



Verifica documento "Accordo avviso regionale 2017\_definitivo.pdf.p7m"



Il documento è stato firmato da:

Firmatario	Data e ora	TS	Firma
Bacchetta Adriano Paolo	17/06/18 14:05:36		✓
Mario Longo	18/06/18 14:41:55		✓

Accordo avviso regionale 2017\_definitivo.pdf - Adobe Reader

File Modifica Vista Finestra

Open 1 / 6 63.9% Strumenti Firma Commento

**ACCORDO**  
per la realizzazione del progetto

**"Conoscere per prevenire"**

TRA

La Direzione regionale INAAIL Emilia Romagna, rappresentata dal Direttore regionale Dr. Mario Longo, domiciliato per la carica a Bologna, Galleria 2 agosto 1980, n.5/a

e

L'Ente EURSAFE, European Interdisciplinary Applied Research Center for Safety, rappresentato dal Presidente Dott. Ing. Adriano Paolo Bacchetta, con sede a Parma, in Strada della Repubblica, n.41

**PREMESSO CHE**

- L'INAAIL, ai sensi degli artt. 9 e 10 del D.Lgs. n.81/2008 e ss.mm., svolge i propri compiti di informazione, formazione, assistenza e consulenza in materia di salute e sicurezza al fine della promozione e divulgazione della cultura della salute e della sicurezza nei luoghi di lavoro;
- L'INAAIL persegue la finalità di cui sopra collaborando con i soggetti di cui all'art. 10 D.Lgs. n. 81/2008,
- L'INAAIL, in base alle "Linee di indirizzo 2017" e in ossequio ai principi generali di trasparenza dell'azione amministrativa e parità di trattamento, collabora altresì con soggetti diversi da quelli "privilegiati" ex art.10 D.Lgs. n. 81/2008 previa acquisizione, nell'ambito di una procedura pubblica, di "manifestazioni di interesse" da parte dei soggetti interessati, potenziali partner progettuali, per una successiva valutazione ed eventuale selezione delle proposte di partenariato, da formalizzare mediante appositi

Verifica TimeStamp Verifica firma

Specificare la posizione in cui salvare il documento verificato:

C:\Users\xf37892\AppData\Local\Microsoft\Windows\Temporary Internet Files\Content.Outlook\0FGFE0H9\Accordo avviso regionale 2017\_definitivo.pdf



# INAIL

ISTITUTO NAZIONALE PER L'ASSICURAZIONE  
CONTRO GLI INFORTUNI SUL LAVORO



# EURSAFE

European Interdisciplinary Applied Research Center for Safety

## ACCORDO per la realizzazione del progetto

### “Conoscere per prevenire”

TRA

La Direzione regionale INAIL Emilia Romagna, rappresentata dal Direttore regionale Dr. Mario Longo, domiciliato per la carica a Bologna, Galleria 2 agosto 1980, n.5/a

e

l'Ente EURSAFE, European Interdisciplinary Applied Research Center for Safety, rappresentato dal Presidente Dott. Ing. Adriano Paolo Bacchetta, con sede a Parma, in Strada della Repubblica, n.41

### PREMESSO CHE

- l'INAIL, ai sensi degli artt. 9 e 10 del D.lgs. n.81/2008 e ss.mm., svolge i propri compiti di informazione, formazione, assistenza e consulenza in materia di salute e sicurezza al fine della promozione e divulgazione della cultura della salute e della sicurezza nei luoghi di lavoro;
- L'INAIL persegue la finalità di cui sopra collaborando con i soggetti di cui all'art. 10 D.Lgs. n. 81/2008,
- L'INAIL in base alle “Linee di indirizzo 2017” e in ossequio ai principi generali di trasparenza dell'azione amministrativa e parità di trattamento, collabora altresì con soggetti diversi da quelli “privilegiati” ex art.10 D.Lgs. n. 81/2008 previa acquisizione, nell'ambito di una procedura pubblica, di “manifestazioni di interesse” da parte dei soggetti interessati, potenziali partner progettuali, per una successiva valutazione ed eventuale selezione delle proposte di partenariato, da formalizzare mediante appositi accordi;
- L'European Interdisciplinary Applied Research Center for Safety, nel seguito EURSAFE, è un'associazione, non a scopo di lucro, costituita quale “Organismo di ricerca” così come definito dalla Comunicazione della Commissione Europea 2006/C 323/01 del 30/12/2006; inoltre è iscritta all'Anagrafe Nazionale delle Ricerche presso il Ministero dell'Istruzione, dell'Università e della Ricerca – codice 62005XJG; inoltre è associata a:
  - ✓ UNI - Ente nazionale Italiano di Unificazione - codice socio 155609
  - ✓ EUROSAFE – European Association for Injury Prevention and Safety Promotion - <http://www.eurosafe.eu.com/>
  - ✓ SME Safety <http://www.sme-safety.eu>

- EURSAFE svolge attività di ricerca di base, di ricerca industriale o di sviluppo sperimentale nell'ambito delle attività comunque connesse alla salute e sicurezza nei luoghi di vita, lavoro e svago e nel diffonderne i risultati, mediante l'insegnamento, la pubblicazione o il trasferimento di tecnologie;
- EURSAFE coopera con istituzioni nazionali ed internazionali nel campo dell'università, della scuola, della sanità, del lavoro e delle Organizzazioni e agisce nell'ambito o di concerto con istituzioni statuali o private, promuovendo e coordinando studi, ricerche, sperimentazione sui temi del Risk Management e della salute e sicurezza e per la prevenzione degli infortuni negli ambienti di vita, lavoro e svago, operando per la definizione di standard di metodologie e contenuti e per un sistema complessivo di qualità della formazione nei settori di competenza, al fine di realizzare percorsi didattici a elevata qualificazione professionale;

#### **VISTO CHE**

- In data 12/04/2017 la Direzione Regionale Emilia-Romagna ha pubblicato "l'Avviso Pubblico per la presentazione di proposte progettuali finalizzate allo sviluppo dell'azione prevenzionale nell'ambito regionale in materia di salute e sicurezza sul lavoro – Criteri di valutazione. Anno 2017", avente la finalità di predeterminare e rendere pubblici, ai sensi dell'art. 12 della Legge n.241/1990 ed in relazione agli artt. 23,26 e 27 del D.Lgs. n. 33/2016, i criteri e le modalità adottati dalla Direzione Regionale per la realizzazione di progetti prevenzionali in regime di compartecipazione con altri soggetti pubblici o privati titolati, al fine di garantire al riguardo trasparenza ed imparzialità;
- a seguito del suddetto avviso EURSAFE ha presentato la manifestazione d'interesse relativa al tema "Conoscere per prevenire" con la finalità di realizzare uno strumento a fini informativi, come meglio descritto nel progetto presentato, sulle corrette modalità di prevenzione e gestione dei rischi da "esposizione percutanee" e per la promozione del corretto utilizzo dei Dispositivi Medici taglienti/pungenti dotati di NPDs (come indicati nel documento "Linee di indirizzo e criteri d'uso dei dispositivi medici con meccanismo di sicurezza per la prevenzione di ferite da taglio o da punta - Direzione Generale sanità e politiche sociali della Regione Emilia Romagna - Febbraio 2015)
- con determina del Direttore Regionale Emilia Romagna del 05/10/2017, tale manifestazione di interesse è stata accolta, in quanto rispondente alle finalità e ai criteri indicati nell'Avviso;
- In base all'art.1 dell'Avviso, i progetti approvati devono essere formalizzati tramite appositi Accordi attuativi da stipularsi a cura della Direzione regionale o territoriale competente, in considerazione dell'ambito di applicazione del progetto
- L'iniziativa in oggetto ha valenza regionale e pertanto la competenza alla stipula è da ascrivere alla Direzione regionale.
- Le premesse costituiscono parte integrante e sostanziale della presente scrittura.

**tutto ciò premesso, le Parti convengono e stipulano quanto segue:**

## **Art. 1 Finalità**

Le parti, in attuazione dei rispettivi fini istituzionali e delle specifiche competenze, collaboreranno per la realizzazione d'iniziativa in tema di sicurezza sul lavoro mediante l'attuazione del progetto "*Conoscere per prevenire*", presentato quale manifestazione di interesse per lo sviluppo di azioni prevenzionali in ambito regionale in materia di salute e sicurezza sul lavoro. Ai fini della descrizione puntuale delle attività, si rimanda al progetto presentato che, come allegato al presente atto, ne costituisce parte integrante e sostanziale (Allegato 1).

## **Art.2 – Oggetto della collaborazione**

Le Parti, entro il termine temporale di cui al successivo art.7, s'impegnano a realizzare il progetto in compartecipazione, mediante l'utilizzo delle risorse professionali, economiche e strumentali puntualizzate nel piano economico finanziario di cui all'Allegato 2.

In particolare, l'INAIL, nei limiti delle previsioni normative vigenti, s'impegna a compartecipare alla spesa complessiva necessaria alla realizzazione del progetto, così come risultante nel piano economico finanziario di cui sopra, tramite le risorse economiche di cui all'art.5, secondo le modalità ivi specificate, nonché a fornire il supporto necessario per il coordinamento e promozione dell'iniziativa.

L'Associazione EURSAFE, oltre ad avere il compito organizzativo delle singole attività, avrà la responsabilità scientifica del progetto, la direzione e controllo delle singole fasi operative previste. Svolgerà i principali servizi di segreteria e di supporto al progetto, si occuperà dei pagamenti ai collaboratori e fornitori - per la parte di propria spettanza - e si predisporrà la rendicontazione economica complessiva delle attività. Inoltre, manterrà i contatti con il partner già identificato nella manifestazione d'interesse (Croce Rossa Italiana – Comitato di Bologna APS – nel seguito indicata come CRI-BO) e con INAIL. Contribuirà alla ricerca e selezione della documentazione, disponibile sul web, utile alla migliore comprensione degli specifici fattori di pericolo associati all'uso dei Dispositivi Medici taglienti / pungenti e ai sistemi adottabili per la riduzione / eliminazione dei rischi, all'identificazione delle modalità di raccolta delle informazioni dagli operatori, mirati a individuare le principali attività a rischio e le difficoltà riscontrate/bili nell'utilizzo di tali dispositivi dotati di NPDs. Curerà la definizione del logo e dell'immagine coordinata del progetto, oltre alla realizzazione e messa a disposizione di INAIL del link al portale web del progetto. Inoltre, predisporrà gli storyboards preliminari e, quindi, si occuperà di coordinare le riprese e il montaggio delle immagini girate così da realizzare i Video Tutorial. Per lo svolgimento delle attività di cui sopra, farà ricorso all'attività di propri associati e/o di personale esterno specificatamente selezionato allo scopo. Ai fini della verifica complessiva del progetto, svolgerà attività di controllo sulla fruibilità degli strumenti informativi realizzati. Oltre a quanto sopra, EURSAFE provvederà (fatte salve condizioni di forza maggiore – es. scioglimento dell'Associazione) a mantenere aggiornato il sito web, per un periodo di due anni, anche dopo la chiusura e rendicontazione del progetto. Durante tale periodo, metterà a disposizione eventuali nuovi documenti di aggiornamento (rispetto a quelli che saranno già disponibili al momento del rilascio del sito), utili alla migliore comprensione degli specifici fattori di pericolo associati all'uso dei Dispositivi Medici taglienti/pungenti oggetto del presente progetto e ai sistemi adottabili per la riduzione/eliminazione dei rischi associati.

EURSAFE s'impegna a gestire l'organizzazione delle attività programmate, a partecipare alle attività del Comitato di controllo di cui al successivo art. 4, a rendicontare le attività e le spese sostenute, nonché ad inviare all'INAIL la relazione finale di cui all'art.5.

CRI-BO, oltre a contribuire alla ricerca e selezione della documentazione, disponibile sul web, utile alla migliore comprensione degli specifici fattori di pericolo associati all'uso dei Dispositivi Medici taglienti/pungenti e ai sistemi adottabili per la riduzione/eliminazione dei rischi, fornirà le proprie conoscenze ed esperienze. Inoltre, attraverso la propria struttura Provinciale, Regionale e/o Nazionale, contribuirà all'identificazione delle modalità di raccolta delle informazioni dagli operatori, mirati a individuare le principali attività a rischio e le difficoltà riscontrate/bili nell'utilizzo dei Dispositivi Medici dotati di NPDs, oltre a contribuire alla predisposizione degli storyboard preliminari alla realizzazione dei Video Tutorial. Per lo svolgimento delle attività di cui sopra, utilizzerà le proprie strutture e attrezzature disponibili e farà ricorso all'attività di personale strutturato e/o volontario e/o personale esterno specificatamente selezionato allo scopo. Inoltre si occuperà dei pagamenti ai collaboratori e fornitori - per la parte di propria spettanza - fornendo le informazioni e documentazione necessarie per eseguire le attività di rendicontazione. Sarà compito esclusivo di EURSAFE mantenere i contatti con INAIL durante il progetto e rendicontare l'attività svolta nel suo complesso comprendendo, quindi, anche quanto attiene alle attività svolte dal partner CRI-BO. I rapporti tra EURSAFE e CRI-BO, incluso il supporto scientifico per questo progetto, saranno oggetto di una regolamentazione diretta tra le parti.

### **Art. 3 – Modalità di attuazione**

Il programma di sviluppo seguirà una successione logica di attività:

#### **Attività sito web**

- *ricerca dei principali documenti disponibili (a livello nazionale e internazionale), relativi al problema della riduzione dei NSIs*
- *predisposizione, invio, raccolta e analisi delle informazioni ottenute mediante questionari o incontri mirati a individuare le principali attività a rischio e le difficoltà riscontrate/bili nell'utilizzo dei Dispositivi Medici dotati di NPDs*
- *realizzazione del sito web e definizione dei suoi contenuti*
- *costituzione di una sezione documentale in cui saranno resi disponibili, per gli utenti che si registreranno al sito, documenti attinenti al problema.*

#### **Attività video tutorial**

- *predisposizione della sceneggiatura e realizzazione dei diversi Video Tutorial*
- *prodotti e pubblicazione sul sito dei filmati.*

#### **Attività comunicazione**

- *piano d'informazione per l'avvio del progetto, aggiornamenti riguardo le attività in corso e, infine, evento conclusivo e disseminazione dei risultati ottenuti.*

Quanto sopra, sarà realizzato seguendo – di massima - il cronoprogramma preliminare previsto nell'Allegato 1 che, tuttavia, potrà essere oggetto di modifiche (anche sostanziali) in funzione dell'evoluzione delle attività che saranno poste in essere. Questo, anche con riferimento alla modulazione in due fasi, come meglio descritto in questo stesso articolo. In ogni caso, per la conclusione del progetto, dovrà essere rispettato il termine temporale di cui al successivo art.7.

#### **Art.4 – Comitato di coordinamento**

Le parti, successivamente alla stipula del presente accordo, individuano un Comitato di coordinamento formato da rappresentanti delle parti firmatarie, con lo scopo di monitorare l'andamento delle attività progettuali, nel rispetto delle finalità e dei tempi previsti.

Al fine di tenere conto di sopravvenute necessità o variazioni legate all'evoluzione del progetto, nell'ambito delle attività del Comitato di coordinamento, oltre all'analisi dei report periodici sullo stato di avanzamento del progetto ed eventuali modifiche del planning, sarà possibile, a parità di costi complessivi e impegni delle parti, definire la rimodulazione dell'attribuzione delle risorse finanziarie imputate per singola voce di costo. Di queste variazioni, sarà tenuta traccia nei verbali delle attività del Comitato e consolidate nella relazione finale che dovrà essere predisposta, al termine delle attività, per valutare i risultati ottenuti.

#### **Art. 5 – Aspetti economici**

Il progetto, il cui costo complessivo preventivato è pari a euro 47.400,00, è realizzato in compartecipazione tra le Parti, secondo quanto specificato nel piano economico finanziario di cui all'Allegato 2.

L'INAIL s'impegna a erogare l'importo di cofinanziamento per la realizzazione delle attività in due trance, da valutare in funzione delle attività svolte.

In particolare:

- la prima tranche potrà essere richiesta al completamento delle *Attività sito web*, dopo che il sito sarà stato messo online e sarà pienamente fruibile;
- la seconda tranche potrà essere richiesta al completamento delle *Attività video tutorial*, ovvero al termine del progetto.

Le spese di cui alle *Attività comunicazione* potranno essere ripartite e, quindi, rendicontate pro-quota tra le due trance, in relazione alle attività di promozione dell'iniziativa/divulgazione dei risultati effettivamente svolte.

L'importo massimo del finanziamento INAIL, sarà di euro 23.700,00 (suddiviso tra le due trance di cui sopra, ciascuna di importo pari al 50% di quanto sarà rendicontato), e sarà erogato previa presentazione di una relazione sull'attività svolta e sui risultati ottenuti, accompagnata dal prospetto di cui sopra aggiornato a consuntivo. Tale relazione sarà corredata dalla documentazione contabile attestante i costi diretti effettivamente sostenuti e una nota riepilogativa cumulativa esplicativa dei costi indiretti/spese generali (il cui valore non potrà superare il 20% dei costi diretti rendicontati) sostenuti durante le fasi di sviluppo del progetto.

Nell'ambito della relazione riepilogativa (parziale o conclusiva), rispetto alle ripartizioni dei costi così come preventivata, saranno evidenziati gli eventuali scostamenti e/o variazioni e/o spostamenti da una voce di costo all'altra, così come evincenti nelle relazioni periodiche elaborate dal Comitato di coordinamento di cui al precedente punto 4 e risultanti in fase di rendicontazione.

Dal prospetto riepilogativo dei costi e della relativa relazione di accompagnamento si dovrà desumere il costo effettivo totale dell'intervento (costi diretti più costi indiretti), nonché la quota di compartecipazione richiesta all'INAIL, che non potrà superare l'importo massimo di cui sopra.

#### **Art.6 – Obblighi di tracciabilità e principi generali di trasparenza**

EURSAFE fornirà le coordinate del conto corrente dedicato sul quale sarà accreditato l'importo dovuto di cui all'art.5 del presente Accordo e conserverà agli atti, ai sensi delle vigenti leggi civili e fiscali, tutta la documentazione relativa al progetto.

Stante la natura pubblicistica delle risorse finanziarie impegnate e delle finalità perseguite, in caso di acquisizione di beni o servizi da altro operatore diverso dall'INAIL, le parti sono vincolate al rispetto dei principi generali di contenimento della spesa pubblica, oltre che di economicità, efficacia, tempestività e correttezza e altresì di libera concorrenza, parità di trattamento, non discriminazione, trasparenza, imparzialità, proporzionalità e pubblicità.

#### **Art. 7 – Durata**

Il presente Accordo entra in vigore alla data della sottoscrizione e avrà durata fino al completamento delle attività previste, e comunque, entro il 31 dicembre 2019.

#### **Art. 8 – Aspetti legali**

Per qualsiasi controversia che dovesse insorgere tra le Parti a proposito dell'interpretazione, dell'esecuzione e/o della validità del presente Accordo, il Foro competente è quello di Parma.

\*\*\*

Parma, li *data della firma digitale*

Letto, firmato e sottoscritto digitalmente

Per la Direzione regionale INAIL Emilia Romagna  
Il Direttore regionale  
Dr. Mario Longo

Per EURSAFE  
Il Presidente  
Dott. Ing. Adriano Paolo Bacchetta

**Manifestazione di interesse  
per lo sviluppo di azioni prevenzionali in ambito regionale  
in materia di salute e sicurezza sul lavoro  
Anno 2017  
SCHEMA DI SINTESI DELLA PROPOSTA PROGETTUALE**

**1. Titolo del progetto**

**Conoscere per prevenire**

*Informazione sull'uso dei Dispositivi Medici con meccanismo di sicurezza per la prevenzione di ferite da taglio o da punta (NPDs) e promozione del loro corretto utilizzo.*

**2. Proponente**

Ente **European Interdisciplinary Applied Research Center for Safety (EURSAFE)**

rappresentato dalla persona di **Dott. Ing. Adriano Paolo Bacchetta**

nella qualità di **Presidente**

con sede in **Strada della Repubblica n. 41**, città **Parma** prov. **Parma** , (CAP **43121**), tel.: **800174569**,

fax: \_\_\_\_\_, PEC (\*) **postacertificata@pec.eursafe.eu**, codice fiscale e P. Iva **02764630345**

**3. Tipologia di attività**

*Barrare l'opzione prescelta*

**Promozione e informazione**

**Assistenza e consulenza**

**4. Finalità e obiettivi della collaborazione**

**Finalità:** Interventi d'informazione e promozione finalizzati alla prevenzione degli infortuni in ambiente sanitario derivanti dall'utilizzo di Dispositivi Medici in grado di causare ferite da taglio o da punta.

**Obiettivo n. 1:** sviluppo di un portale web, nell'ambito del quale raccogliere e rendere disponibile documentazione utile alla migliore comprensione degli specifici fattori di pericolo associati all'uso dei Dispositivi Medici taglienti/pungenti e ai sistemi adottabili per la riduzione/eliminazione dei rischi.

**Obiettivo n. 2:** realizzazione di una serie di Video Tutorial, a fini informativi sulle corrette modalità di prevenzione e gestione dei rischi da "esposizione percutanee" e per la promozione del corretto utilizzo dei Dispositivi Medici taglienti/pungenti dotati di NPDs (come indicati nel documento "Linee di indirizzo e criteri d'uso dei dispositivi medici con meccanismo di sicurezza per la prevenzione di ferite da taglio o da punta - Direzione Generale sanità e politiche sociali della Regione Emilia Romagna - Febbraio 2015)

**5. Descrizione delle attività necessarie per raggiungere finalità e obiettivi**

Secondo i dati presentati al seminario ARAN (Agenzia per la Rappresentanza Negoziabile delle Pubbliche Amministrazioni) nel marzo del 2013 a Roma, il tema della tutela da punture accidentali è di grande attualità se si pensa che in Europa le ferite accidentali da punta o da ago sono circa un milione l'anno. In Italia la stima è di circa 100.000 "esposizione percutanee" e, con un'incidenza pari al 41%, rappresentano l'infortunio occupazionale più frequentemente segnalato tra gli operatori sanitari configurandosi, quindi,



come vero e proprio "rischio professionale" con possibile trasmissione di gravi malattie croniche (infezioni da HIV, HBV...). Ciò premesso, nell'ambito della Regione Emilia Romagna è stata prevista l'introduzione, controllata e progressiva, di Dispositivi Medici pungenti/taglienti dotati di meccanismi di protezione (NPDs - Needlestick Prevention Devices) in grado di evitare il rischio di puntura. Ma questo, secondo un programma definito in funzione di priorità per le diverse tipologie dei dispositivi e per gli ambiti assistenziali a maggior rischio, al fine di conciliare il miglioramento degli aspetti di sicurezza con le risorse economiche disponibili. Condizione che, quindi, comporta una coesistenza nelle diverse strutture sanitarie di dispositivi con o senza NPDs. In generale, considerate tutte le possibili situazioni nelle quali si può verificare un infortunio dovuto al contatto con Dispositivi Medici taglienti e/o pungenti (NSIs - Needles and Sharp surgical devices Incidents), ed è quindi importante individuare e promuovere efficacemente tutte le necessarie misure di prevenzione/protezione dei lavoratori a proposito dell'uso dei Dispositivi Medici pungenti/taglienti, comprensivo di un adeguato piano d'informazione/addestramento rivolto agli operatori. Per quanto riguarda i NPDs, bisogna anche notare che la letteratura evidenzia che, sebbene la loro adozione potrebbe garantire una forte riduzione delle punture accidentali, il risultato è conseguibile solo in presenza di un adeguato training dei professionisti a rischio. Le attività che saranno svolte, quindi, si pongono come obiettivo la realizzazione di strumenti in grado di sensibilizzare gli operatori sanitari sui rischi associati all'utilizzo - nelle diverse situazioni - dei Dispositivi Medici taglienti/pungenti, sull'importanza di attenersi alle procedure di sicurezza, sull'uso efficace degli strumenti di protezione messi a loro disposizione, sulla necessità di segnalare ogni evento e sui diritti/doveri che li riguardano. L'idea essenziale del progetto si basa sulla consapevolezza che, sebbene il personale sanitario strutturato sia molto qualificato e coinvolto in un processo di aggiornamento continuo mediante i percorsi di ECM, è evidente che - su alcuni temi - è importante portare a termine specifici interventi d'informazione e promozione finalizzati alla prevenzione degli infortuni in ambiente sanitario, in modo da mantenere alta l'attenzione su questi temi. Per ottenere questi risultati, è prevista la realizzazione di uno strumento di facile accesso e, per quanto possibile, in grado di soddisfare le esigenze individuali di ogni singolo operatore a prescindere dal luogo dove opera o del momento della giornata in cui accederà alle informazioni disponibili. Nello specifico sarà sviluppato un portale web nell'ambito del quale, da una parte raccogliere e rendere disponibile documentazione utile alla migliore comprensione degli specifici fattori di pericolo associati all'uso dei Dispositivi Medici taglienti/pungenti e ai sistemi adottabili per la riduzione/eliminazione dei rischi, dall'altra rendere disponibili una serie di tutorial realizzati per la promozione dell'adozione di comportamenti sicuri riguardo alle modalità di prevenzione e gestione dei rischi da "esposizione percutanee" e sul corretto utilizzo dei Dispositivi Medici taglienti/pungenti. La scelta di focalizzare il progetto sulla realizzazione di ausili multimediali (web e tutorial) quali veicoli d'informazione/promozione della sicurezza in ambito sanitario, si basa sul fatto che il video tutorial è un video tecnico, una guida realizzata per trasmettere al meglio le informazioni inerenti all'utilizzo di un determinato prodotto ed esporre le sue caratteristiche. Si tratta di uno strumento potente ed efficace, che consentirà di associare il messaggio verbale alle immagini che illustreranno - nel dettaglio - la sequenza operativa e le singole azioni che caratterizzano l'uso sicuro di questi Dispositivi Medici, rendendo facili e comprensibili l'informazione e promozione dei comportamenti sicuri mediante l'associazione testo/immagine che, secondo diversi autori, rappresenta un potente stimolo mnemonico con elevata resistenza all'oblio.

Il video tutorial, infatti, è uno strumento perfetto, poiché è:

- Completo: È lo strumento migliore e più completo per trasmettere tutte le necessarie informazioni;
- Ripetibile: Un incontro di formazione non è ripetibile, con un video diventa riutilizzabile all'infinito;
- Chiaro: Il Video è molto più chiaro e comprensibile di un manuale d'uso o di semplici slide;
- Facile Utilizzo: Oggi il video si può utilizzare su innumerevoli strumenti (PC, Monitor, TV, Nuovi Cellulari, Tablet, PC bordo macchina, Cataloghi Video, Ecc...);
- Fruibile Via Web: Il Video Tutorial è fruibile tramite la rete Internet, attraverso il sito o piattaforme dedicate.

I contenuti veicolati mediante i video tutorial, saranno elaborati da un team di esperti, alcuni con specifiche competenze su questi temi e altri con competenza ed esperienza riguardo alle strategie di

comunicazione ed efficacia della formazione via web. L'azione coordinata e sinergica del team di progetto, si occuperà di predisporre i contenuti del portale e dei video tutorial in modo che sarà possibile svolgere attività d'informazione/promozione attraverso le quali:

- evidenziare i rischi connessi alla manipolazione di oggetti taglienti/appuntiti;
- fornire elementi conoscitivi normativi e documentali sulla gestione dei rischi associati all'esposizione al sangue e ai liquidi organici,
- promuovere buone prassi e sistemi di lavoro sicuri per la prevenzione di ferite da punta con riferimento alle misure di prevenzione, norme di precauzione, sistemi di lavoro sicuri, corrette procedure di uso e smaltimento (incluso il divieto della pratica del reincappucciamento) e le misure da adottare in caso di ferita,
- sensibilizzare circa l'importanza di registrazione delle ferite da punta, conformemente alle procedure in vigore sul luogo di lavoro,
- garantire un supporto alle attività di training degli operatori addetti, che ogni singola struttura di riferimento dei soggetti interessati è tenuta a organizzare ai sensi del D.Lgs. 81/08 e s.m.i..

Grazie ai contenuti informativi presenti sul sito web e nei tutorial sull'utilizzo dei Dispositivi Medici taglienti/pungenti (con o senza NPDs), gli operatori sanitari potranno acquisire maggiore consapevolezza sui pericoli e sui sistemi di prevenzione/gestione dei rischi da punture accidentali (ovviamente considerando la necessaria integrazione con i percorsi d'informazione/formazione e i momenti di addestramento, organizzati a livello aziendale). Inoltre, la disponibilità di un utile supporto per la promozione dell'adozione di comportamenti sicuri nell'utilizzo di tali dispositivi, ne agevolerà nel tempo il corretto utilizzo. Quanto sopra, sarà realizzato seguendo una successione logica di attività, che prenderà le mosse dalla ricerca dei principali documenti disponibili, a livello nazionale e internazionale, relativi al problema della riduzione dei NSIs, comprese procedure e documenti messi a disposizione sul web da parte degli Enti Regionali o da singole Aziende sanitarie. Si procederà, quindi, all'analisi delle informazioni che saranno raccolte direttamente dagli operatori, mediante questionari o incontri mirati a individuare le principali attività a rischio (es. utilizzo dei Dispositivi Medici durante le attività di assistenza sanitaria a pazienti in codice rosso e/o in situazioni di emergenza a bordo dei mezzi di trasporto durante il tragitto verso le strutture di Pronto Soccorso) e le difficoltà riscontrate/bili nell'utilizzo dei Dispositivi Medici dotati di NPDs. Le informazioni raccolte, saranno quindi utilizzate per la definizione dei contenuti del sito web e per la realizzazione della sceneggiatura dei diversi Video Tutorial. Grazie all'analisi delle modalità operative che saranno individuate e delle criticità segnalate, sarà quindi possibile predisporre supporti multimediali di particolare efficacia grazie all'effettuazione di riprese dirette delle diverse fasi d'utilizzo pratico dei Dispositivi Medici tradizionali e di quelli dotati dei sistemi di protezione automatica (per quanto riguarda questi dispositivi, saranno presi in considerazione quelli indicati ed elencati nel documento "Linee di indirizzo e criteri d'uso dei dispositivi medici con meccanismo di sicurezza per la prevenzione di ferite da taglio o da punta - Direzione Generale sanità e politiche sociali della Regione Emilia Romagna - Febbraio 2015). Quanto sopra nella convinzione che quando l'informazione/formazione sono correttamente ed efficacemente erogate, l'affiancamento di utili strumenti d'informazione e promozione finalizzati alla prevenzione degli infortuni, consentono di favorire l'adozione di corrette pratiche di lavoro e stimolare il radicamento di comportamenti sicuri da parte di ogni singolo operatore, così da influenzare positivamente i colleghi di lavoro e i propri gruppi sociali di riferimento, almeno con la stessa efficacia d'istruzioni dirette, legislazione o adempimento forzato (Nudge Theory).

#### 6. Settori produttivi interessati

Non è possibile identificare un unico settore produttivo interessato, giacché tali Dispositivi Medici sono utilizzati/bili da una molteplicità di soggetti che operano anche al di fuori dell'ambito delle strutture sanitarie (es. assistenza domiciliare, ecc.). Il tema della tutela da punture accidentali, infatti, è trasversale a una serie di settori e coinvolge un elevato numero di soggetti. A cominciare dal personale medico (di base, ospedalieri, odontoiatri, liberi professionisti, ecc.), a quello infermieristico e addetto ai servizi assistenziali e di supporto, ai veterinari, agli operatori nei laboratori di ricerca, ecc..

## 7. Destinatari delle attività

- Lavoratori e imprese del settore edile;
- Lavoratori e imprese del settore agricoltura;
- Lavoratori della sanità;
- Lavoratori delle piccole e micro imprese;
- Altro: tutti gli operatori che erogano servizi sanitari agli esseri umani (infermieri, medici, odontoiatri, ecc.), ma anche chi svolge la propria attività con gli animali (veterinari) e, comunque, tutti coloro che utilizzano tali dispositivi.

## 8. Risultati attesi (indicatori misurabili)

I risultati al termine del progetto sono:

- 1) Realizzazione di un portale web funzionante, nell'ambito del quale raccogliere e rendere disponibile documentazione utile alla migliore comprensione degli specifici fattori di pericolo associati all'uso dei Dispositivi Medici taglienti/pungenti e ai sistemi adottabili per la riduzione/eliminazione dei rischi,
- 2) Realizzazione di una serie di Video Tutorial, a fini didattici e informativi, sia sulle corrette modalità di prevenzione e gestione dei rischi da "esposizione percutanea", sia sul corretto utilizzo dei Dispositivi Medici taglienti/pungenti dotati di NPDs (come indicati ed elencati nel documento "Linee di indirizzo e criteri d'uso dei dispositivi medici con meccanismo di sicurezza per la prevenzione di ferite da taglio o da punta - Direzione Generale sanità e politiche sociali della Regione Emilia Romagna - Febbraio 2015).

## 9. Coinvolgimento di ulteriori partner

**Croce Rossa Italiana – Comitato di Bologna APS - via del Cane, 9 40124 Bologna (BO)**

## 10. Piano di comunicazione e divulgazione dei risultati

Il piano della comunicazione del progetto, prevede azioni per informare sugli obiettivi e sui risultati raggiunti fin dal suo avvio. Infatti, le prime attività previste sono la definizione del logo e dell'immagine coordinata del progetto, oltre alla realizzazione e messa online del portale web, in modo da costruire partecipazione e consenso da parte dei soggetti cui il progetto stesso è destinato così da disseminare scopo, azioni previste, stato di avanzamento e, quando saranno disponibili i Video Tutorial e l'elenco dei documenti disponibili.

Il piano di comunicazione, nel suo insieme, si propone di raggiungere i seguenti obiettivi:

- Diffondere informazioni sia sul progetto in generale sia sulle attività svolte, evidenziandone il valore aggiunto e l'innovatività.
- Aumentare la consapevolezza circa l'importanza dell'adozione di comportamenti sicuri nell'utilizzo dei Dispositivi Medici taglienti/pungenti,
- Rafforzare e ampliare il coinvolgimento e la partecipazione dei gruppi target,
- Facilitare e rafforzare i rapporti tra i partner del progetto al fine di raggiungere i risultati previsti.
- Pubblicizzare il Co-finanziamento INAIL e cosa essa sta facendo per lo sviluppo della cultura della sicurezza.

I destinatari individuati per le attività di comunicazione e disseminazione dei risultati, è principalmente costituito dal personale medico (di base, ospedalieri, odontoiatri, liberi professionisti, ecc.), da quello infermieristico e addetto ai servizi assistenziali e di supporto, dai veterinari, dagli operatori nei laboratori di ricerca, ecc.. Inoltre saranno considerati gli interlocutori a livello regionale e nazionale del progetto, che richiedono un costante aggiornamento rispetto alle fasi di realizzazione dello stesso. In particolare, per quanto riguarda INAIL, la comunicazione sarà in grado di render conto del positivo investimento effettuato nel finanziamento del progetto. Una particolare attenzione sarà dedicata anche agli operatori dei media, perché sono in grado di amplificare le comunicazioni a loro indirizzate, dando forte risonanza alle azioni di progetto.

In generale, la definizione del logo e l'elaborazione di un'immagine coordinata del progetto, consentiranno di garantire un'identità complessiva delle azioni del Progetto cui farà seguito una specifica attività di comunicazione delle attività in corso e disseminazione dei risultati ottenuti.

### 11. Aspetti gestionali: compiti del proponente e degli eventuali partner

Per raggiungere i risultati attesi, il progetto prevede l'azione coordinata dei partners in grado di agire sinergicamente così da valorizzare appieno le relative competenze ed esperienze. Un'Associazione Organismo di ricerca, quale portatrice di contenuti e coordinatrice dell'attività, un operatore qualificato del settore dell'emergenza/assistenza sanitaria e un soggetto specializzato nella produzione di strumenti di comunicazione multimediale e promozione contenuti tecnici e commerciali.

L'Associazione **EURSAFE**, oltre ad avere il compito organizzativo delle singole attività, avrà la responsabilità scientifica del progetto e la direzione e controllo delle singole fasi operative previste. Svolgerà tutti o servizi di segreteria e di supporto al progetto, si occuperà dei pagamenti ai fornitori e della gestione economica e rendicontazione finale. Inoltre, manterrà i contatti con i Partners e con INAIL. Contribuirà alla ricerca e selezione della documentazione disponibile sul web utile alla migliore comprensione degli specifici fattori di pericolo associati all'uso dei Dispositivi Medici taglienti/pungenti e ai sistemi adottabili per la riduzione/eliminazione dei rischi, all'identificazione delle modalità di raccolta delle informazioni dagli operatori, mirati a individuare le principali attività a rischio e le difficoltà riscontrate/bili nell'utilizzo di tali dispositivi dotati di NPDs. Curerà la definizione del logo e dell'immagine coordinata del progetto, oltre alla realizzazione e messa online del portale web secondo le indicazioni e specifiche che saranno definite nell'ambito del progetto. Inoltre predisporrà gli storyboards preliminari e, quindi, si occuperà di coordinare le riprese e al montaggio delle immagini girate così da realizzare i Video Tutorial. Svolgerà inoltre attività di controllo sulla fruibilità degli strumenti informativi realizzati. Per lo svolgimento delle attività di cui sopra, farà ricorso all'attività di propri associati e/o di personale esterno specificatamente selezionato allo scopo. Si occuperà di definire e attuare le attività di comunicazione previste.

La **Croce Rossa Italiana – Sezione di Bologna**, oltre a contribuire alla ricerca e selezione della documentazione disponibile sul web utile alla migliore comprensione degli specifici fattori di pericolo associati all'uso dei Dispositivi Medici taglienti/pungenti e ai sistemi adottabili per la riduzione/eliminazione dei rischi, fornirà le conoscenze e l'esperienza utili alla comprensione degli specifici fattori di pericolo associati all'uso di tali dispositivi e ai sistemi adottabili per la riduzione/eliminazione dei rischi. Inoltre, attraverso la propria struttura Provinciale, Regionale e Nazionale, contribuirà all'identificazione delle modalità di raccolta delle informazioni dagli operatori, mirati a individuare le principali attività a rischio e le difficoltà riscontrate/bili nell'utilizzo dei Dispositivi Medici dotati di NPDs e alla predisposizione degli storyboards preliminari alla realizzazione dei Video Tutorial. Per lo svolgimento delle attività di cui sopra, utilizzerà le proprie strutture e attrezzature disponibili e farà ricorso all'attività di personale strutturato e/o volontario e/o di personale esterno specificatamente selezionato allo scopo.

**12. Aspetti finanziari: previsione dei costi complessivi di progetto  
(lo schema ha scopo puramente indicativo)**

Descrivere ciascuna FASE (programmazione, realizzazione, diffusione risultati etc) indicando per le singole attività che la compongono:

- la descrizione e la tipologia di tutti i costi previsti, diretti o indiretti, comportanti l'utilizzo di risorse economiche effettive (E) o di risorse di tipo "figurativo" (F: costi strumentali o delle risorse umane interne impiegate). Es: costi per acquisizioni di beni o di prestazioni di servizi/forniture, costi strumentali, costi orari delle risorse umane impiegate, etc). Ove opportuno, specificare nella descrizione i valori unitari (es: costo orario e n. ore)
- l'importo;
- la ripartizione tra ciascun partner

Tipologia di costo	Importo totale	A carico INAIL	A carico Partner*	
<b>FASE 1: ricerca documentale</b>				
<b>Attività 1: ricerca dei principali documenti disponibili, a livello nazionale e internazionale, relativi al problema della riduzione dei NSIs, comprese procedure e documenti messi a disposizione sul web da parte degli Enti Regionali o da singole Aziende sanitarie</b>				
Acquisizione di beni	0,00	0,00	0,00	
Organizzazione delle singole attività, direzione e controllo delle singole fasi operative previste	3.000,00	1.500,00	1.500,00	<b>EURSAFE</b>
Ricerca e selezione della documentazione disponibile sul web utile alla migliore comprensione degli specifici fattori di pericolo associati all'uso dei Dispositivi Medici taglienti/pungenti e ai sistemi adottabili per la riduzione/eliminazione dei rischi.	2.000,00	1.000,00	1.000,00	<b>EURSAFE</b>
Supporto alla ricerca e selezione della documentazione disponibile sul web utile alla migliore comprensione degli specifici fattori di pericolo associati all'uso dei Dispositivi Medici taglienti/pungenti e ai sistemi adottabili per la riduzione/eliminazione dei rischi.	2.000,00	1.000,00	1.000,00	<b>CRI - Bologna</b>
Costi strumentali	0,00	0,00	0,00	
Spese generali sede, cancelleria, telefoniche, di trasferta per riunioni, contatti, ecc.	1.400,00	700,00	700,00	<b>EURSAFE CRI - BO</b>
Altro	0,00	0,00	0,00	
<b>Totale Attività 1</b>	<b>8.400,00</b>	<b>4.200,00</b>	<b>4.200,00</b>	
<b>TOTALE FASE 1</b>	<b>8.400,00</b>	<b>4.200,00</b>	<b>4.200,00</b>	

Tipologia di costo	Importo totale	A carico INAIL	A carico Partner*	
<b>FASE 2: Predisposizione questionari, raccolta e analisi delle informazioni</b>				
<b>Attività 1: Predisposizione dei questionari e/o definizione di momenti d'incontro, per raccogliere informazioni utili all'individuazione delle principali attività a rischio (es. utilizzo dei Dispositivi Medici durante le attività di assistenza sanitaria o pazienti in codice rosso e/o in situazioni di emergenza a bordo dei mezzi di trasporto durante il tragitto verso le strutture di Pronto Soccorso) e le difficoltà riscontrate/bili nell'utilizzo dei Dispositivi Medici dotati di NPDs.</b>				
Acquisizione di beni	0,00	0,00	0,00	
Identificazione delle modalità di raccolta delle informazioni dagli operatori, mirati a individuare le principali attività a rischio e le difficoltà riscontrate/bili nell'utilizzo di tali dispositivi dotati di NPDs.	2.000,00	1.000,00	1.000,00	<b>EURSAFE</b>
Identificazione delle modalità di raccolta delle informazioni dagli operatori, mirati a individuare le principali attività a rischio e le difficoltà riscontrate/bili nell'utilizzo di tali dispositivi dotati di NPDs.	2.000,00	1.000,00	1.000,00	<b>CRI - BO</b>
Costi strumentali	0,00	0,00	0,00	
Spese generali sede, cancelleria, telefoniche, di trasferta per riunioni, contatti, ecc.	800,00	400,00	400,00	<b>EURSAFE CRI - BO</b>
Altro	0,00	0,00	0,00	
<b>Totale Attività 1</b>	<b>4.800,00</b>	<b>2.400,00</b>	<b>2.400,00</b>	
<b>TOTALE FASE 2</b>	<b>4.800,00</b>	<b>2.400,00</b>	<b>2.400,00</b>	

Tipologia di costo	Importo totale	A carico INAIL	A carico Partner*	
<b>FASE 3: definizione dei contenuti del sito web</b>				
<b>Attività 1: definizione del logo e dell'immagine coordinata del progetto, oltre alla realizzazione e messa online del portale web secondo le indicazioni e specifiche che gli saranno fornite, oltre all'attività di controllo sulla fruibilità degli strumenti informativi realizzati.</b>				
Acquisizione di beni (descrizione)	0,00	0,00	0,00	
Realizzazione contenuti sito web, definizione del logo e dell'immagine coordinata del progetto, oltre alla realizzazione e messa online del portale web <b>EURSAFE</b>	2.000,00	1.000,00	1.000,00	<b>EURSAFE</b>
Realizzazione contenuti sito web, definizione del logo e dell'immagine coordinata del progetto, oltre alla realizzazione e messa online del portale web <b>CRI-BO</b>	2.000,00	1.000,00	1.000,00	<b>CRI - BO</b>
Costi strumentali	0,00	0,00	0,00	
Spese generali sede, cancelleria, telefoniche, di trasferta per riunioni, contatti, ecc.	800,00	400,00	400,00	<b>EURSAFE CRI - BO</b>
Altro	0,00	0,00	0,00	
<b>Totale Attività 1</b>	<b>4.800,00</b>	<b>2.400,00</b>	<b>2.400,00</b>	
<b>TOTALE FASE 3</b>	<b>4.800,00</b>	<b>2.400,00</b>	<b>2.400,00</b>	

Tipologia di costo	Importo totale	A carico INAIL	A carico Partner*	
<b>FASE 4: realizzazione del Video Tutorial</b>				
<b>Attività 1: Predisposizione degli storyboard preliminari, realizzazione dei Video Tutorial e controllo sulla fruibilità degli strumenti informativi realizzati.</b>				
Acquisto dispositivi NPDs per prove	600,00	300,00	300,00	<b>CRI-BO</b>
Utilizzo manichino simulatore per prove utilizzo NPDs	2.000,00	1.000,00	1.000,00	<b>CRI-BO</b>
Predisposizione degli storyboard preliminari	3.000,00	1.500,00	1.500,00	<b>EURSAFE</b>
Realizzazione dei Video Tutorial e controllo sulla fruibilità degli strumenti informativi realizzati	12.000,00	6.000,00	6.000,00	<b>EURSAFE</b>
Collaborazione alla predisposizione degli storyboard preliminari e alla realizzazione dei Video Tutorial	3.000,00	1.500,00	1.500,00	<b>CRI-BO</b>
Costi strumentali	0,00	0,00	0,00	
Utilizzo di spazi per la realizzazione dei video tutorial, autoveicoli per le riprese su mezzi in movimento, spese generali sede, cancelleria, telefoniche, di trasferta per riunioni, contatti, ecc.	4.000,00	2.000,00	2.000,00	<b>EURSAFE CRI - BO</b>
Altro	0,00	0,00	0,00	
<b>Totale Attività 1</b>	<b>24.600,00</b>	<b>12.300,00</b>	<b>12.300,00</b>	
<b>TOTALE FASE 4</b>	<b>24.600,00</b>	<b>12.300,00</b>	<b>12.300,00</b>	

Tipologia di costo	Importo totale	A carico INAIL	A carico Partner*	
<b>FASE 5: comunicazione dei risultati</b>				
<b>Attività 1: azioni per informare sugli obiettivi e sui risultati raggiunti attraverso comunicati stampa, materiale promozionale ed eventi, quali conferenze, workshops, seminari.</b>				
Acquisizione di beni (descrizione)	0,00	0,00	0,00	
Attività diffusione risultati <b>EURSAFE</b>	2.000,00	1.000,00	1.000,00	<b>EURSAFE</b>
Attività diffusione risultati <b>CRI-BO</b>	2.000,00	1.000,00	1.000,00	<b>CRI-BO</b>
Costi strumentali (descrizione) (specificare tipologia)	0,00	0,00	0,00	
Spese generali sede, sale per convegno, cancelleria, telefoniche, di trasferta per riunioni, contatti, ecc.	800,00	400,00	400,00	<b>EURSAFE CRI - BO</b>
Altro	0,00	0,00	0,00	
<b>Totale Attività 1</b>	<b>4.800,00</b>	<b>2.400,00</b>	<b>2.400,00</b>	
<b>TOTALE FASE 5</b>	<b>4.800,00</b>	<b>2.400,00</b>	<b>2.400,00</b>	

\*Specificare la quota di compartecipazione di ciascun partner

### 13. Durata

Inizio attività: **25 settembre 2017** Fine attività: **21 settembre 2018**

*Nota: Il progetto avrà una durata massima di dodici mesi e le attività potranno essere avviate entro 15 giorni dalla sottoscrizione dell'accordo con INAIL*

### 14. Cronoprogramma

Il programma di sviluppo seguirà una successione logica di attività, a partire dalla ricerca dei principali documenti disponibili, a livello nazionale e internazionale, relativi al problema della riduzione dei **NSIs**. Si procederà, quindi, alla predisposizione, invio, raccolta e analisi delle informazioni ottenute mediante questionari o incontri mirati a individuare le principali attività a rischio e le difficoltà riscontrate/bili nell'utilizzo dei Dispositivi Medici dotati di NPDs. Seguirà quindi la definizione dei contenuti del sito web e la realizzazione della sceneggiatura dei diversi Video Tutorial che saranno, quindi, prodotti. Da ultimo, la fase di disseminazione dei risultati ottenuti posto che, comunque, fin dall'avvio del progetto sarà attivato il piano di comunicazione a proposito delle attività in corso.

Attività	Mese											
	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
Fase 1												
Fase 2												
Fase 3												
Fase 4												
Fase 5												

### 15. Referente del progetto

Cognome e nome **Bacchetta Adriano Paolo**

ruolo **Presidente**

nato il 09/10/1957 a Milano prov. Milano, residente per la carica in **Strada della Repubblica n. 41**, città

**Parma prov. Parma , (CAP 43121), tel.: 800174569, email presidente@eursafe.eu**

### 16. Eventuali note

Il progetto, di valenza regionale (e non solo), potrà trovare la sua applicazione per tutti gli operatori chiamati quotidianamente all'utilizzo di Dispositivi Medici taglienti e pungenti. Il trasferimento e l'utilizzazione degli strumenti concettuali e operativi previsti dal progetto potrà costituire, oltre a un utile strumento esecutivo, un volano moltiplicatore di effetti culturali e processi innovativi a livello regionale, che si potranno riflettere positivamente sull'innalzamento degli standard di sicurezza finalizzati alla prevenzione degli infortuni in ambiente sanitario, generando una spirale virtuosa di qualificazione crescente delle organizzazioni che operano in questi ambiti. L'azione divulgativa prevista, consentirà di generare un sistema di comunicazione aperto grazie al quale l'esperienza accumulata e le soluzioni proposte, potranno divenire traino per la diffusione delle corrette modalità di utilizzo di tali Dispositivi. Lo sviluppo degli strumenti del progetto, quale supporto metodologico alle attività secondo i principi di tutela della salute e sicurezza dei lavoratori e mirati all'ottenimento di una radicata modifica dei comportamenti, grazie al trasferimento dei risultati e la loro disseminazione, consentiranno di valorizzare non tanto e non solo ciò che la singola organizzazione potrà pensare e fare, ma il riverbero e l'effetto domino conseguente alle ricadute del progetto coinvolgeranno, in

generale, gli operatori del settore sanitario. Gli strumenti del progetto, infatti, agiranno come induttore di apprendimento per ogni partecipante che, collaborando spontaneamente allo sviluppo delle tematiche comuni e al miglioramento degli strumenti proposti, consentirà di raggiungere l'obiettivo del miglioramento delle condizioni di sicurezza mediante un approccio orientato all'azione. Grazie alle azioni di comunicazione e disseminazione dei risultati dell'iniziativa, sarà possibile porsi quale punto di riferimento specifico sul tema aumentando, di fatto, la spendibilità dei risultati e la loro più efficiente trasferibilità. Infatti, si ritiene che l'azione di trasferimento dei risultati sarà raggiungibile nella misura attesa grazie all'impulso che il progetto potrà dare alla cooperazione e condivisione degli obiettivi, stimolando la disponibilità a riflettere su quelle che possono essere considerate le buone pratiche nella prevenzione del rischio d'infortunio dovuto al contatto con Dispositivi Medici taglienti e/o pungenti (**NSIs** - Needles and Sharp surgical devices Incidents). In questo scenario due sono i fattori che sono fondamentali nell'architettura delle azioni di trasferimento delle buone pratiche: l'innovatività e la trasferibilità. Caratteristiche, entrambe, che contraddistinguono questo progetto.

#### 17. Allegati

*Oltre allo Statuto, all'Atto costitutivo ed alla descrizione delle attività svolte, allegare ogni documentazione ritenuta utile ai fini della valutazione*

- a) **Statuto**
- b) **Atto costitutivo**
- c) **Presentazione Associazione e breve descrizione delle attività svolte**
- d) **Iscrizione Anagrafe delle ricerche**
- e) **Articolo GIMLE**
- f) **Pre Annuncement AGM**
- g) **Iscrizione albo formatori AREU**

(\* Si prende atto che ogni comunicazione da parte dell'INAIL Direzione Regionale Emilia Romagna inerente la presente manifestazioni di interesse avverrà esclusivamente mediante l'indirizzo di posta elettronica certificata PEC indicata al punto n. 2 della presente scheda di proposta progettuale.

**Luogo e data Parma, li 31/05/2017**

**Firma del Legale Rappresentante\***



\*Allegare copia del documento di riconoscimento del Legale Rappresentante in corso di validità



**Progetto CONOSCERE PER PREVENIRE - PREVISIONE DEI COSTI**

Importanza: le celle evidenziate in azzurro, le celle della colonna "Totale", le Voci della tabella riepilogativa (In verde), contengono formule o sono funzionali all'esecuzione di formule e comandi. NON MODIFICARE.

FASE / attività		RISORSE UMANE		RISORSE STRUMENTALI: ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI				Nota: coprire l'importo del totale A+B nella colonna di pertinenza dell'incasso della spesa (verde pre-quant)					
DESCRIZIONE ATTIVITÀ		PROFILLO (in % scala di 1-100)	RUOLO	ORE / GIORNI	COSTO UNITARIO	TOTALE A	DESCRIZIONE	QUANTITA'	COSTO UNITARIO	TOTALE B	TOTALE A+B	CARICO PARTNER	CARICO NELL
<b>PREPARAZIONE/GESTIONE</b>													
Gestione progetto		Progettazione delle singole attività, direzione e controllo delle singole fasi operative previste	Professionista esperto	10	240	2.400,00				0,00	2.400,00	1.200,00	1.200,00
<b>REALIZZAZIONE</b>													
Ricerca/analisi documentale		Ricerca e selezione della documentazione disponibile sul web utile alla migliore comprensione degli specifici fattori di pericolo associati all'uso dei Dispositivi Medici	Professionista esperto area Infermeristica	5	184,00	920,00				0,00	920,00	460,00	460,00
Ricerca/analisi documentale		Analisi documenti e collimamento della ricerca e selezione della documentazione disponibile sul web utile alla migliore comprensione degli specifici fattori di pericolo associati ai Dispositivi Medici	Professionista esperto area tecnica	5	240,00	1.200,00				0,00	1.200,00	600,00	600,00
Raccolta informazioni presso utilizzatori		Identificazione delle modalità di raccolta delle informazioni dagli operatori, mirati a individuare le principali attività a rischio e le difficoltà riscontrate nell'utilizzo dei dispositivi medici di NPDS.	Professionista esperto area tecnica	5	240,00	1.200,00				0,00	1.200,00	600,00	600,00
Raccolta informazioni presso utilizzatori		Supporto all'identificazione delle modalità di raccolta delle informazioni dagli operatori	Professionista esperto area Infermeristica	4	184,00	736,00				0,00	736,00	368,00	368,00
Raccolta informazioni presso utilizzatori		Colloqui diretti con utilizzatori presso le principali strutture che saranno individuate nel corso della fase di raccolta informazioni	Professionista esperto area tecnica	6	240,00	1.440,00				0,00	1.440,00	720,00	720,00
Realizzazione sito web		Gestione della realizzazione del contenuto sito web, definizione del logo e del messaggio coordinata dal progetto, oltre alla realizzazione e messa online del portale web	Professionista esperto area tecnica	10	240	2.400,00		1	2.500,00	2.500,00	4.900,00	2.450,00	2.450,00
Realizzazione sito web		Supporto alle realizzazione contenuti sito web	Professionista esperto area Infermeristica	4	184	736,00		1	600,00	600,00	736,00	368,00	368,00
Realizzazione video tutorial		Approvigionamento materiali per prove	Professionista esperto area tecnica	8	240	1.920,00				0,00	1.920,00	960,00	960,00
Realizzazione video tutorial		Pre-disposizione degli storyboard preliminari	Professionista esperto area Infermeristica	4	184	736,00				0,00	736,00	368,00	368,00
Realizzazione video tutorial		Collaborazione alla pre-disposizione degli storyboard preliminari	Professionista esperto area tecnica	4	240	960,00		1	14.304,00	14.304,00	15.264,00	7.632,00	7.632,00
Realizzazione video tutorial		Collaborazione durante le riprese	Professionista esperto area Infermeristica	4	184	736,00				0,00	736,00	368,00	368,00
Realizzazione video tutorial		Personale impegnato durante le riprese	Professionista esperto area Infermeristica	4	184	736,00				0,00	736,00	368,00	368,00
Realizzazione video tutorial		Mezzi, attrezzature, ecc. per prove				0,00		1	3.000,00	3.000,00	3.000,00	1.500,00	1.500,00
Altro						0,00				0,00	0,00	0,00	0,00
Altro						0,00				0,00	0,00	0,00	0,00
<b>INFORMAZIONE</b>													
Eventi/manifestazioni		Convegno avvio attività				0,00		1	500,00	500,00	500,00	250,00	250,00
Eventi/manifestazioni		Convegno diffusione risultati				0,00		1	500,00	500,00	500,00	250,00	250,00

Voci del Piano dei costi (in verde) da Previsione

REALIZZAZIONE

REALIZZAZIONE

REALIZZAZIONE

REALIZZAZIONE

REALIZZAZIONE

REALIZZAZIONE

REALIZZAZIONE

REALIZZAZIONE

REALIZZAZIONE

REALIZZAZIONE

REALIZZAZIONE

REALIZZAZIONE

REALIZZAZIONE

REALIZZAZIONE

REALIZZAZIONE

REALIZZAZIONE

REALIZZAZIONE

REALIZZAZIONE

REALIZZAZIONE

REALIZZAZIONE

REALIZZAZIONE

REALIZZAZIONE

REALIZZAZIONE

REALIZZAZIONE

REALIZZAZIONE

REALIZZAZIONE

REALIZZAZIONE

REALIZZAZIONE

REALIZZAZIONE

REALIZZAZIONE

REALIZZAZIONE

REALIZZAZIONE

REALIZZAZIONE

REALIZZAZIONE

REALIZZAZIONE

REALIZZAZIONE

REALIZZAZIONE

REALIZZAZIONE

REALIZZAZIONE

REALIZZAZIONE

REALIZZAZIONE

REALIZZAZIONE

REALIZZAZIONE

