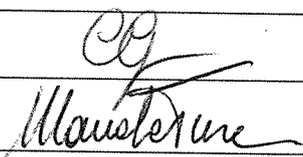
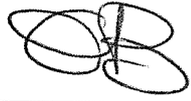




ISTITUTO PER LO STUDIO
E LA PREVENZIONE ONCOLOGICA

DELIBERAZIONE DEL DIRETTORE GENERALE
(Nominato con D.P.G.R.T. n. 177 del 16/12/2016)

N° 131 del 22/05/2017

Oggetto: Progetto "Breast cancer screening awareness trial mHealth approach on evidence and controversy for a personalised informed choice" (Tumore al seno e screening: studio su uno strumento informativo per una scelta consapevole) finanziato dal Gruppo Italiano Screening Mammografico (GISMa).	
Approvazione del progetto, della relazione progettuale, del piano economico finanziario e dello schema di accordo di collaborazione con il Gruppo Italiano Screening Mammografico (GISMa) e recepimento del finanziamento.	
Struttura Proponente	S.C. Amministrazione, Gestione Risorse, Attività Tecniche e Supporto alla Ricerca
	S.S. Bilancio, Contabilità e Investimenti
Proposta n.	Responsabile del procedimento
	Manola Turci 
	Estensore
	Elena Biffoli 

IMMEDIATAMENTE ESEGUIBILE



Conto Economico n. 3A010303

22 MAG. 2017

Eseguibile a norma di Legge dal

22 MAG. 2017

Pubblicato a norma di Legge il

22 MAG. 2017

Inviato al Collegio Sindacale il

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. 177 del 16/12/2016.

22 MAG. 2017

Visti:

- il D. Lgs. vo 30/12/1992 n. 502 e s.m.i.;
- la L.R. Toscana n. 40 del 24/02/2005 di disciplina del Servizio Sanitario Regionale e s.m.i.;
- la legge regionale n. 3 del 04/02/2008 (così come modificata dalla Legge R.T. n. 32/12) ai sensi della quale è stato istituito l'ISPO – Istituto per lo Studio e la Prevenzione Oncologica - “ente del servizio sanitario regionale, dotato di personalità giuridica pubblica e di autonomia organizzativa, amministrativa e contabile” (art.1);
- la L.R. Toscana n. 84 del 28/12/2015 di “Riordino dell’assetto Istituzionale ed organizzativo del Sistema Sanitario Regionale, modifiche alla LR 40/2005;
- la L.R. Toscana n. 44 del 14/07/2016 recante “Ulteriori disposizioni in merito al riordino dell’assetto Istituzionale organizzativo del SSR. Modifiche alla alla L.R. 40/2005 ed alla L.R. 3/2008;

Vista la delibera del Direttore Generale n. 4 del 12/01/2012 con la quale è stato approvato il regolamento dei progetti finalizzati;

preso atto che:

- PAIRC - Associazione Italiana per la Ricerca sul Cancro - ha finanziato all’IRCCS - Istituto di Ricerche Farmacologiche “Mario Negri” di Milano il progetto triennale “Breast cancer screening awareness trial mHealth approach on evidence and controversy for a personalised informed choice” (Tumore al seno e screening: studio su uno strumento informativo per una scelta consapevole), con Project Number: IG 2015-17274;
- che il Gruppo Italiano Screening Mammografico (GISMa), partner dell’Istituto “Mario Negri” nel sopraindicato progetto, ha ritenuto necessario sottoscrivere con ISPO un accordo di collaborazione per lo svolgimento delle seguenti attività:
 - a) predisposizione delle misure organizzative indispensabili per la realizzazione dello studio;
 - b) partecipazione alla elaborazione degli strumenti informativi utilizzati nello studio;
 - c) predisposizione e spedizione dell’ invito allo studio rivolto alla popolazione femminile eleggibile nello screening mammografico nel territorio fiorentino;
 - d) fornitura dei dati di monitoraggio dello studio ed in particolare la valutazione dei tassi di adesione allo screening mammografico in donne con accesso a strumenti informativi differenti;
 - e) contributo all’analisi dei dati e alla valutazione dei risultati.

preso atto che la Responsabile del progetto Dr.ssa Paola Mantellini, Dirigente Medico presso la S.C Screening e Prevenzione Secondaria, ha presentato una relazione progettuale (allegato di lettera “A” quale parte integrante e sostanziale) dalla quale risulta che :

- l’Istituto Mario Negri, Coordinatore nazionale del progetto, ha sottoposto il progetto al Comitato Etico di riferimento che ha espresso parere positivo,
- il progetto attende ora l’approvazione sulla fattibilità da parte del Comitato Etico di Area Vasta Centro,
- le azioni di cui ai punti c), d), e) partiranno a decorrere dalla comunicazione del parere positivo da parte del Comitato Etico dell’Area Vasta Centro
- il presente accordo terminerà, in linea con quanto stabilito tra l’Istituto Mario Negri e l’ente erogatore ovvero AIRC il 31/12/2018, salvo proroga;

visto il piano economico-finanziario per l’utilizzo dell’importo complessivo di Euro 21.000,00 (ventunomila/00), allegato di lettera “B” quale parte integrante e sostanziale;

ritenuto pertanto opportuno approvare il progetto recependo il finanziamento pari ad Euro 21.000,00 (ventunomila/00), il piano economico finanziario e l’accordo di collaborazione con il

Gruppo Italiano Screening Mammografico (GISMa) allegato alla presente, sotto lettera "C" quale parte integrale e sostanziale;

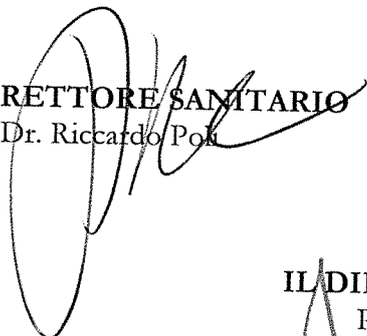
vista la delibera del Direttore Generale n. 292 del 24.12.2015 con la quale è stato approvato il regolamento dell'ISPO;

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, formante parte integrante e sostanziale del presente atto:

1. di approvare il progetto "Breast cancer screening awareness trial mHealth approach on evidence and controversy for a personalised informed choice" (Tumore al seno e screening: studio su uno strumento informativo per una scelta consapevole), finanziato dal Gruppo Italiano Screening Mammografico (GISMa) e di recepire il relativo finanziamento;
2. di prendere atto ed approvare la relazione progettuale e il relativo piano economico finanziario, redatti dalla Dr.ssa Paola Mantellini, Responsabile del Progetto per ISPO, documenti allegati rispettivamente sotto le lettere "A" e "B" quali parti integranti e sostanziali del presente atto;
3. di prendere atto che ISPO, per l'effettuazione delle attività connesse al progetto, riceverà dal Gruppo Italiano Screening Mammografico (GISMa) la somma complessiva di Euro 21.000,00 (ventunomila/00), a valere dei ricavi registrati nel bilancio d'esercizio dell'Istituto per il periodo di competenza relativo, aut. n. 83/2017 cdc 758 - conto economico 3A010303: Contributi finalizzati da privati per ricerca
4. di approvare lo schema di accordo di collaborazione con il Gruppo Italiano Screening Mammografico (GISMa) allegato alla presente sotto lettera "C" quale parte integrale e sostanziale;
5. 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	relazione progettuale del Responsabile del progetto	pag. 02
Allegato B	piano economico finanziario	pag. 01
Allegato C	schema accordo di collaborazione con Gruppo Italiano Screening Mammografico (GISMa)	pagg. 06

22 MAG. 2017

Strutture aziendali da partecipare:

S.C. Screening e Prevenzione Secondaria ISPO

S.S. Bilancio, Contabilità e Investimenti ISPO

Settore Attività Amministrative di Supporto Area Ricerca ISPO

SC Amministrazione, Gestione Risorse, Attività Tecniche e Supporto alla ricerca ISPO

Dipartimento Amministrazione e Finanza Azienda USL Toscana Centro



ISTITUTO PER LO STUDIO
E LA PREVENZIONE ONCOLOGICA



171 MAG. 2017
Firenze,
Prot. n. 936

Al Direttore Generale ISPO

Al Direttore Sanitario ISPO

Oggetto: Relazione progetto "Breast cancer screening awareness trial mHealth approach on evidence and controversy for a personalised informed choice" (Tumore al seno e screening: studio su uno strumento informativo per una scelta consapevole) aut. 83/2017 CDC 758.

Il progetto, coordinato dall'IRCCS Mario Negri, ha come obiettivo di costruire un uno strumento di informazione web (piattaforma web multilivello e interattiva) per le donne che vengono invitate allo screening mammografico, utile al processo decisionale che una donna deve mettere in atto prima di decidere se accettare o meno l'invito allo screening. Lo strumento verrà valutato all'interno di un trial interventistico randomizzato in tre centri di screening italiani tra cui ISPO. I compiti di ISPO, individuato come partner di riferimento dal Gruppo Italiano Screening Mammografico (GISMa), sono i seguenti:

- a) predisposizione delle misure organizzative indispensabili per la realizzazione dello studio: in particolare individuazione della popolazione oggetto di studio (popolazione femminile eleggibile nello screening mammografico nel territorio fiorentino al primo invito di screening), spedizione dell'invito allo studio con lettera ad hoc che spiega gli obiettivi, monitoraggio dell'adesione allo screening mammografico delle donne arruolate. Tale attività si eserciterà nell'arco temporale di 12-18 mesi e più precisamente da maggio 2017 a dicembre 2018;
- b) partecipazione alla elaborazione degli strumenti informativi utilizzati nello studio e ad incontri e riunioni del gruppo di lavoro. Tale attività si realizzerà per tutto il periodo di progetto;
- c) fornitura dei dati di monitoraggio dello studio ed in particolare la valutazione dei tassi di adesione allo screening mammografico in donne con accesso a strumenti informativi differenti. Tale attività si realizzerà in continuum con la fase di arruolamento;
- d) contributo all'analisi dei dati e alla valutazione dei risultati. Tale attività si realizzerà negli ultimi 6 mesi del progetto.

Il progetto, sostenuto da un finanziamento AIRC triennale termina il 31/12/2018, salvo eventuale proroga.

Il presente progetto è stato sottoposto al Comitato Etico di riferimento per l'Istituto Mario Negri coordinatore nazionale del progetto. Tale Comitato Etico ha espresso parere positivo e adesso la documentazione è stata inoltrata al comitato Etico di riferimento di ISPO per il relativo recepimento.

Il progetto per ISPO decorrerà dal momento della sottoscrizione dell'accordo di collaborazione con il GISMa fino al 31/12/2018, salvo proroga e comunque non prima di avere ricevuto parere positivo dal Comitato Etico di riferimento per ISPO.

Il progetto è finanziato dal Gruppo Italiano Screening Mammografico (GISMa) per un importo di € 21.000,00.

Le voci di spesa, così come previsto nel budget approvato dal Gruppo Italiano Screening Mammografico (GISMa) sono le seguenti:

Personale € 17.900,00 per collaborazioni esterne per il supporto al coordinamento dello studio e alla gestione dei dati.

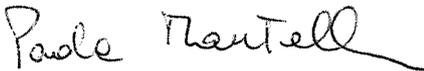
Beni e servizi: € 1.000,00 per spese postali per spedizione invito allo studio.

Costi indiretti (overhead) € 2.100,00 per spese generali.

Personale dipendente coinvolto: Paola Mantellini (30 ore complessive)
Daniela Ambrogetti (5 ore complessive)
Eva Carnesciali (10 ore complessive)
Patrizia Falini (10 ore complessive)
Grazia Grazzini (5 ore complessive)
Anna Iossa (5 ore complessive)

Cordiali saluti,

Il Responsabile del Progetto
Dr.ssa Paola Mantellini



Visto
Il Referente Scientifico
Dr. Domenico Palli



ISTITUTO PER LO STUDIO
E LA PREVENZIONE ONCOLOGICA



Servizio
Sanitario
della
Toscana

**PIANO ECONOMICO-FINANZIARIO
PROGETTI FINALIZZATI**

S.O. proponente:	SC Epidemiologia Clinica
Responsabile del progetto:	Paola Mantellini
Titolo del progetto:	SC Prevenzione Secondaria Screening
Importo finanziamento:	€ 21.000,00
Ente finanziatore:	GISMa
Data inizio progetto:	data di sottoscrizione dell'accordo di collaborazione
Data conclusione progetto:	31/12/2018
Delibera n.:	
CDC:	83/2017
Codice aut.:	758
Modalità di pagamento:	60% al momento della sottoscrizione dell'accordo di collaborazione 40% alla scadenza dell'accordo di collaborazione

UTILIZZO DEL FINANZIAMENTO

	2017-2018	Totale	VOCE DI SPESA CORRISPONDENTE ENTE EROGATORE
Beni di consumo:			
- cancelleria ed altri beni economici			
- farmaci, presidi, diagnostici, reagenti, ...			
- acquisto libri e riviste (anche su supporto informatico; riviste on line)			
- Altro (specificare)			
Servizi:	1.000,00		Beni e Servizi
- Acquisto prestazioni sanitarie			
- Acquisto prestazioni non sanitarie			
- Spese per pubblicazioni			
- Spese per organizzazione convegni e congressi			
- Spese postali/corrieri	1.000,00		
- Spese telefoniche			
- Altro			
Beni strumentali ed immateriali:			
- attrezzature sanitarie			
- attrezzature informatiche e altro non sanitario			
- software, opere di ingegno, brevetti			
Personale	17.900,00		Personale
- collaborazioni esterne	17.900,00		
- personale dipendente, tempo determinato			
- personale dipendente, tempo indeterminato			
- progetti incentivanti			
Trasferimenti, finanziamenti ad altri enti			
Rimborsi spese			
Altro (specificare)			
Spese diverse di gestione (overheads)	2.100,00		
TOTALE (A)	21.000,00		
COSTI ALTRE RISORSE UTILIZZATE			
Personale	2.000,00		
Beni di consumo			
Beni strumentali o immateriali			
Altro (specificare)			
TOTALE (B)	2.000,00		
COSTO COMPLESSIVO PER ISPO DEL PROGETTO (A+B)		23.000,00	
% copertura costi complessivi con finanziamento esterno $(A/(A+B))*100$		91,30	
data 10/05/17	Firma del Responsabile del progetto		Paola Mantellini
	Firma del Direttore S.O.		Paola Mantellini
	Approvazione del Referente Scientifico		[Signature]

ACCORDO DI COLLABORAZIONE TRA IL GRUPPO ITALIANO SCREENING MAMMOGRAFICO (GISMa) E L'ISTITUTO PER LO STUDIO E LA PREVENZIONE ONCOLOGICA (ISPO) DI FIRENZE NELL'AMBITO DEL PROGETTO "BREAST CANCER SCREENING AWARENESS TRIAL MHEALTH APPROACH ON EVIDENCE AND CONTROVERSY FOR A PERSONALISED INFORMED CHOICE" (TUMORE AL SENO E SCREENING: STUDIO SU UNO STRUMENTO INFORMATIVO PER UNA SCELTA CONSAPEVOLE)

C.U.P

(F16J17000060007)

TRA

Il Gruppo Italiano Screening Mammografico (GISMa) con sede legale in Via del Pratellino n. 7 – 50131 Firenze, C.F. 94113990488– P.IVA 05434340484, rappresentato legalmente dal Dott. Gianni Saguatti, nato a Bologna il 7/2/1953, domiciliato per la carica presso la sede legale di cui sopra, di seguito denominato GISMa

E

L'Istituto per lo Studio e la Prevenzione Oncologica (ISPO) con sede legale in Via Cosimo il Vecchio, 2 - 50139 - Firenze, C.F. 94158910482 - P. IVA 05872050488, nella persona del Direttore Generale Prof. Gianni Amunni, nato a San Giovanni Valdarno (AR) il 06/08/1954 nella sua qualità di Direttore Generale, domiciliato per la carica presso la sede legale di cui sopra, di seguito denominato ISPO.

Premesso che

- L'IRCCS - Istituto di Ricerche Farmacologiche "Mario Negri" di Milano, ha promosso lo studio "Breast cancer screening awareness trial mHealth approach on evidence and controversy for a personalised informed choice" (Tumore al seno e screening: studio su uno strumento informativo per una scelta consapevole)", una sperimentazione mirata a garantire una scelta informata e consapevole alle donne in età di screening mammografico;
- che detta sperimentazione ha ricevuto un finanziamento da AIRC, Project Number: IG2015-17274;
- che il GISMa è un partner dell'Istituto "Mario Negri" e che nello specifico all'interno di questo studio è stato chiamato a svolgere le seguenti azioni:
 - a) Collaborare a tutte le fasi del progetto relativamente alle proprie competenze;
 - b) Partecipare a riunioni ed audio conferenze;
 - c) Individuazione, in ambito nazionale, dei servizi di screening mammografico idonei per lo svolgimento dello studio;
 - d) Stipulare accordi con i servizi di screening mammografico individuati al fine di assicurare la piena e corretta gestione locale dello studio;
 - e) Collaborare alla pubblicazione e alla discussione dei risultati;
 - f) Collaborare negli aspetti comunicativi e informativi.

- che GISMa, attraverso il suo Statuto,

- promuove e qualifica l'attività di screening di popolazione per la diagnosi precoce dei tumori della mammella, coinvolgendo i responsabili dei programmi organizzati esistenti o in progetto, ma anche esperti non direttamente operanti in programmi di screening di popolazione;
 - promuove la qualità dei programmi, anche attraverso lo sviluppo e l'applicazione di indicatori e parametri e mediante programmi ad hoc;
 - favorisce il confronto interdisciplinare fra le diverse esperienze e competenze professionali che intervengono nei programmi di screening, promuovendo modalità operative integrate nell'ambito di unità diagnostico-terapeutiche di senologia;
 - promuove ogni altra iniziativa tendente alla qualificazione dell'attività di screening;
 - promuove attività di ricerca correlate;
 - collabora con altri Enti ed associazioni aventi scopi uguali e/o simili;
 - rappresenta un punto di riferimento scientificamente qualificato in grado di fornire supporto tecnico-scientifico agli interlocutori istituzionali, responsabili in campo sanitario a livello nazionale, regionale e locale.
- Considerata la necessità di avvalersi della collaborazione di ISPO cui affidare lo svolgimento di attività necessarie alla realizzazione del progetto di cui sopra.

Tutto ciò premesso si conviene e si stipula quanto segue:

Articolo 1 - Premesse

Le premesse di cui sopra costituiscono parte integrante e sostanziale del presente accordo.

Articolo 2 - Oggetto e Scopo

Oggetto del presente accordo è lo svolgimento da parte di ISPO delle seguenti attività:

- a) predisposizione delle misure organizzative indispensabili per la realizzazione dello studio;
- b) partecipazione alla elaborazione degli strumenti informativi utilizzati nello studio;
- c) predisposizione e spedizione dell'invito allo studio rivolto alla popolazione femminile eleggibile nello screening mammografico nel territorio fiorentino;
- d) fornitura dei dati di monitoraggio dello studio ed in particolare la valutazione dei tassi di adesione allo screening mammografico in donne con accesso a strumenti informativi differenti;
- e) contributo all'analisi dei dati e alla valutazione dei risultati.

Responsabile e referente per il GISMa è il Dott. Gianni Saguatti, in qualità di Presidente del GISMa e la Dr.ssa Paola Mantellini Dirigente Medico presso la SC Screening e Prevenzione Secondaria per ISPO.

Articolo 3 - Durata

Il presente accordo si sottoscrive nell'ambito del progetto "Breast cancer screening awareness trial mHealth approach on evidence and controversy for a personalised informed choice" (Tumore al seno e screening: studio su uno strumento informativo per una scelta consapevole) coordinato dall'Istituto Mario Negri e finanziato da AIRC di durata triennale dal 01/01/2016 al 31/12/2018.

Il presente accordo si concluderà entro e non oltre il 31/12/2018, salvo eventuale proroga del progetto.

Articolo 4 - Modalità di attuazione della collaborazione

Il GISMa e l'ISPO realizzeranno la suddetta collaborazione facendo riferimento alle rispettive figure a tempo determinato e indeterminato, coinvolte nelle attività oggetto del presente accordo, che verranno chiamate a collaborare dai Responsabili Scientifici, nonché alle proprie dotazioni strumentali.

Articolo 5 - Corrispettivo e rendicontazione

Per le attività oggetto del presente accordo il GISMa si impegna a corrispondere ad ISPO la somma di Euro 21.000,00 (ventunomila/00) IVA esclusa, da utilizzarsi per lo svolgimento delle attività sopra menzionate.

La somma sarà erogata in due tranches secondo le seguenti modalità:

- prima tranche che corrisponderà al 60%, pari ad Euro 12.600,00 (dodicimilaseicento/00) IVA esclusa, verrà corrisposta a titolo di acconto a seguito della sottoscrizione del presente accordo dietro presentazione di fattura;
- seconda tranche che corrisponderà al 40%, pari ad Euro 8.400,00 (ottomilaquattrocento/00) IVA esclusa, verrà corrisposta, quale saldo del totale previa presentazione, entro 60 giorni dalla scadenza dell'accordo, di una relazione tecnico-scientifica e del rendiconto finanziario delle spese sostenute con il contributo erogato dietro presentazione di fattura.

Il GISMa provvederà ad effettuare il pagamento mediante bonifico bancario sui seguenti riferimenti:

BANCA CR FIRENZE - filiale CENTRO TESORERIE - VIA BUFALINI, 4 - 50121 FIRENZE - IBAN IT53L0616002832000000008C01 - SWIFT CODE CRFIIT3F - intestato a Istituto per lo Studio e la Prevenzione Oncologica (ISPO).

Articolo 6 - Obblighi e responsabilità

Il GISMa è sollevato da ogni responsabilità, ivi comprese le responsabilità derivanti da rapporti di lavoro stipulati dall'ISPO, comunque connesse alla realizzazione e all'esercizio delle attività affidate. Nessun ulteriore onere o responsabilità possono essere posti a carico del GISMa, oltre al pagamento di quanto stabilito a fronte delle attività effettivamente realizzate.

L'ISPO garantisce pertanto:

- di essere in regola con gli obblighi derivanti dalle disposizioni legislative e regolamentari vigenti in materia di lavoro, previdenza, assicurazione e disciplina infortunistica;

- che il personale impiegato si uniforma ai regolamenti disciplinari di sicurezza in vigore nelle sedi di esecuzione delle attività attinenti alla presente convenzione, nel rispetto della normativa per la sicurezza dei lavoratori di cui al decreto legislativo n. 81 del 2008 e s.m.i.

Articolo 7 - Proprietà ed utilizzazione dei risultati del progetto

I risultati del progetto sono di esclusiva proprietà di IRCCS – Istituto di Ricerche Farmacologiche “Mario Negri”. Il diritto di proprietà e/o utilizzazione degli elaborati prodotti rimarrà di titolarità esclusiva di quest’ultimo che potrà disporre senza alcuna restrizione la pubblicazione, la diffusione, l’utilizzo, la vendita, la duplicazione e la cessione anche parziale, con l’indicazione di quanti ne hanno curato la produzione.

Articolo 8 - Disposizioni in materia di normativa antimafia

1. Le Parti dichiarano, ai sensi dell’articolo 3, comma 8, della legge n. 136 del 13 agosto 2010 “Nuove disposizioni in materia di normativa antimafia”, di essersi uniformate all’obbligo di tracciabilità dei flussi finanziari.
2. La mancata ottemperanza degli obblighi di cui al comma 1 del presente articolo è causa di risoluzione della presente convenzione.

Articolo 9 - Codice Unico di Progetto

1. Le Parti, in riferimento alla legge 136/2010 che stabilisce che *«ai fini della tracciabilità dei flussi finanziari, gli strumenti di pagamento devono riportare il codice unico di progetto»*, devono indicare in tutta la documentazione amministrativo-contabile riguardante il progetto il Codice Unico di Progetto (CUP) rilasciato dal CIPE e indicato anche nella prima pagina della presente Convenzione.

Articolo 10 - Riservatezza e Trattamento dei dati personali

Le Parti hanno l’obbligo di mantenere riservati i dati, le informazioni di natura tecnica, economica, commerciale ed amministrativa ed i documenti di cui vengano a conoscenza o in possesso in esecuzione del presente accordo o comunque in relazione ad esso, di non divulgarli in alcun modo e in qualsiasi forma e di non farne oggetto di utilizzazione a qualsiasi titolo per scopi diversi da quelli strettamente necessari all’esecuzione dell’accordo, per la durata dell’accordo stesso.

Le Parti si obbligano a far osservare ai propri dipendenti, incaricati e collaboratori la massima riservatezza su fatti e circostanze di cui gli stessi vengano a conoscenza, direttamente e/o indirettamente, per ragioni del loro ufficio, durante l’esecuzione del presente accordo.

Il trattamento di dati personali da parte delle Parti per il perseguimento delle finalità del presente accordo di collaborazione è effettuato in conformità ai principi di liceità, proporzionalità, necessità e indispensabilità del trattamento, ai sensi del decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196, nonché, con riferimento alle misure minime di sicurezza da adottare, in conformità a quanto previsto nell’Allegato B del citato decreto legislativo n. 196 del 2003.

Ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs. n. 196 del 30 giugno 2003, si precisa che il titolare del trattamento dei dati personali è l'ISPO, attraverso il responsabile Paola Mantellini. Per il GISMa il responsabile del trattamento dei dati personali è il Dott. Gianni Saguatti.

Articolo 11 - Risoluzione e recesso

1. Le Parti possono chiedere, con nota formale, la risoluzione del presente Atto nel caso di inadempimento, di impossibilità sopravvenuta o di eccessiva onerosità.
2. Le Parti possono recedere dal presente accordo, con nota formale da inviare con almeno trenta (30) giorni di preavviso.
3. La risoluzione o il recesso di cui ai precedenti punti, non comportano alcuna penale a carico delle Parti.
4. In caso di risoluzione anticipata o recesso, il contributo previsto viene proporzionalmente ridotto in ragione della effettiva durata del rapporto, delle attività realizzate e dei relativi costi sostenuti, così come relazionati e rendicontati.

Articolo 12 - Foro competente

Per tutte le eventuali controversie che dovessero sorgere in relazione all'interpretazione, applicazione e/o esecuzione del presente accordo si rinvia alle norme sulla competenza territoriale di cui al D. Lg. 104/2010 e s.m.i., salvo l'impegno delle Parti ad esperire un preventivo tentativo di conciliazione in sede stragiudiziale.

Articolo 13 - Disposizioni finali

Per quanto non previsto nel presente accordo si applicano le disposizioni di legge.

Le Parti ai sensi dell'art. 1341 c.c. dichiarano di avere preso visione degli articoli di cui al presente accordo e di approvarne il contenuto.

Articolo 14 - Registrazione

1. Il presente atto, redatto in duplice copia, è soggetto a registrazione solo in caso d'uso ai sensi dell'art. 4 – tariffa parte II del D.P.R. n. 131/86. Le spese dell'eventuale registrazione sono a carico della parte richiedente. Le spese di bollo sono a carico di ciascuna delle parti secondo quanto di competenza.

Il presente accordo di collaborazione composto di n. 6 pagine, n. 14 articoli oltre la premessa, 1 allegato, viene approvato in ogni sua parte.

Per il Gruppo Italiano per lo Screening Mammografico

Il Legale Rappresentante

Gianni Saguatti

Per l'ISPO di Firenze

Il Direttore Generale

Prof. Gianni Amunni

ALLEGATO 1: PIANO ECONOMICO

L'importo complessivo di euro 21.000,00 sarà così impegnato:

RISORSE	
PERSONALE	17.900,00
BENI E SERVIZI	1000,00
MISSIONI	
SPESE GENERALI	2.100,00
TOTALE	21.000,00