


DELIBERAZIONE DEL DIRETTORE GENERALE
(Nominato con D.P.G.R.T. n. 233 del 13/10/2012)

N° 31 del 09/04/2013

Oggetto: Approvazione progetto aziendale incentivante "Monitoring HPV Type Prevalence in the Post-vaccination Era in Women Living in the Basilicata Region, Italy".

Struttura
Proponente S.C. Citologia Analitica e Biomolecolare

Contabilità e Controllo di Gestione

Proposta n. Coordinatore Amministrativo 

Estensore Turci Manola 

IMMEDIATAMENTE ESEGUIBILE



Importo di spesa:

Conto Economico n.

09 APR. 2013

Eseguibile a norma di Legge dal

Pubblicato a norma di Legge il

09 APR. 2013

Inviato al Collegio Sindacale il

11 APR. 2013

L'anno 2013, il giorno 09 del mese di Aprile.
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.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 Legge Regionale Toscana n. 3 del 04.02.2008 "Istituzione e organizzazione dell'Istituto per lo Studio e la Prevenzione Oncologica (ISPO). Gestione liquidatoria del Centro per lo Studio e la Prevenzione Oncologica (CSPO)" e successive modifiche di cui alla Legge regionale n. 32 del 19.06.2012 in forza della quale ISPO è Ente del Servizio Sanitario Regionale, dotato di personalità giuridica pubblica e di autonomia organizzativa, amministrativa e contabile;

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

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

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

Vista la delibera del Direttore Generale n° 10 del 20.01.2012 con la quale sono stati approvati la relazione progettuale ed il piano economico finanziario del progetto denominato "Monitoring HPV Type prevalence in the post-vaccination era in women living in Basilicata Region, Italy" finanziato dalla ditta SANOFI Pasteur di Lione per un importo complessivo di Euro 880.770,00 IVA esclusa;

Dato atto che il progetto in parola ha durata dal 28.12.2011 e termine il 31.12.2014, repertorio atti ISPO n. 36 del 30.12.2011;

Preso atto che la realizzazione del progetto richiede, tra l'altro competenze che non possono essere acquisite attraverso contratti a progetto, in quanto connesse a capacità specifiche legate all'esperienza e al Know-how dei professionisti ISPO; e che pertanto è necessario ricorrere a personale dell'Istituto con le competenze e la professionalità necessarie alla conduzione delle diverse attività come specificato nell'art. 4 del progetto finalizzato;

Valutato che queste attività non possono essere svolte all'interno dell'orario istituzionale già interamente assorbito da attività istituzionali non comprese nel presente progetto, come da allegate dichiarazioni dei gestori delle risorse coinvolte;

Dato atto che a tale scopo, è stato predisposto un progetto incentivante denominato "Monitoring HPV Type prevalence in the post-vaccination era in women living in the Basilicata Region, Italy" che prevede, due fasi di circa 4 mesi ciascuna indipendenti dal punto di vista operativo ed economico;

Preso atto che l'attivazione della prima fase era prevista per il 1° aprile 2013 e che la seconda fase inizierà il 1 settembre 2013 per concludersi obbligatoriamente il 31 dicembre 2013, così come previsto dalla relazione del progetto allegato di lettera A) alla presente quale parte integrante e sostanziale del presente provvedimento;

Precisato che la cifra destinata per l'anno 2013 al progetto incentivante è pari ad Euro 20.000,00 da destinare, sulla base dell'attività effettivamente svolta e rendicontata, al personale specificatamente individuato sulla base dell'esperienza maturata nell'attività oggetto del presente progetto;

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

Dato atto inoltre che è stata individuata, quale Responsabile del Progetto, la Dott.ssa Francesca Carozzi (S.C. Citologia Analitica e Biomolecolare), alla quale 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 inoltre che l'erogazione dei compensi al personale coinvolto nel progetto avverrà soltanto successivamente al raggiungimento dell'obiettivo nei termini previsti dal progetto approvato e che eventuali anticipazioni di somme al personale potranno essere recuperate in sede di saldo, qualora l'obiettivo non fosse poi raggiunto nei modi e nei tempi stabiliti;

Precisato ulteriormente che l'attività incentivante deve essere svolta dal personale coinvolto nel progetto (Dirigenza Medica, Dirigenza SPTA e Comparto) in conformità del rispettivo regolamento sullo svolgimento dell'orario di lavoro;

Ritenuto di dichiarare la presente delibera immediatamente eseguibile per permettere l'attivazione del progetto in tempi utili per il rispetto delle scadenze previste dal progetto finalizzato;

Acquisito il visto di regolarità giuridico-amministrativa del Coordinatore Amministrativo;

Con il parere favorevole del Direttore Sanitario;

DELIBERA

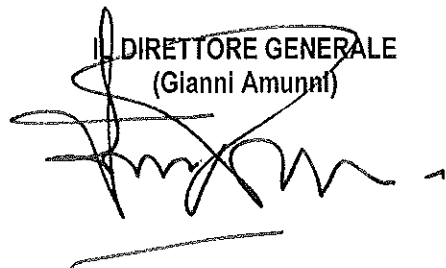
Per quanto esposto in narrativa:

- 1) **Di approvare** il progetto incentivante denominato "Monitoring HPV Type prevalence in the post-vaccination era in women living in the Basilicata Region, Italy" così come previsto sulla scheda del progetto, Allegato di lettera "A" alla presente quale parte integrante e sostanziale, stabilendone la decorrenza dal 1° aprile 2013;
- 2) **Di individuare**, quale Responsabile del Progetto la Dott.ssa Francesca Carozzi (S.C. Citologia Analitica e Biomolecolare), alla quale 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;
- 3) **Di stabilire** che l'erogazione dei compensi al personale coinvolto nel progetto avverrà soltanto successivamente al raggiungimento dell'obiettivo nei termini previsti e nel rispetto del regolamento sullo svolgimento dell'orario di lavoro, e che eventuali anticipazioni di somme potranno essere recuperate in sede di saldo nei confronti del personale coinvolto, qualora l'obiettivo non fosse poi raggiunto nei modi e nei tempi stabiliti;
- 4) **Di imputare** i costi derivanti dal progetto, pari a Euro 20.000,00 (comprensivi degli oneri a carico dell'Ente) a valere dell'aut. 96/2011, CdC 671, legata al progetto finalizzato "Monitoring HPV Type prevalence in the post-vaccination era in women living in the Basilicata Region, Italy", finanziato dalla ditta SANOFI Pasteur di Lione per un importo complessivo di Euro 880.770,00 IVA esclusa;
- 5) **Di dichiarare** il presente provvedimento immediatamente eseguibile, ai sensi della normativa in materia, per permettere l'attivazione del progetto nei tempi e nei modi indicati nella relazione Allegato A;
- 6) **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 SANITARIO
(Chiara Neri)



IL DIRETTORE GENERALE
(Gianni Amunni)



Strutture aziendali da partecipare :

S.C. Citologia Analitica e Biomolecolare

S.S. Centro di Riferimento Regionale

S.S. Contabilità e Controllo di Gestione

S.C. Gestione Coordinamento Processi di Integrazione Aree Amministrativa e Tecnico Scientifica

Settore Coordinamento Statistico

ESTAV – Settore Stipendi

ASF – Gestione del Personale Dipendente

Allegato "A"

Testo progetto

pag. 4



ISTITUTO PER LO STUDIO
E LA PREVENZIONE ONCOLOGICA



LA STRUTTURA PROPONENTE L'ATTIVITA'

S.C. . Citologia Analitica e Biomolecolare

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

La sottoscritta Francesca Maria Carozzi

Responsabile del Progetto finalizzato: *Monitoring HPV Type Prevalence in the Post-vaccination Era in Women Living in the Basilicata Region, Italy*

presenta il progetto incentivante:

Monitoraggio prevalenza HPV pre e post vaccinazione in Basilicata

Responsabile del progetto è *Francesca Carozzi*

Il Coordinatore operativo ISPO è

Massimo Confortini Direttore SC Citologia Analitica e Biomolecolare

L'attività prevista dal progetto è la seguente:

- 1) Finalizzazione costruzione del data base per lo studio
- 2) Ridefinizione modalità organizzative per l'arruolamento nello studio e integrazione con il nuovo programma di screening con HPV che verrà avviato in Regione Basilicata nel 2013
- 3) Ridefinizione dei protocolli e procedure per la gestione prelievi in Basilicata ed integrazione risposte con il nuovo programma di screening con HPV che verrà avviato in Basilicata nel 2013
- 4) Controllo di qualità dei Pap test effettuati per lo studio con anche visit on site e Preparazione ed invio allo sponsor Report sui risultati del controllo di qualità citologico
- 5) Valutazione e validazione controlli di qualità test molecolari secondo le modalità previste nel protocollo dello studio
- 6) Preparazione dello Statistical work plan per la valutazione risultati studi in itinere
- 7) Partecipazione a conferenze telefoniche settimanali in inglese con i partner dello studio e con lo sponsor
- 8) Valutazione e Validazione report mensile da inviare a Sanofi i secondo quanto previsto dal DMP
- 9) Valutazione e Validazioni report da inviare a Sanofi sui dati presenti nei questionari di arruolamento secondo quanto previsto dai protocolli firmati e validati da sponsor e ISPO
- 10) Valutazione e Validazione report mensili interni ISPO sui dati dello studio trasferiti mensili dalla LIU tramite secured mail
- 11) gestione ordini per i test HPV HR, LR e genotipizzazione e quanto altro necessario
- 12) Validazione analisi molecolari tipizzazioni e HC2
- 13) Doppio data entry nello study database dei risultati genotipizzazione HPV
- 14) Invio study data base allo sponsor secondo quanto previsto nel contratto

- 15) Revisione ed approvazione in inglese ed italiano dei documenti dello studio
- 16) Coordinamento dello studio da parte del Pi o suo delegato valutazioni criticità

L'attività intende realizzare i seguenti obiettivi :

Costruzione e definizione procedure sperimentali e operative connesse all'avvio e alla conduzione dello studio epidemiologico "MONITORING HPV TYPE PREVALENCE IN THE POST-VACCINATION ERA IN WOMEN LIVING IN THE BASILICATA REGION, ITALY"

ed è richiesta per i seguenti motivi :

Il progetto richiede per la sua attivazione e nel corso del suo svolgimento competenze specifiche legate all'esperienza e al Know-how dei professionisti ISPO; pertanto è necessario ricorrere a personale presente all'interno dell'istituto con specifiche competenze nei settori specifici di attività, come meglio specificate all'art. 4 del progetto finalizzato. Al contempo queste attività non possono essere svolte all'interno dell'orario istituzionale già interamente assorbito da attività istituzionali non comprese nel presente progetto

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

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

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

Si richiede per l'anno 2013 l'attivazione di un progetto incentivante diviso in due fasi ciascuna indipendente dal punto di vista operativo ed economico. La prima fase deve essere attivata entro il 1 marzo 2013 per poter ottemperare a quanto previsto nel contratto e per la ridefinizione del protocollo dello studio in relazione all'attivazione in Basilicata del test HPV nello screening primario previsto nei primi sei mesi del 2013 e invio dello stesso al Comitato Etico della Basilicata in modo da non creare ritardi nell'arruolamento. Questa prima fase, della durata di circa tre mesi, dovrà obbligatoriamente terminare con la produzione di una relazione finale entro il 31 maggio 2013.

La seconda fase inizierà indicativamente il 1 di settembre 2013 e dovrà obbligatoriamente concludersi entro il 31 dicembre 2013.

Si prevede che la prima fase dell'attività abbia inizio 01/04/2013 e terminerà il 31/05/2013, la seconda fase avrà inizio il 1/9/2013 e terminerà il 31/12/2013.

PARTE 2) - PERSONALE

a) Personale Dirigenza Sanitaria e Dirigenza Medica

Circa le risorse professionali necessarie a realizzare le attività previste dal presente progetto si precisa quanto segue: sulla base della valutazione dell'impegno lavorativo in orario istituzionale il personale dirigente (della Struttura complessa Citologia analitica e Biomolecolare e della SS CRR) è totalmente impegnato nella attività istituzionale di laboratorio, centralizzazione screening e coordinamento screening regionali. Pertanto tale personale non è in grado di garantire in orario istituzionale le attività previste dal progetto.

i dirigenti che svolgono l'attività del progetto sono n° 3 unità i cui dati sono appresso specificati

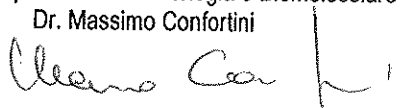
matricola	nome	cognome	Qualifica	Struttura di appartenenza
3107	Massimo	Confortini	Biologo Direttore	S.C.Citologia Analitica e Biomolecolare
3105	Francesca	Carozzi	Biologo Dirigente	S.C.Citologia Analitica e Biomolecolare
3130	Paola	Mantellini	Medico Dirigente	S.S. CRR

il numero di ore previsto da espletarsi per il raggiungimento degli obiettivi assegnati al personale della Dirigenza Sanitaria, sopra identificati, è stimato in circa 71 Ore totali per la prima fase e 71 ore totali per la seconda fase che verranno opportunamente causalizzate e che dipenderanno dall'attività effettivamente svolta.

E' fatto salvo il ricorso a minore orario aggiuntivo a seguito del crearsi di disponibilità in orario ordinario che saranno ricercate e verificate da parte del Responsabile SC

Data 28 Gennaio 2013

Il Responsabile SC Citologia e Biomolecolare e Gestore delle risorse
Dr. Massimo Confortini



b) Personale del comparto

Circa le risorse professionali necessarie a realizzare le attività previste dal presente progetto si precisa quanto segue: sulla base della valutazione dell'impegno lavorativo in orario istituzionale il personale statistico (affidente al Coordinamento statistico) è totalmente impegnato nella attività istituzionale e in altri progetti di ricerca e pertanto tale personale non è in grado di garantire in orario istituzionale le attività previste dal progetto.

Il personale del comparto che svolge l'attività nell'ambito del progetto presta servizio anche presso altre strutture:

matricola	nome	cognome	Qualifica	Struttura di appartenenza
3160	Donella	Puliti	Coll professionale amm.vo- Statistico tempo indeterminato	Settore coord statistico, assegnato SC Epidemiologia Clinica e descrittiva
3155	Gianfranco	Manneschi	Coll professionale amm.vo- Statistico Statistico Tempo determinato	Settore coord statistico, assegnato SC Epidemiologia Clinica e descrittiva

il numero di ore previsto da espletarsi per il raggiungimento degli obiettivi assegnati al personale del comparto sopra identificati è stimato in circa 58 ore totali per la prima fase e 58 ore per la seconda fase che verranno opportunamente causalizzate e che dipenderanno dall'attività effettivamente svolta.

E' fatto salvo il ricorso a minore orario aggiuntivo a seguito del crearsi di disponibilità in orario ordinario che saranno ricercate e verificate da parte del Responsabile di Area

Data 8/4/2013

Il Responsabile Coordinamento Statistico e Gestore delle risorse
Patrizia Falini



c) Costo del Progetto

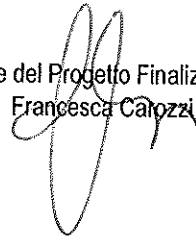
La realizzazione del progetto prevede un impegno economico di € 20.000, omnicomprensivi (10.000 Euro per la prima fase e 10.000 Euro per la seconda fase) completamente ricoperto dal progetto di ricerca denominato "MONITORING HPV TYPE PREVALENCE IN THE POST-VACCINATION ERA IN WOMEN LIVING IN THE BASILICATA REGION, ITALY", il cui piano finanziario è stato approvato con delibera n. 10 del 20/1/2012

Dirigenza Sanitaria e medica € 14.200

Personale comparto € 5.800

Data 28 Gennaio 2013

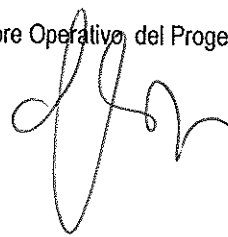
Responsabile del Progetto Finalizzato
Dr.ssa Francesca Carozzi



Data 28 Gennaio 2013


Il Coordinatore Operativo del Progetto

Dr.ssa Francesca Carozzi



Approvato dalla Direzione Aziendale in data

Firma



PROF. GIANNI AMUNNI
DIRETTORE GENERALE ISPO

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

RELAZIONE SINTETICA RESPONSABILE DEL PROGETTO

Stato d'avanzamento/conclusione	
Standard raggiunto	Osservazioni
Data	Firma