta multipla

Questionario di gradimento

Entrate previste

Quota di iscrizione individuale € 530,00

TOTALE € 1.060,00 ad Edizione

TOTALE ENTRATE: € 5.300,00 (per n. 5 Edizioni)

Uscite previste

Light lunch a buffet per n. 2 pax x 5 gg. € 100,00 (€ 10,00 cad./g.)

Copertura assicurativa € 60,00 (€ 30,00 cad.)

Spese per materiale di cancelleria, stampa depliant e fotocopie presso le strutture ISPO: non quantificabili

TOTALE € 160,00 ad Edizione

TOTALE USCITE: € 800,00 (per n. 5 Edizioni)

TIROCINIO PER ADDETTI AL PRELIEVO CITOLOGICO NELLO SCREENING PER IL CARCINOMA CERVICALE

Tipologia

Tirocinio

Responsabile Scientifico dell'evento

Dr.ssa Anna Iossa, S.C. Prevenzione Secondaria Screening, ISPO

Data di svolgimento

Le date delle singole Edizioni saranno concordate di volta in volta secondo le necessità dei richiedenti e dello Staff operativo in Sede.

Durata dell'evento in ore

8 ore formative ad Edizione

Sede di svolgimento

S.C. Prevenzione Secondaria Screening, Presidio ISPO Villa delle Rose - Via Cosimo il Vecchio 2 Firenze

Sintesi obiettivi dell'evento

Fornire agli operatori addetti al prelievo citologico mediante Pap test una formazione teorico-pratica sulla tecnica di prelievo e allestimento del preparato citologico, sulla compilazione corretta della scheda e sulle modalità di identificazione del vetrino.

Sintesi contenuti dell'evento

Il tirocinio consiste nella frequenza presso l'ambulatorio di prelievo citologico dell'ISPO, durante la quale il discente dopo un periodo iniziale di osservazione dell'attività di prelievo svolta dal docente, può, sotto la supervisione del docente stesso, effettuare personalmente il prelievo, strisciarlo, identificarlo e provvedere alla compilazione della scheda.

Indicatori di efficacia dell'intervento formativo: al termine del tirocinio a ciascun discente viene fornita la valutazione della percentuale di adeguatezza dei prelievi e segnalata l'eventuale necessità di ripetere il training.

Categorie professionali (destinatarie accreditamento ECM) e numero di partecipanti previsto per ciascuna categoria

Personale infermieristico: Ostetriche

Totale partecipanti previsti ad Edizione n. 2

Personale docente

Interno

Materiale didattico

Riferimenti bibliografici

Manuale per il prelevatore

Strumenti di verifica

Test a risposta multipla

Questionario di gradimento

Entrate previste

Quota di iscrizione individuale € 100,00

TOTALE € 200,00 ad Edizione

TOTALE ENTRATE: € 1.000,00 (per n. 5 Edizioni)

Uscite previste

Light lunch a buffet per n. 2 pax € 20,00 (€ 10,00 cad.)

Copertura assicurativa € 60,00 (€ 30,00 cad.)

Spese per materiale di cancelleria, stampa depliant e fotocopie presso le strutture ISPO: non quantificabili

TOTALE € 80,00

TOTALE USCITE: € 400,00 (per n. 5 Edizioni)