



ISTITUTO PER LO STUDIO
E LA PREVENZIONE ONCOLOGICA

DELIBERAZIONE DEL DIRETTORE GENERALE

(Nominato con D.P.G.R.T. n. 201 del 19/12/2013)

N° 125 del 25/05/2016

Oggetto: "Sistema di Monitoraggio dell'applicazione del DLgs di recepimento della direttiva 2014/40/UE e di Valutazione dei suoi Effetti sui comportamenti associati alla Salute (MADES)" finanziato dall'Istituto Superiore di Sanità - (ISS). Approvazione convenzione, recepimento del finanziamento ed approvazione del piano economico finanziario.		
Struttura	S.S. Epidemiologia dell'Ambiente e del Lavoro	
Proponente	S.S. Bilancio Contabilità e Investimenti	
Proposta n.	Responsabile del procedimento	Manola Turci
	Estensore	Manola Turci

IMMEDIATAMENTE ESEGUIBILE



Conto Economico n. 3A01020305

Eseguibile a norma di Legge dal

25 MAG, 2016

Pubblicato a norma di Legge il

25 MAG, 2016

Inviato al Collegio Sindacale il

25 MAG, 2016

IL 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. 201 del 19/12/2013.

Visto il Decreto Legislativo n. 502 del 30/12/1992 e ss.mm. e ii, e la Legge Regionale Toscana n. 40 del 24/02/2005 di disciplina del Servizio Sanitario Regionale e ss.mm. e ii;

Vista la Legge Regionale Toscana n. 3 del 04/02/2008, modificata con Legge Regionale n. 32 del 19/06/2012, in forza alla quale ISPO (Istituto per lo Studio e la Prevenzione Oncologica" 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. 4 del 12/01/2012 con la quale è stato approvato il regolamento dei progetti finalizzati;

premesse che:

- Presso il Ministero della Salute è stato istituito il Centro Nazionale per la Prevenzione ed il Controllo delle Malattie (CCM) che opera con modalità ed in base a programmi annuali approvati con Decreto del Ministro della Salute;
- Per l'anno 2015 è emersa la necessità di porre in essere adeguate misure d'intervento per il monitoraggio degli effetti prodotti dall'introduzione della nuova normativa sul fumo di cui alla direttiva 2014/40/UE sui prodotti del tabacco;
- Con Decreto Legislativo n. 6 del 12 gennaio 2016 è stata recepita la direttiva 2014/40/UE sul ravvicinamento delle disposizioni legislative, regolamentari e amministrative degli Stati membri relative alla lavorazione, alla presentazione e alla vendita dei prodotti del tabacco e dei prodotti correlati e che abroga la direttiva 2011/37/CE;
- Presso l'Istituto Superiore di Sanità, organo tecnico-scientifico del SSN, opera l'Osservatorio Fumo, Alcol e Droga (OssFAD) che ha tra gli obiettivi specifici quello di monitorare il fenomeno delle dipendenze e di proporre iniziative e strumenti formativi e informativi utili alla prevenzione;
- In considerazione di quanto sopra, il Ministero della Salute ha sottoscritto con l'Istituto Superiore di Sanità un accordo di collaborazione per la realizzazione del progetto "Sistema di Monitoraggio dell'applicazione del D.Lgs di recepimento della direttiva 2014/40/UE e di Valutazione dei suoi Effetti sui comportamenti associati alla Salute (MADES)";
- L'Istituto Superiore di Sanità Coordinatore Scientifico del progetto "Sistema di Monitoraggio dell'applicazione del D.Lgs di recepimento della direttiva 2014/40/UE e di Valutazione dei suoi Effetti sui comportamenti associati alla Salute (MADES)", individua come Unità Operativa l'Istituto per lo Studio e la Prevenzione Oncologica di Firenze, (ISPO).

Visto il testo della convenzione proposta dall'Istituto Superiore di Sanità (ISS), allegato alla presente sotto lettera "A" quale parte integrale e sostanziale, nel quale viene stabilito che:

- oggetto dell'accordo sono le funzioni descritte nel progetto esecutivo (agli atti);
- responsabile del progetto per ISPO è il Dr. Giuseppe Gorini, Dirigente Medico presso la SC Epidemiologia dell'Ambiente e del lavoro di ISPO;
- il progetto, decorrerà dalla data di sottoscrizione della convenzione e terminerà non oltre il 25/02/2018;
- per lo svolgimento di dette funzioni, l'Istituto Superiore di Sanità -ISS, corrisponderà ad ISPO un finanziamento complessivo di Euro 30.000,00 (trentamila/00) che verrà erogato secondo le modalità indicate all'art. 3 dello schema di convenzione allegato di lettera "A" quale parte integrante e sostanziale;
- i trasferimenti di cui sopra avendo natura contributiva sono, ai sensi dell'art. 4 del DPR 633/72, da intendersi fuori dal campo di applicazione dell'Imposta sul Valore Aggiunto (IVA);

Vista la relazione progettuale del Responsabile del progetto, Dr. Giuseppe Gorini, approvata dal Referente Scientifico e allegata al presente atto sotto lettera "B" quale parte integrante e sostanziale, ed il relativo piano economico - finanziario;

Ritenuto pertanto opportuno approvare l'accordo di convenzione recependo il finanziamento pari a Euro 30.000,00 (trentamila/00), ed il relativo piano economico finanziario, allegato alla presente sotto lettera "C" quale parte integrante e sostanziale;

Dato atto che, così come risulta dalla relazione progettuale sopra citata non è previsto il parere del Comitato Etico e la copertura assicurativa per lo svolgimento delle attività legate al progetto;

Ritenuto di dichiarare il presente atto immediatamente eseguibile per consentire in tempi brevi l'avvio del progetto;

Vista la delibera del Direttore Generale n. 292 del 24.12.2015 di approvazione del nuovo regolamento di Organizzazione e Funzionamento dell'ISPO;

Con la sottoscrizione del Direttore Amministrativo e del Direttore Sanitario, ciascuno per quanto di competenza (ai sensi del D. Lgs. 502/92 e ss.mm. e ii.);

DELIBERA

Per quanto esposto in narrativa,

1. di approvare la convenzione con l'Istituto Superiore di Sanità -ISS per il progetto "Sistema di Monitoraggio dell'applicazione del D.Lgs di recepimento della direttiva 2014/40/UE e di Valutazione dei suoi Effetti sui comportamenti associati alla Salute (MADES)", allegata alla presente sotto lettera "A" quale parte integrale e sostanziale, autorizzandone la stipula e recependo contestualmente il relativo finanziamento;
2. di prendere atto ed approvare la relazione progettuale e il relativo piano economico finanziario redatti dal Responsabile del progetto per ISPO, documenti allegati rispettivamente sotto le lettere "B" e "C" quali parti integranti e sostanziali;
3. di prendere atto che il progetto decorrerà dalla data di sottoscrizione della convenzione e terminerà non oltre il 25/02/2018;
4. di prendere atto che ISPO, per l'effettuazione delle attività connesse al progetto, riceverà dall'Istituto Superiore di Sanità -ISS la somma complessiva di Euro 30.000,00 (trentamila/00), a valere dei ricavi registrati nel bilancio d'esercizio dell'Istituto per il periodo di competenza relativo, aut n. 101/16 cdc 748 codice CUP FI6J16000410001 , conto economico 3A01020305 "contributi in conto esercizio per ricerca finalizzata";
5. di dichiarare il presente atto ai sensi dell'art. 42 comma 4 della L.R.T. 40/2005 immediatamente eseguibile;
6. di trasmettere il presente atto all'albo di pubblicità degli atti di questo Istituto e al Collegio Sindacale.

IL DIRETTORE SANITARIO
Dr. Riccardo Poli

IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO
Dr. Fabrizio Carraro

IL DIRETTORE GENERALE
Prof. Gianni Amunni

Elenco degli allegati

Allegato A	schema accordo di collaborazione con ISS	pagg. 8
Allegato B	relazione progettuale del Responsabile del progetto	pag. 2
Allegato C	piano economico finanziario	pag. 1

25 MAG. 2016

Strutture aziendali da partecipare:

S.S. Epidemiologia dell'Ambiente e del Lavoro ISPO;
S.S. Bilancio Contabilità e Investimenti ISPO;
Settore Attività Amministrative di Supporto alla Ricerca ISPO;
Dipartimento Amministrazione e Finanza ASF.



Istituto Superiore di Sanità

**ACCORDO DI COLLABORAZIONE
per la realizzazione delle attività**

“Sistema di Monitoraggio dell'applicazione del DLgs di recepimento della direttiva 2014/40/UE e di Valutazione dei suoi Effetti sui comportamenti associati alla Salute (MADES)”

Fasc. N. 1S16

tra

L'Istituto Superiore di Sanità, di seguito denominato “ISS” - codice fiscale 80211730587 con sede in Roma, Viale Regina Elena 299, cap 00161 rappresentato per la stipula del presente atto dal Direttore degli Affari Amministrativi e delle Risorse Economiche, Dott.ssa Rosa Maria Martocchia

E

L'Istituto per lo Studio e la Prevenzione Oncologica (ISPO), di seguito denominato “ISPO” - codice fiscale 94158910482 con sede in Firenze, Via Cosimo il Vecchio, 2 - 50139 rappresentato per la stipula del presente atto dal Direttore Generale, Dr. Gianni Amunni

PREMESSO CHE:

- L'articolo 47bis del decreto legislativo 30 luglio 1999 n.300, attribuisce al Ministero della Salute funzioni in materia di tutela della salute umana e di coordinamento del sistema sanitario nazionale
- Nell'ambito del predetto finanziamento il Ministero individua annualmente specifici interventi su tematiche di salute pubblica ritenute rilevanti sulla base delle evidenze scientifiche e dei dati epidemiologici raccolti nelle diverse aree del SSN
- Che per l'anno 2015 è emersa la necessità di porre in essere adeguate misure di intervento per il monitoraggio degli effetti prodotti



Istituto Superiore di Sanità

dall'introduzione della nuova normativa sul fumo di cui al direttiva 2014/40/UE sui prodotti del tabacco

- Che la nuova normativa prevede importanti cambiamenti per ciò che concerne la produzione e commercializzazione del tabacco e pertanto è interesse del Ministero assicurare un immediato monitoraggio degli effetti delle limitazioni previste dalla legislazione introdotta rispetto alle abitudini al fumo della popolazione italiana
- Che presso l'Istituto Superiore di Sanità, organo tecnico-scientifico del SSN, opera l'Osservatorio Fumo, Alcol e Droga (OssFAD) con il compito di informare e formare nei diversi ambiti che riguardano il tabagismo, l'alcolismo, le tossicodipendenze e il doping;
- Che l'Istituto Superiore di Sanità ha stipulato un Accordo di collaborazione con il Ministero della Salute – Direzione Generale della Prevenzione Sanitaria, approvato e reso esecutivo con Decreto dirigenziale del 24 dicembre 2015, registrato all'Ufficio Centrale del Bilancio il 26.01.2016 al visto n.1019, per la realizzazione delle attività di "Sistema di Monitoraggio dell'applicazione del D.Lgs di recepimento della direttiva 2014/40/UE e di Valutazione dei suoi Effetti sui comportamenti associati alla Salute (MADES)" che fissa come data di inizio attività il giorno 26.02.2016 e la scadenza in data 25.02.2018;
- Che nel piano operativo legato alle attività di cui sopra allegato all'Accordo di collaborazione con il Ministero sono previste collaborazioni con 2 Unità Operative, tra queste la n. 3 è l'Istituto per lo Studio e la Prevenzione Oncologica (ISPO) di Firenze
- Che in considerazione di quanto premesso, ai sensi dell'articolo 15 della legge 7 agosto 1990, n.241, e successive modifiche ed integrazioni è intento delle Parti addivenire alla sottoscrizione di un accordo che disciplini i termini principali di una collaborazione su specifico progetto

SI CONVIENE E SI STIPULA QUANTO SEGUE:

Articolo 1
(Oggetto)



Istituto Superiore di Sanità

Oggetto del presente accordo è la collaborazione tra ISS e ISPO che, nel quadro delle rispettive competenze, e tenuto conto degli obiettivi di cui alle premesse, concordano di porre in essere congiuntamente ogni azione necessaria alla realizzazione del progetto "Sistema di Monitoraggio dell'applicazione del DLgs di recepimento della direttiva 2014/40/UE e di Valutazione dei suoi Effetti sui comportamenti associati alla Salute (MADES)", così come riportato nel Progetto Esecutivo che è parte integrante del presente atto (All.A).

Articolo 2 (Durata)

Le attività concordate con il presente atto avranno decorrenza a partire dalla data di sottoscrizione dell'accordo da entrambe le parti e scadranno il 25 febbraio 2018.

L'efficacia del presente atto è comunque subordinata alla sua pubblicazione sul sito istituzionale dell'ISS giusto disposto dell'art. 18, comma 5, D.L. n. 83/2012.

Articolo 3 (Contributo)

Il finanziamento assegnato pari ad Euro 30.000,00 (trentamila/00), sarà trasferito dall'ISS, subordinatamente al ricevimento dei ratei da parte del Ministero, secondo le seguenti modalità:

- 30%, pari ad Euro 9.000,00 (novemila/00) a titolo di anticipazione, successivamente alla sottoscrizione del presente accordo e dietro presentazione di richiesta di pagamento
- 40 %, pari ad Euro 12.000,00 (dodicimila/00) dopo dodici mesi dall'inizio delle attività di cui all'art.2, successivamente all'invio da parte dell'ISPO della relazione scientifica delle attività svolte e dei rendiconti trimestrali di cui all'art. 5 del presente atto ;
- 30% pari ad Euro 9.000,00 (novemila/00) come saldo del contributo.

All'atto della liquidazione del saldo, entro 30 giorni dalla scadenza del presente accordo, l'ISPO dovrà presentare all'ISS la seguente documentazione:



Istituto Superiore di Sanità

- relazione scientifica finale delle attività svolte durante l'intero progetto;
- elenco analitico finale delle spese sostenute secondo le categorie di costo risultanti dal piano economico allegato accompagnato da una dichiarazione firmata dal legale rappresentante redatta secondo l'allegato fac-simile. Le spese rendicontate dovranno essere effettivamente liquidate e non soltanto impegnate.

Il finanziamento di cui al presente articolo è da intendersi comprensivo di ogni e qualsiasi ritenuta ed onere anche fiscale, ed include in particolare l'importo dovuto per l'assolvimento dell'imposta di bollo su documenti e quietanze.

Le richieste di pagamento relative al secondo rateo e al saldo dovranno essere emesse solo dopo apposita comunicazione dell'ISS dell'avvenuto trasferimento dei fondi da parte del Ministero.

Le richieste di pagamento di cui sopra, ai sensi di quanto disposto dall'art. 35, commi 8-13 del decreto legge 1/2012 - che prevede la sospensione del sistema di tesoreria unica mista e l'assoggettamento al sistema di tesoreria unica - dovranno indicare gli estremi del proprio conto di tesoreria unica completo di IBAN.

Si fa presente che in mancanza di tali dati non sarà possibile procedere alla liquidazione delle richieste di pagamento emesse nell'ambito del presente accordo di collaborazione.

Il trasferimento suddetto, avendo natura contributiva è da intendersi fuori dal campo di applicazione dell'Imposta sul Valore Aggiunto (IVA), ai sensi dell'art. 4 del D.P.R. 26/1/72 n. 633.

L'ISPO dichiara di essere a conoscenza che l'erogazione dei ratei del contributo è subordinata all'acquisizione, da parte dell'ISS, delle diverse rate di finanziamento da parte del Ministero e s'impegna a tenere esente l'ISS da ogni eventuale pretesa derivante da terzi.

Articolo 4 (Responsabile Scientifico)

I Responsabili Scientifici chiamati a svolgere le attività di ricerca saranno per l'ISPO il Dott. Giuseppe GORINI e per l'ISS la Dott.ssa Roberta PACIFICI.



Istituto Superiore di Sanità

Articolo 5 (Rendicontazioni)

L'ISPO entro 10 giorni dalla scadenza di ogni trimestre, trasmetterà all'ISS un rendiconto finanziario che riporti le somme impegnate e/o spese sostenute. La data di scadenza della presentazione del rendiconto del primo trimestre è il 04.06.2016.

Entro trenta giorni dalla scadenza dell'accordo, l'ISPO trasmetterà all'ISS un rapporto tecnico finale sui risultati raggiunti nel periodo di durata dell'accordo stesso e un rendiconto finanziario finale delle sole spese sostenute per la realizzazione del progetto.

Le rendicontazioni di cui al precedente articolo saranno predisposte dall'ISPO utilizzando il modello di rendicontazione allegato.

Tutta la documentazione giustificativa delle spese, dovrà essere mantenuta agli atti dall'ISPO che si impegna a produrre gli originali o le copie conformi dei documenti suddetti su richiesta dell'ISS entro dieci giorni dalla richiesta stessa.

L'ISS può comunque richiedere in qualsiasi momento di conoscere lo stato di avanzamento del progetto.

Le rendicontazioni finanziarie di cui ai precedenti commi dovranno essere redatte nel rispetto delle voci di spesa indicati nei piani finanziari previsti nel progetto originario (all. A).

Fermo restando l'invarianza del finanziamento complessivo è consentita, senza necessità di autorizzazione, uno scostamento dell'importo non superiore al 20%, sia in aumento che in diminuzione, per ogni singola voce di spesa. Un'eventuale variazione superiore al limite del 20% dovrà essere concordata con il responsabile scientifico dell'ISS che, dopo aver valutato la sussistenza di ragioni di necessità ed opportunità, provvederà, tramite gli uffici amministrativi, ad inoltrarla per l'autorizzazione al Ministero della Salute.

La variazione di piano economico potrà essere richiesta una sola volta per l'intero progetto e dovrà pervenire almeno 120 giorni prima della scadenza del presente accordo.



Istituto Superiore di Sanità

Articolo 6
(Norme di gestione)

Il contributo dovrà essere utilizzato esclusivamente per le spese riferite al periodo di durata del presente atto e comunque concernenti strettamente la realizzazione dell'attività di ricerca.

L'eventuale quota di contributo non utilizzato risultante dalla rendicontazione finanziaria presentata dovrà essere restituito all'ISS.

Non è ammesso l'utilizzo dei fondi per l'affitto/acquisto di locali, per opere edilizie, per acquisto di autovetture e per spese relative ad utenza di vario genere (es. gas, luce, ecc).

L'acquisto di attrezzature è eccezionalmente consentito solo quando il loro utilizzo è direttamente connesso alla realizzazione del progetto e comunque previa valutazione della convenienza economica dell'acquisto in rapporto ad altre forme di acquisizione del bene (noleggio, leasing). Rimane inteso che saranno riconosciute solamente le quote relative all'ammortamento delle attrezzature, limitatamente alla durata dell'accordo e dietro presentazione della relativa documentazione di spesa.

Si fa inoltre presente che sotto la voce personale è possibile ricomprendere tutte le tipologie di contratto di lavoro a tempo determinato previste dalla normativa vigente (borsa di studio, contratto di consulenza, dottorato di ricerca, co.co.pro.).

È altresì possibile destinare dette risorse al personale interno dell'ISPO purché ciò sia reso possibile e disciplinato dalle norme di organizzazione e funzionamento che disciplinano il medesimo ente e che vengano dettagliatamente documentate.

Resta inteso che sia, in caso di acquisizione di personale esterno che di utilizzo di personale interno, la correttezza delle procedure di reclutamento del personale dovrà essere sempre verificata dall'ente esecutore nel rispetto della normativa vigente.

Articolo 7
(Pubblicazioni e risultati della ricerca)



Istituto Superiore di Sanità

I risultati del progetto, ivi inclusi i rapporti di cui all'articolo 5, sono di esclusiva proprietà del Ministero. Il diritto di proprietà e/o di utilizzazione e sfruttamento economico dei file sorgente nonché degli elaborati originali prodotti, dei documenti progettuali, della relazione tecnica conclusiva, delle opere dell'ingegno, delle creazioni intellettuali, delle procedure software e dell'altro materiale anche didattico creato, inventato, predisposto o realizzato dall'ISPO nell'ambito o in occasione dell'esecuzione del presente accordo, rimarranno di titolarità esclusiva del Ministero. Quest'ultimo potrà quindi disporre senza alcuna restrizione la pubblicazione, la diffusione, l'utilizzo, la vendita, la duplicazione e la cessione anche parziale di dette opere dell'ingegno o materiale, con l'indicazione di quanti ne hanno curato la produzione.

Il responsabile scientifico dell'ISPO ha l'obbligo di trasmettere alla data di scadenza di ogni mese di attività tutti i dati prodotti nel corso della realizzazione del progetto al responsabile scientifico dell'ISS.

Senza preventiva autorizzazione del Ministero, sia ad accordo vigente che a conclusione dello stesso, l'ISPO non potrà in alcun modo diffondere ad enti terzi, nazionali ed internazionali, dati comunicazioni reportistica pubblicazioni concernenti il progetto anche in occasioni di convegni e/o corsi di formazione. La richiesta autorizzazione dovrà essere inviata all'ISS che in qualità di Ente capofila si occuperà di trasmetterla al referente scientifico del Ministero.

La pubblicazione autorizzata dei dati di cui sopra dovrà riportare l'indicazione: "Progetto realizzato con il supporto finanziario del Ministero della Salute - capitolo 4100/22".

Articolo 8

(Sospensione dei pagamenti, diffida ad adempiere e risoluzione dell'accordo)

L'ISS sospenderà l'erogazione del finanziamento in caso di valutazione negativa delle relazioni di cui all'art.5, o per mancata o irregolare attuazione del presente accordo.

In caso di accertamento, in sede di esame delle relazioni di cui all'art. 5, di grave violazione degli obblighi di cui al presente accordo, per cause imputabili all'ISPO che possano pregiudicare la realizzazione del progetto, l'ISS intima per iscritto all'ISPO stesso, a mezzo raccomandata a/r, di porre fine alla violazione nel termine indicato nell'atto di diffida. Decorso inutilmente detto



Istituto Superiore di Sanità

termine l'accordo si intende risolto di diritto a decorrere dalla data indicata nel termine di cui sopra.

L'accordo si intende risolto anche nel caso in cui l'ISPO non provveda ad inviare le relazioni entro i termini previsti.

È espressamente convenuto che in caso di risoluzione del presente accordo, l'ISPO ha l'obbligo di provvedere, entro 60 giorni dal ricevimento della relativa richiesta, alla restituzione delle somme corrisposte sino alla data di risoluzione dell'atto.

Articolo 9
(Responsabilità e Foro)

In caso di controversia nell'interpretazione o nell'esecuzione del presente atto, la questione verrà definita in prima istanza in via amichevole. Qualora non fosse possibile, il foro competente sarà quello di Roma.

Articolo 10
(Codice Unico di Progetto)

L'ISPO, secondo le normative vigenti, si impegna a comunicare all'ISS il numero di Codice Unico di Progetto (CUP) al momento della restituzione del presente atto.

Si fa presente che in assenza di tale codice non sarà possibile procedere alla liquidazione delle richieste di pagamento emesse nell'ambito del presente accordo di collaborazione.

Il presente accordo si compone di 10 articoli e viene sottoscritto con firma digitale

Il presente atto redatto in duplice originale viene letto, approvato e sottoscritto in firma digitale e sarà registrato solo in caso d'uso, a cura e spese della parte richiedente.

Per l'ISS

Il Direttore
gli Affari Amministrativi
e delle Risorse Economiche
(Dott.ssa Rosa Maria Martocchia)

Per l' Istituto per lo Studio e la
Prevenzione Oncologica
Il Direttore Generale

(Dott. Gianni Amunni)

Firenze, 19 MAG. 2016

Al Direttore Generale ISPO
Al Direttore Sanitario ISPO

Oggetto: Relazione progetto “Sistema di Monitoraggio dell’applicazione del DLgs di recepimento della direttiva 2014/40/UE e di Valutazione dei suoi Effetti sui comportamenti associati alla Salute (MADES) - CCM 2015.

Durata: dalla data di sottoscrizione dell’accordo di collaborazione al 25/02/2018.
aut. 101/2016 CDC 748

Il progetto MADES in oggetto è stato finanziato come azione centrale dal Ministero della Salute e ha come obiettivo la valutazione di impatto del recepimento della Direttiva Europa 40/2014 sui prodotti del tabacco. Le norme contenute nel recepimento della Direttiva sono, in sintesi:

- introduzione dei pittogrammi nei pacchetti di sigarette con immagini e testo e con riportato il numero verde dell’ISS per chiedere aiuto per smettere;
- divieto di fumo in auto con bambini e donne in gravidanza e nelle pertinenze esterne di reparti ginecologici e pediatrici;
- potenziamento del divieto di vendita ai minori con aumento delle sanzioni, sospensione e revoca della licenza per tabaccai e abolizione dei pacchetti da 10 sigarette;
- obbligo di segnalazione degli additivi utilizzati nei prodotti del tabacco e divieto di utilizzo di una serie di additivi.

Il progetto MADES è il primo del suo genere in Italia, perché prevede un coordinamento centrale degli studi che saranno messi in campo per valutare l’impatto dell’entrata in vigore di questa nuova legge sul fumo, la più importante dopo l’entrata in vigore della legge Sirchia, ormai nel lontano 2005.

Ci è stata affidata l’Unità Operativa 3 per collaborare:

- nella progettazione e analisi delle inchieste effettuate alla popolazione generale in Italia sull’impatto delle misure del decreto (DOXA, Passi, ISTAT, GYTS);
- nella progettazione e analisi delle indagini osservative al fine di verificare in alcune regioni italiane il rispetto del divieto del fumo in auto e del divieto di fumo nelle pertinenze esterne di reparti ginecologici e pediatrici.

Come obiettivi finali dell’Unità Operativa 3 sono previsti, entro la fine del progetto, la produzione di un articolo scientifico per la letteratura internazionale e uno in italiano per rivista di sanità pubblica.

Non è necessaria richiesta parere del Comitato Etico né assicurazione perché noi parteciperemo al disegno di alcune inchieste e indagini osservative e alla loro analisi, ma non svolgeremo lavoro sul campo per l’effettuazione di queste inchieste e indagini osservative.

Il finanziamento previsto per ISPO è pari ad € 30.000,00

Le voci di spesa sono le seguenti:

Personale	
- collaborazioni esterne	28.000,00
Rimborsi spese per missioni	1.000,00
Spese diverse di gestione (overheads)	1.000,00
TOTALE	30.000,00



ISTITUTO PER LO STUDIO
E LA PREVENZIONE ONCOLOGICA



Personale:

- € 5.000,00 per anno (totale € 10.000,00) saranno spesi per n. 2 prestazione occasionali ad un esperto di controllo del tabagismo, che collaborerà con noi per le analisi dell'indagine DOXA e delle altre indagini di popolazione e la stesura dei due articoli previsti come obiettivo finale del progetto per ISPO. Queste prestazioni occasionali sono necessarie per garantire la costituzione di un pool di esperti del controllo del tabagismo in Italia che possano collaborare nella stesura di diversi articoli scientifici che saranno prodotti nel corso del progetto.

-€18.000 per CoCoCo per 10 mesi per assistente sanitario che collaborerà con me per la parte relativa alle indagini osservazionali per la valutazione del rispetto del divieto di fumo in auto e nelle pertinenze esterne di reparti pediatrici e ginecologici. In cosa consisteranno queste indagini? Alcuni Dipartimenti di Prevenzione in Italia, sotto il coordinamento di ISS, effettueranno controlli sul campo per verificare l'osservanza dei due divieti di cui sopra. Con l'assistente sanitario definiremo il protocollo, la scheda da riempire da parte dei tecnici che effettueranno i controlli, nonché le modalità di approccio secondo le quali i tecnici controllori dovranno operare, in modo che non risulti un intervento prescrittivo, ma soprattutto un intervento di educazione sanitaria e di rinforzo motivazionale per non fumare tra quei soggetti che saranno trovati a fumare nelle aree sottoposte a divieto dal nuovo decreto. Sarà previsto anche un corso di addestramento per l'effettuazione di questi controlli a cura dell'ISS, dove l'assistente sanitario dovrebbe partecipare come formatore a spese di ISS.

Missioni: €1.000,00. È stata richiesta questa quota per garantire al PI di muoversi a Roma per le riunioni di coordinamento degli studi osservazionali di monitoraggio del divieto di fumo in auto e nelle pertinenze esterne di reparti ginecologici e pediatrici. Le riunioni di coordinamento di tutto il progetto dovranno invece essere rimborsate da ISS, Dipartimento del Farmaco - Reparto Farmacodipendenza, Tossicodipendenza e Doping, che ha assunto il coordinamento del progetto (Unità Operativa 1).

Spese generali: € 1.000,00

3.3% del finanziamento totale. Non è stato possibile arrivare al 10% (3.000 euro) secondo regolamento aziendale perché il progetto MADES ha visto una lunga contrattazione con ISS. Infatti inizialmente dovevamo essere PI dell'intero progetto con 70.000 euro attribuite a ISPO. Successivamente il coordinamento è stato affidato a ISS ed il finanziamento di ISPO è stato ridotto a oltre la metà. A questo punto, per garantire l'effettuazione dei compiti previsti dal progetto per ISPO, abbiamo dovuto mantenere le spese per il personale intorno a 28.000 euro.

Personale dipendente di ISPO impegnato nelle attività progettuali: Giuseppe Gorini

La stima dell'impegno orario da parte del Responsabile del Progetto è di circa 0,5 ore (30 minuti)/mese.

Cordiali saluti,

Il Responsabile del Progetto
Dr. Giuseppe Gorini

Visto

Il Referente Scientifico
Dr. Domenico Palli

PIANO ECONOMICO-FINANZIARIO PROGETTI FINALIZZATI

S.O. proponente:	S.S. Epidemiologia dell'Ambiente e del Lavoro
Responsabile del progetto:	Dr. Giuseppe Gorini
Titolo del progetto:	Relazione progetto "Sistema di Monitoraggio dell'applicazione del DLgs di recepimento della direttiva 2014/40/UE e di Valutazione dei suoi Effetti sui comportamenti associati alla Salute"
Importo finanziamento:	€ 30.000,00
Ente finanziatore:	Istituto Superiore di Sanità
Data inizio progetto:	data sottoscrizione accordo di collaborazione
Data conclusione progetto:	25/02/2018
Delibera n.:	
CDC:	748
Codice aut.:	101/2016
Modalità di pagamento:	30% pari a Euro 9.000 alla sottoscrizione dell'accordo 40% pari a Euro 12.000 dopo 12 mesi inizio attività - 25/02/2017- 30% pari a Euro 9.000 a conclusione del progetto

UTILIZZO DEL FINANZIAMENTO

	2016-2017	2017-2018	Totale	VOCE DI SPESA CORRISPONDENTE ENTE EROGATORE
Beni di consumo:	0,00	0,00	0,00	
- cancelleria ed altri beni economici				
- farmaci, presidi, diagnostici, reagenti, ...				
- acquisto libri e riviste (anche su supporto informatico; riviste on line)				
- Altro (stampa poster, ...)				
Servizi:	0,00	0,00	0,00	
- Acquisto prestazioni sanitarie				
- Acquisto prestazioni non sanitarie				
- Spese per pubblicazioni				
- Spese per organizzazione convegni e congressi				
- Spese postali/corrieri				
- Spese telefoniche				
- Altro (specificare)				
Beni strumentali ed immateriali:	0,00	0,00	0,00	
- attrezzature sanitarie				
- attrezzature informatiche e altro non sanitario				
- software, opere di ingegno, brevetti				
Personale	12.000,00	16.000,00	28.000,00	personale
- collaborazioni esterne	12.000,00	16.000,00	28.000,00	
- personale dipendente, tempo determinato				
- personale dipendente, tempo indeterminato				
- progetti incentivanti				
Trasferimenti, finanziamenti ad altri enti	0,00	0,00	0,00	
Rimborsi spese	500,00	500,00	1.000,00	missioni
Altro (Polizza RC)			0,00	
Spese diverse di gestione (overheads)	500,00	500,00	1.000,00	spese generali
TOTALE (A)	13.000,00	17.000,00	30.000,00	
COSTI ALTRE RISORSE UTILIZZATE				
Personale	466,68	466,68	933,36	
Beni di consumo				
Beni strumentali o immateriali				
Altro (specificare)				
TOTALE (B)	466,68	466,68	933,36	
COSTO COMPLESSIVO PER ISPO DEL PROGETTO (A+B)				
% copertura costi complessivi con finanziamento esterno $(A/(A+B))*100$	96,53455789	97,32816998	96,98	
data 19 MAG 2018	Firma del Responsabile del progetto <i>G. Gorini</i>			
	Firma del Direttore S.O. <i>[Firma]</i>			
	Approvazione del Referente Scientifico <i>[Firma]</i>			