



Istituto Superiore di Sanità

**ACCORDO DI COLLABORAZIONE
PER LA REALIZZAZIONE DEL PROGETTO**

“Sorveglianza dei casi di esposizione/intossicazione a prodotti chimici pericolosi in ambienti domestici e professionali gestiti dai CAV nel periodo 2021-2022”

TRA

L’**Istituto Superiore di Sanità**, di seguito denominato “ISS” - codice fiscale 80211730587 con sede in Roma, Viale Regina Elena n. 299, CAP 00161 rappresentato per la stipula del presente atto dal Direttore delle Risorse Umane ed Economiche, Dott.ssa Rosa Maria Martoccia

E

Il Dipartimento di Neuroscienze, Psicologia, Area del Farmaco e Salute del Bambino – Neurofarba, dell’Università degli Studi di Firenze, Viale G. Pieraccini n. 6 - Firenze, C.F. e P. IVA 01279680480, in persona del Direttore del Dipartimento professor Carlo Dani, autorizzato a firmare il presente atto ai sensi dell’art. 36, comma 6 del Regolamento di Amministrazione, Finanza e Contabilità dell’Ateneo Fiorentino, di seguito Dipartimento di Neurofarba

PREMESSO CHE:

- l’Istituto superiore di sanità - ai sensi dell’art. 1 del proprio Statuto - è organo tecnico scientifico del Servizio Sanitario nazionale e persegue la tutela della salute pubblica, in particolare attraverso lo svolgimento di funzioni di ricerca, controllo, consulenza regolazione e formazione applicate alla salute pubblica;
- l’ISS, ai sensi dell’art. 2 co. 3 del DM 24 ottobre 2014, per l’espletamento delle proprie funzioni e di ogni attività connessa può stipulare convezioni, accordi e contratti con soggetti pubblici o privati, nazionali ed internazionali;
- in base al DPCM del 3 marzo 2017 “Identificazione dei sistemi di sorveglianza e dei registri di mortalità, di tumori e di altre patologie”, presso l’ISS sono istituiti i sistemi di sorveglianza e i registri di rilevanza nazionale e regionale, e fra questi, nell’elenco



Istituto Superiore di Sanità

A1 (Sistemi di sorveglianza di rilevanza nazionale e regionale) il Sistema di sorveglianza delle esposizioni pericolose e delle intossicazioni (SIN-SEPI), e che tali sistemi trattano dati per finalità di cura, di ricerca e di governo;

- con nota del Presidente dell'ISS - prot. PRE 753/18 del 30.10.2018 - sono state indicate, per i diversi sistemi di sorveglianza e i registri, le relative strutture di riferimento e i referenti, e fra queste il Centro nazionale sostanze chimiche, prodotti cosmetici e protezione del consumatore per quanto attiene il SIN – SEPI;
- l'ISS, ai sensi dell'art. 9 del Decreto 2 marzo 2016 del Ministero della salute - riguardante l'Approvazione del regolamento di organizzazione e funzionamento dell'Istituto superiore di Sanità, ai sensi dell'articolo 3 del decreto legislativo 28 giugno 2012, n. 106 – ha istituito il Centro nazionale delle sostanze chimiche, prodotti cosmetici e protezione del consumatore (CNCS), la cui missione consiste nel valutare pericoli e rischi connessi a sostanze e prodotti anche per l'immissione in commercio e nel contribuire all'attività di valutazione e regolamentazione a livello europeo e internazionale;
- il CNCS è, inoltre, il riferimento nazionale per i piani di prevenzione e sorveglianza delle esposizioni pericolose e delle intossicazioni, per i prodotti e trattamenti cosmetici ed estetici, prodotti affini e per la sicurezza e il controllo di sostanze, miscele, articoli, compresi i giocattoli, materiali e tecnologie innovative ed emergenti per la tutela della salute della popolazione e del consumatore;
- il D.lgs. n. 285 del 16 luglio 1998, art. 10, designa l'ISS quale Organismo deputato a raccogliere le informazioni relative ai preparati pericolosi immessi sul mercato, ed in tale ambito, nel 2000, è stato creato l'Archivio Preparati Pericolosi (APP);
- il D.lgs. n. 65 del 14 marzo 2003, recepimento della Direttiva 1999/45/CEE, viene confermata la sopraindicata designazione dell'ISS;
- con l'art. 45 del regolamento (CE) n. 1272/2008 – CLP (Classification, Labelling and Packaging), l'ISS è stato designato dal Ministero della Salute, Autorità competente REACH – CLP, quale Appointed Body per i preparati pericolosi e per la consultazione da parte dei Centri Antiveneni (CAV);
- l'Archivio Preparati Pericolosi contiene informazioni sulle miscele pericolose immesse sul mercato in ragione degli effetti sulla salute o dei loro effetti fisici; dette informazioni sono utilizzabili per scopi sanitari, sia ai fini della protezione che di



Istituto Superiore di Sanità

prevenzione dei consumatori e dei lavoratori esposti accidentalmente o professionalmente a prodotti chimici pericolosi;

- la consultazione dell'APP è consentita solo ai CAV accreditati, su indicazione del Ministero della Salute e delle Regioni, e i CAV devono assicurare la riservatezza dei dati, tenuto conto del loro carattere confidenziale;
- i CAV sono Centri di Riferimento Regionale, specializzati nel fornire all'intera comunità informazioni e consulenza tossicologica; a ciò si aggiungono la gestione dei casi di intossicazione, l'effettuazione di analisi tossicologiche, l'attività di sorveglianza, di vigilanza e di allerta, la ricerca scientifica, la formazione e l'addestramento nelle aree della prevenzione, della diagnosi e del trattamento delle intossicazioni;
- la collaborazione tra ISS e CAV consente di dare attuazione al dettato del DPCM 3 marzo 2017, e di fornire i dati per finalità di intervento, di cura, di ricerca e di Governo alle Autorità preposte e all'ISS.
- i CAV hanno preso visione del progetto sulle esposizioni/ intossicazioni a prodotti chimici e aderito su base volontaria tramite le riunioni tecniche del 16 aprile 2019 e del 3 luglio 2019 svoltesi presso l'ISS. I CAV coinvolti rientrano tra quelli riconosciuti (accreditati) in base all'Accordo Stato/Regioni 56/CSR del 28 febbraio 2008;
- presso il Dipartimento di Neurofarba opera il Centro di riferimento regionale e nazionale per intossicazioni acute (CAV) della Regione Toscana;
- le Parti in data 9 settembre 2019 hanno sottoscritto un Accordo di collaborazione di durata biennale, avente ad oggetto "Sorveglianza delle esposizioni e intossicazioni da prodotti chimici pericolosi in ambienti domestici e professionali gestiti dai CAV nel periodo 2017 –2020";
- è intento delle Parti proseguire la collaborazione avviata nel 2019, attraverso la stipula di un Accordo su specifico progetto REACH "Sorveglianza delle esposizioni e intossicazioni da prodotti chimici pericolosi in ambienti domestici e professionali gestiti dai CAV nel periodo 2021-2022".

TUTTO QUANTO SOPRA PREMESSO E CONSIDERATO

Art. 1

(Valore delle premesse)



Istituto Superiore di Sanità

Le premesse e l'allegato 1 formano parte integrante del presente Accordo.

Art. 2

(Oggetto e scopo dell'Accordo)

Oggetto del presente accordo è la collaborazione tra l'ISS e il Dipartimento di Neurofarba al cui interno opera il Centro Antiveleeni (CAV) 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 "Sorveglianza delle esposizioni e intossicazioni da prodotti chimici" così come riportato nell'Allegato Tecnico (Allegato 1), il quale costituisce parte integrante del presente atto. L'importo definito dal presente accordo di collaborazione è direttamente proporzionato alla numerosità delle consulenze effettuate dal CAV che, nel caso particolare sono valutate fino a 5.000 consulenze, anche sulla base dei dati precedentemente inviati.

Art. 3

(Modalità di attuazione della collaborazione)

L'ISS e il CAV Dipartimento di Neurofarba realizzeranno la suddetta collaborazione facendo riferimento alle rispettive unità di personale di ruolo a tempo indeterminato e determinato, coinvolte nelle attività oggetto del presente accordo, che verranno chiamate a collaborare dai Responsabili Scientifici, nonché alle proprie dotazioni strumentali.

Per l'espletamento delle attività inerenti il progetto saranno istituiti presso l'ISS:

- un comitato incaricato alla redazione dei testi tecnico scientifici;
- un comitato incaricato all'editing, alla grafica, ed alla cura dei canali divulgativi.

Ognuna delle Parti provvederà, in base alla legislazione vigente, alla formazione e informazione delle unità di personale che frequenteranno le rispettive sedi sulle procedure interne e sugli eventuali rischi specifici, pur restando a carico degli Enti di provenienza i rimanenti obblighi assicurativi, di tutela sanitaria e di sicurezza sui posti di lavoro. Resta salvo quanto disposto dall'art. 3, 6 comma, D. Lgs. n. 81/2008 e s.m.i.

Art. 4

(Durata)

Le attività disciplinate dal presente atto decorrono dalla data di sottoscrizione di entrambe



Istituto Superiore di Sanità

le parti, e avranno la durata di 24 mesi, la stessa potrà essere rinnovata previo consenso scritto delle Parti.

La concessione della proroga non costituisce motivo di maggiorazione del finanziamento.

Art. 5

(Contributo)

Il contributo assegnato al CAV pari ad Euro 30.000,00 (trentamila,00 Euro), sarà trasferito dall'ISS secondo le seguenti modalità:

- € 20.000,00 (ventimila 00) alla stipula del presente Accordo, previa presentazione di una relazione descrittiva delle fasi iniziali del progetto e dietro emissione di richiesta di pagamento;
- € 10.000,00 (diecimila/00) alla scadenza dell'Accordo, previa presentazione di una relazione finale sulle attività svolte, ed emissione di richiesta di pagamento.

La richiesta di pagamento dovrà riportare l'indicazione del Titolo del progetto, del CUP (codice univoco di progetto) e delle coordinate bancarie su cui effettuare l'accredito. Si fa presente che in mancanza di tali dati non sarà possibile procedere alla liquidazione del finanziamento.

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.

Art. 6

(Responsabili Scientifici)

I Responsabili Scientifici chiamati a svolgere le attività di ricerca saranno per liik Dipartimento di Neurofarba il professor Guido Mannaioni e per l'ISS la Dott.ssa Rosa Draisci.

Art. 7

(Risultati Scientifici)

Per "Risultati scientifici" deve intendersi il complesso di dati e conoscenze scientifiche conseguiti dallo svolgimento delle attività oggetto del presente Accordo.



Istituto Superiore di Sanità

L'ISS è titolare esclusivo dei risultati che scaturiranno dalla conduzione del progetto oggetto del presente Accordo. Per "risultati" si intende l'insieme dell'elaborazione ed interpretazione, a cura dell'ISS, dei dati originali forniti dai CAV.

Ciascun CAV rimane titolare esclusivo dei propri dati.

Art. 8

(Pubblicazioni)

Le pubblicazioni e le diffusioni dei risultati parziali o finali scaturenti dalla collaborazione, potranno avvenire solo con il consenso scritto tra le Parti e purché tali pubblicazioni non compromettano la tutelabilità dei risultati. Restano escluse da tale obbligo tutte le informazioni e conoscenze che siano di rilevanza per la salute pubblica in considerazione del ruolo istituzionale spettante all'Istituto.

Si precisa inoltre che, in considerazione del ruolo ricoperto, i dati originali forniti all'ISS possono essere utilizzati dai CAV per le attività di competenza.

Le informazioni di carattere confidenziale e/o riservato relative a dati, informazioni e tecnologie derivanti dalla collaborazione restano di proprietà esclusiva della parte che le ha fornite e ciascuna parte si impegna a far uso delle informazioni esclusivamente per l'esecuzione delle attività oggetto del presente accordo e a non rendere note a terzi, sotto qualsiasi forma, le informazioni.

Le Parti si impegnano, ciascuna per i propri rapporti di competenza, ad assicurare che soggetti terzi eventualmente coinvolti nell'esecuzione del presente accordo, dichiarino espressamente la reciproca collaborazione nelle pubblicazioni scientifiche e ne diano adeguato risalto in tutte le comunicazioni verso l'esterno: in particolare attraverso pubblicazioni scientifiche congiunte, partecipazioni congressuali e azioni divulgative e di formazione risultanti da tali attività.

Ogni pubblicazione terrà comunque conto del fine di Sanità Pubblica che l'ISS è impegnato a perseguire in qualità di organo tecnico-scientifico del Servizio Sanitario Nazionale in Italia, congiuntamente alle funzioni di ricerca, sperimentazione, controllo, consulenza, documentazione e formazione in materia di salute pubblica nazionale.

Art. 9

(Norme di gestione)



Istituto Superiore di Sanità

Il contributo versato sarà destinato esclusivamente a finanziare le spese concernenti strettamente la realizzazione del programma oggetto del presente accordo in conformità a quanto previsto nel Piano Economico allegato (allegato 2).

Eventuali variazioni rispetto alle previsioni di spesa, potranno essere autorizzate, dietro presentazione di formale e motivata richiesta da parte del CAV Dipartimento di Neurofarba.

Il CAV Dipartimento Neurofarba si impegna a trasmettere al Responsabile Scientifico dell'ISS relazioni semestrali intermedie di attività, ed entro 30 giorni dalla data di scadenza del presente Accordo la relazione scientifica finale, che descriva lo stato di avanzamento dell'attività, corredata dal relativo rendiconto finanziario.

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

Non è ammesso l'utilizzo dei fondi per retribuire il personale dipendente, 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).

Sotto la voce personale è possibile ricomprendere tutte le tipologie di contratto di lavoro a tempo determinato previste dalla normativa vigente.

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.

Art. 10

(Rapporti con i terzi)

Ciascuna Parte tiene indenne l'altra da qualsiasi danno e responsabilità che a qualunque titolo possano derivare a persone o cose dall'esecuzione delle attività rese su richiesta di quest'ultima.

Art. 11

(Tutela dei dati personali)

Il presente accordo di collaborazione è regolato, per quanto attiene il trattamento dei dati personali, dal Regolamento UE 2016/679 e dal Codice Privacy (D.lgs. 196/2003) come novellato dal D.lgs. 101/2018.



Istituto Superiore di Sanità

Il trattamento dei dati dovrà avvenire legittimamente, con correttezza e trasparenza nei confronti dell'interessato.

I dati personali saranno trattati nei limiti delle finalità di cui alla presente convenzione, ovvero per altre finalità affini o simili non incompatibili con quelle alla base della raccolta dei dati personali.

Le parti della presente convenzione assicura l'attuazione del principio della minimizzazione nell'utilizzo dei dati ossia saranno trattati quelli adeguati, pertinenti e necessari al raggiungimento delle finalità del presente accordo.

I dati saranno conservati per il tempo necessario allo scopo e/o per i casi di eventuale riuso di essi in progetti/studi/protocolli affini, simili e comunque non incompatibili con le ragioni della raccolta.

Le parti, nell'ambito della presente convenzione, assumono la veste di Titolare Autonomo del Trattamento.

I dati personali trattati nell'ambito della convenzione sono trattati per finalità miranti a conoscere e a ridurre l'impatto delle sostanze sulla salute e sull'ambiente, attraverso l'acquisizione dei dati delle esposizioni a prodotti chimici pericolosi in ambienti domestici e professionali, ai fini dell'implementazione della sorveglianza sulle esposizioni potenzialmente pericolose agli agenti chimici destinati al pubblico in generale ed all'uso professionale.

La base giuridica del trattamento dei dati personali si rinviene, per quanto riguarda i dati c.d. comuni, all'interno dell'art. 6, lett. e) GDPR in quanto "il trattamento è necessario per l'esecuzione di un compito di interesse pubblico o connesso all'esercizio di pubblici poteri di cui è investito il titolare del trattamento". Per quanto riguarda, invece, i dati c.d. particolari, nello specifico relativi alla salute, la base giuridica del trattamento è rinvenibile nell'art. 9, lett. i) GDPR in quanto quest'ultimo "è necessario per motivi di interesse pubblico nel settore della sanità pubblica, quali la protezione da gravi minacce per la salute a carattere transfrontaliero o la garanzia di parametri elevati di qualità e sicurezza dell'assistenza sanitaria e dei medicinali e dei dispositivi medici, sulla base del diritto dell'Unione o degli Stati membri che prevede misure appropriate e specifiche per tutelare i diritti e le libertà dell'interessato, in particolare il segreto professionale".

Le categorie di dati personali trattati nell'ambito della presente convenzione sono:

- dati anagrafici;



Istituto Superiore di Sanità

- dati relativi alla salute e sanitari.

Il trasferimento dei dati tra le parti dell'accordo dovrà avvenire adottando modalità di trasmissione adeguate ai fini della sicurezza delle informazioni, come ad esempio la preventiva individuazione delle persone autorizzate all'accesso, l'effettivo utilizzo di policy password di progetto e degli strumenti e mezzi di trasmissione adeguati.

Le Parti si impegnano a predisporre e mantenere un livello di sicurezza adeguato, adottando tutte le misure di sicurezza tecniche e organizzative ex art. 32 GDPR necessarie, al fine di dimostrare che il trattamento è effettuato conformemente al Regolamento (UE) 2016/679. Si impegnano inoltre a garantire un livello di sicurezza, anche informatica, adeguato al rischio, tenuto conto della natura, dell'ambito di applicazione, del contesto e delle finalità del trattamento, nonché dei rischi aventi probabilità e gravità diverse per i diritti e le libertà delle persone fisiche.

Le Parti garantiscono sin da ora che tutte le persone che a vario titolo parteciperanno alle attività di ricerca realizzate nell'ambito del presente accordo di collaborazione saranno soggette all'obbligo di non divulgazione ed alla massima riservatezza, in relazione ai dati personali e più in generale alle informazioni trattate.

Inoltre, è obbligo di entrambe le Parti prestare assistenza reciproca nel riscontro delle richieste degli interessati e dell'Autorità Garante nel minor tempo possibile e comunque nel rispetto dei termini previsti dal Regolamento (UE) 2016/679.

Le Parti, in riferimento alle attività da realizzarsi nell'ambito del presente Accordo di collaborazione, si impegnano alla corretta tenuta ed aggiornamento dei Registri delle attività di trattamento ai sensi dell'art. 30 GDPR.

L'ISS e il Dipartimento di Neurofarba hanno provveduto a designare un proprio Data Protection Officer (D.P.O.), rispettivamente individuato:

- per l'ISS: Scudo Privacy S.r.l., nella persona del Dott. Carlo Villanacci, raggiungibile al seguente indirizzo E-mail: responsabile.protezionedati@iss.it
- per il Dipartimento di Neuroscienze, Psicologia, Area del Farmaco e Salute del Bambino – Neurofarba, dell'Università degli Studi di Firenze è il Direttore. L'informativa completa dell'Università di Firenze sulla protezione dei dati personali degli operatori economici relativi al presente contratto è disponibile al seguente link https://www.unifi.it/upload/sub/protezionedati/Informativa_TERZI.pdf.



Istituto Superiore di Sanità

(Riservatezza e utilizzo dati)

Tutte le informazioni, le conoscenze e le documentazioni, che siano di rilevanza per la sanità pubblica, scaturite dal presente Accordo saranno trattate tenendo conto del ruolo istituzionale spettante all'Istituto.

Art. 13

(Diffida ad adempiere e risoluzione dell'accordo)

Dal momento della sottoscrizione il contratto ha efficacia vincolante tra le Parti.

In caso di mancato adempimento agli obblighi assunti con il presente Accordo, lo stesso potrà essere risolto mediante comunicazione scritta alla Parte che ha rilevato l'inadempienza, trasmessa a mezzo raccomandata A.R. con un preavviso di trenta (30) giorni.

È espressamente convenuto che il presente Accordo si risolva, qualora uno dei contraenti dichiari, per cause a lui stesso non imputabili, l'impossibilità di proseguire o di attendere il programma di ricerca. Nel caso di risoluzione del presente accordo si farà salvo il contributo già utilizzato, sempre che lo stesso sia stato usato ai fini del raggiungimento degli obiettivi previsti all'art. 2 del presente atto e in conformità con il piano economico approvato. In tale eventualità Il CAV si impegna a restituire l'eccedenza sulla base del rendiconto delle spese effettivamente sostenute. La valutazione di conformità delle spese sostenute rispetto agli obiettivi ed alle attività previste sarà rimessa al giudizio del Responsabile Scientifico dell'ISS.

In caso di inadempimento la relativa risoluzione verrà disciplinata dagli artt. 1453 e segg. c.c.-

Art. 14

(Responsabilità e Foro)

Per tutte le eventuali controversie che dovessero sorgere in relazione all'interpretazione, applicazione ed esecuzione della presente convenzione sarà competente, in via esclusiva, il foro di Roma salvo l'impegno delle Parti ad esperire un preventivo tentativo di conciliazione in sede stragiudiziale.

Art. 15

(Codice Unico di Progetto)



Istituto Superiore di Sanità

Il Dipartimento di Neurofarba 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 mancanza di tali dati non sarà possibile procedere alla liquidazione delle richieste di pagamento emesse nell'ambito del presente accordo di collaborazione.

Art. 16

(Oneri fiscali)

Il presente accordo è soggetto a registrazione solo in caso d'uso 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 che la richiede.

Il presente accordo è soggetto al pagamento dell'imposta di bollo, nella misura di una marca da Euro 16,00 per ogni 100 righe, compresi gli spazi, per ciascun originale inviato (D.P.R.642/72), ed il relativo onere economico è a carico del CAV.

Art. 17

(Allegati)

Il presente atto viene letto approvato e sottoscritto con firma digitale ai sensi dell'art. 15 L. 7 agosto 1990 n. 241).

I seguenti allegati costituiscono parte integrante del presente atto:

- 1) Allegato tecnico – progetto;
- 2) Piano economico.

Per l'Istituto Superiore di Sanità
Il Direttore delle Risorse Umane ed Economiche
Dott.ssa Rosa Maria Martoccia

Firmato digitalmente da

Rosa Maria Martoccia

CN = Rosa Maria Martoccia
C = IT

Per il Dipartimento di Neurofarba
Il Direttore del Dipartimento
Professor Carlo Dani

CARLO
DANI
01.06.2022
12:34:51
GMT+00:00

