



**ISPRO**  
Istituto per lo studio, la prevenzione  
e la rete oncologica



## BANDO ADESIONE AL PROGETTO ATTIVITA' AGGIUNTIVA

“ Progetto Pap test AUSL toscana Centro ”

Approvato con delibera DG 126. del 11.4.19  
136 18.4.19

Richiamata la deliberazione GRT.

- n. 1049 del 26.11.2012 con la quale era stato avviato un programma regionale di screening cervicale con utilizzo del test HPV come test primario, con la previsione di estendere tale offerta all'intero territorio regionale andando così a sostituire progressivamente il Pap Test come test di screening per il carcinoma della cervice uterina;
- n. 741 del 01.09.2014 con la quale veniva affidato ad ISPO il coordinamento ed il supporto del programma di screening basato sul test HPV come test primario e la successiva implementazione ed il consolidamento delle azioni necessarie;

Ricordato che nel corso degli anni, tra le ex Aziende Usl di Pistoia, Prato ed Empoli, dal 01/01/2016 confluite nell'Azienda USL Toscana Centro (ASL TC) subentrata in tutti i rapporti attivi e passivi, sono stati attivati rapporti convenzionali con l'allora Istituto per lo Studio e la Prevenzione Oncologica (ISPO) di Firenze, ora denominato ISPRO "Istituto per lo studio, la prevenzione e la rete oncologica", per la lettura di Pap Test di screening e di follow up, e di test HPV HR di triage e di follow up;

Considerato che:

- è stato necessario pervenire alla stipula di nuova convenzione con la Ausl Toscana Centro, per gli ambiti territoriali di Pistoia, Prato ed Empoli per la processazione e refertazione dei campioni dello screening citologico da parte del Laboratorio Unico Regionale per la Prevenzione Oncologica di ISPRO, come indicato nella deliberazione GRT. N. 1049/2012, in modo da garantire l'omogeneizzazione del percorso di screening; mentre non sarà oggetto della convenzione il test HPV primario, la cui regolamentazione economica avrà luogo tramite "compensazione centralizzata regionale", ai sensi delle delibere GRT n. 741/2014 e n. 875/2016;
- con delibera n. 97/19 è stato approvato lo schema di convenzione tra l'Azienda USL Toscana Centro e l'ISPRO per il servizio di lettura di Pap Test di screening e di follow-up, nonché di Test HPV HR di Triage e di follow-up, per gli ambiti territoriali di Prato, Pistoia ed Empoli;
- è stato stabilito tra le Parti che la convenzione doveva avere come decorrenza il 01.01.2019 e durata fino al 31.12.2019 con facoltà di rinnovo annuale sino a un massimo di 5 anni.

L'Istituto, a seguito degli accordi raggiunti tra le direzioni, ha elaborato un progetto la cui attività consiste nella esecuzione di:

- Controllo corrispondenza dati vetrino/dato scheda cartacea/dati lista vetrini consegnati
- Registrazione e segnalazione delle non conformità
- Colorazione e montaggio dei vetrini
- Etichettatura dei vetrini e preparazione sessione di refertazione
- Registrazione della sessione di colorazione

Per un totale previsto di campioni da processare di circa 14.000.

L'attività di cui al precedente paragrafo verrà svolta dal 10.5.19 e dovrà terminare entro e non oltre il 31.12.2019.

Le prestazioni dovranno essere svolte presso i locali del laboratorio Regionale di Prevenzione Oncologica, secondo le procedure ed i protocolli vigenti.

L'attività richiesta deve essere svolta da personale del comparto (Tecnico Sanitario di Laboratorio Biomedico) dipendente di Ispro, in fasce orarie in cui le strumentazioni disponibili non vengono usate per l'attività istituzionale.

Per tali prestazioni, è previsto un compenso orario pari ad euro costo orario è di in Euro 34,00 lorde (+ oneri 33%) da rapportare al numero di vetrini effettivamente colorati.

L'adesione del personale a tale progetto dovrà avvenire su base volontaria e con possibilità di rotazione qualora il numero dei soggetti interessati superi quello realmente occorrente. Verrà data precedenza al personale che abbia già maturato esperienza nell'attività.

L'individuazione dell'operatore e la programmazione dell'attività da svolgersi è effettuata dalla Responsabile operativa del progetto, a cui compete di organizzare le attività necessarie per il raggiungimento degli obiettivi e di vigilare sulla programmazione e sullo svolgimento delle stesse, avendo cura eventualmente di assicurare un'adeguata rotazione del personale.

Gli elenchi del personale individuato devono essere trasmessi per conoscenza alla Direzione Sanitaria e alla Struttura Organizzativa di riferimento del dipendente.

Viene individuata, quale Responsabile operativa la Dott.ssa Eva Carnesciali ;

Il compenso inerente l'attività svolta verrà erogato a conclusione del progetto stesso, sulla base dell'attività effettivamente svolta e rendicontata, previa verifica del raggiungimento degli obiettivi del progetto sulla base di apposita attestazione e verifica della Direzione Sanitaria.

L'attività deve essere compatibile con le esigenze di servizio e con le attività a cui il dipendente è preposto e deve essere registrata con apposita casuale G 8 ;

L'attività relativa al progetto a titolo esemplificativo non può essere svolta:

- in caso di sciopero;
  - nel caso in cui il dipendente risulti in debito orario;
  - nei giorni di riduzione oraria giornaliera (es. riposi giornalieri previsti fino al compimento del primo anno di età del figlio, L. 104 ecc.)
  - nei giorni di permesso o nei giorni di assenza a qualsiasi titolo;
- Per l'attività è previsto un impegno orario quotidiano pari a 2 ore per 1 TSLB (Tecnico Sanitario di Laboratorio Biomedico) per 4 giorni a settimana per un totale di 8 ore di lavoro a settimana.

## ADEMPIMENTI

1. Il personale interessato dovrà far pervenire una richiesta alla Responsabile operativa , anche tramite posta elettronica compilando il modulo in allegato.
2. Il Responsabile operativo prescelto effettuerà una valutazione delle richieste pervenute
3. Il presente bando scade il 8.5.2019