

**Convenzione per l'attività in materia di verifica di assunzione di sostanze stupefacenti e/o
psicotrope,**

tra

il Dipartimento di Scienze Biomediche Avanzate-Sezione Medicina Legale dell'Università degli Studi di Napoli "Federico II" (di seguito denominato "Dipartimento"), sito in Via S. Pansini, 5 Edificio 20 – 80131, Napoli rappresentato dal Direttore pro-tempore Prof. Claudio Buccelli - P.IVA e C.F. 00876220633.

e

l'Azienda Ospedaliera Universitaria "Federico II" (di seguito denominata "Azienda"), sita in Via Pansini n°5 – 80131, Napoli nella persona del Direttore Generale Dott. Vincenzo Viggiani - P.IVA e C.F. 06909360635.

Premesso che:

- il Laboratorio di Tossicologia Forense della Sezione di Medicina Legale (di seguito denominato "Laboratorio") del Dipartimento possiede tutti i requisiti di qualità per l'espletamento delle procedure per la verifica della presenza nei fluidi biologici di sostanze stupefacenti e/o psicotrope;
- il Laboratorio ha in dotazione strumentazione atta all'analisi dei predetti fluidi biologici per le analisi tossicologico-forensi;
- il personale del Laboratorio possiede le competenze tecniche per l'espletamento delle analisi tossicologico-forensi;
- il Laboratorio già collabora, su richiesta, con i Dipartimenti Assistenziali dell'Azienda per le analisi tossicologiche;
- il Laboratorio effettua screening tossicologici per la verifica di assunzione di sostanze stupefacenti e/o psicotrope di cui all'Intesa approvata dalla Conferenza Permanente Stato-Regioni il 30 ottobre 2007, ai sensi dell'articolo 8, comma 6, della legge 5 giugno 2003, n. 131 (Gazzetta Ufficiale n. 266 del 15 novembre 2007), su personale dell'Azienda;

- nell'ottica di una ottimizzazione delle risorse, le parti, ciascuna nell'ambito delle proprie competenze, ritengono opportuno collaborare allo svolgimento delle predette analisi chimico-tossicologiche e pertanto

si conviene e si stipula quanto segue:

Art. 1

Oggetto della convenzione

Il Dipartimento mette a disposizione dell'Azienda la strumentazione in dotazione al Laboratorio per l'analisi di screening per la verifica della presenza di sostanze stupefacenti e/o psicotrope e farmaci nei fluidi biologici, così come specificato nell'elenco allegato alla presente convenzione (allegato n. 1).

Le analisi di conferma della presenza di sostanze d'abuso saranno effettuate dal personale del Laboratorio utilizzando le seguenti apparecchiature in dotazione al Dipartimento:

- ✓ Gas Cromatografo/Spettrometro di massa DSQ I, corredato di autocampionatore Triplus della ditta ThermoFisher;
- ✓ Gas Cromatografo/Spettrometro di massa DSQ II, corredato di autocampionatore AS3000 della ditta ThermoFisher;
- ✓ Gas Cromatografo/Spettrometro di massa Polaris Q, corredato di autocampionatore AS3000 della ditta ThermoFisher.

L'Azienda si impegna all'acquisto ed alla fornitura del materiale di consumo previsto per le suddette analisi, con approvvigionamento tramite l'U.O.C. Farmacia Centralizzata, a seguito di richieste provenienti dal Laboratorio relative ad analisi tossicologiche richieste dall'Azienda, mediante la procedura sotto indicata. Sulla base dei costi sostenuti per lo svolgimento delle medesime attività negli anni precedenti, viene fissato un massimo per il materiale di consumo, per tutta la durata della presente convenzione, come riportato all'art. 2, pari a 25.000,00 euro oltre IVA.

Il Dipartimento provvederà ad inoltrare all'Azienda, con cadenza semestrale, precisa rendicontazione del materiale di consumo utilizzato per le analisi tossicologiche a fronte delle richieste da parte dell'Azienda.

Il personale del Laboratorio si impegna ad effettuare le analisi sanitarie tossicologico-analitiche di screening e/o eventuale conferma su fluidi biologici a seguito di richiesta da parte dell'Azienda, secondo la modulistica allegata (allegato n.2).

Art. 2

Durata della Convenzione

L'attività di cui alla presente convenzione ha durata di due anni con decorrenza dalla data di sottoscrizione, con possibilità di rinnovo a seguito di formale istanza e disdetta anticipata, con preavviso di 30 gg da parte di ciascuno dei contraenti, a mezzo raccomandata a.r. con ricevuta di ritorno.

Allo scadere della prima annualità, il Dipartimento dovrà presentare all'Azienda report delle attività svolte per effetto della presente convenzione.

Alla scadenza, il Laboratorio invierà report finale, dettagliando l'attività svolta.

Art. 3

Modalità organizzative

La presente convenzione, unitamente alla modulistica allegata, sarà disponibile sul sito istituzionale aziendale anche ai fini dell'utilizzo, da parte dei Direttori dei D.A.I. interessati, di copia della stessa per l'invio in regime di catena di custodia dei campioni biologici da analizzare.

Per l'organizzazione degli screening tossicologici su personale dell'Azienda ai sensi dell'Intesa approvata dalla Conferenza Permanente Stato-Regioni del 30 ottobre 2007, ai sensi dell'articolo 8, c

omma 6, della legge 5 giugno 2003, n. 131 (Gazzetta Ufficiale n. 266 del 15 novembre 2007), l'Azienda, rappresentata dal Medico Competente, si impegna a concordare il calendario con un referente del D.A.I.

I campioni biologici provenienti dai D.A.I., potranno essere consegnati a personale del Laboratorio dal lunedì al venerdì dalle ore 10:00 alle ore 15:00, previa comunicazione scritta al numero di fax: 081 7464726. I campioni dovranno essere raccolti e conservati secondo le specifiche riportate nella modulistica allegata (allegati n.3 e 4). L'invio al Laboratorio dovrà avvenire secondo il protocollo in vigore presso l'Azienda, previa compilazione del modulo di trasporto all'uopo sviluppato ed allegato alla presente convenzione (allegato n.5).

Il Laboratorio si impegna a fornire, nei casi d'urgenza, specificati mediante richieste provenienti dai D.A.I., i risultati delle analisi tossicologiche di screening nel termine di 2 giorni lavorativi dalla data del campionamento. Per tutte le altre richieste provenienti dai D.A.I., i risultati saranno forniti entro 10 giorni lavorativi dalla data del campionamento.

Art. 4

Modalità trasporto Campioni

I campioni biologici provenienti dai D.A.I. dovranno essere portati nel rispettivo punto di raccolta, così come indicato nel Regolamento del trasporto campioni biologici PROT. n. 0005368 del 22/09/2017.

Il D.A.I. richiedente le analisi tossicologiche, dovrà avvisare il Laboratorio dell'arrivo dei campioni secondo le modalità già indicate all'art. 3 della Convenzione (comunicazione scritta al seguente numero di fax: 081 7464726).

Il Laboratorio informato, dovrà inoltrare il fax di richiesta alla Ditta deputata al trasporto, al seguente recapito telefonico 081/0900055, così che personale della ditta deputata al trasporto possa procedere al ritiro dei campioni presso i punti di raccolta. In particolare, la Ditta così informata provvederà al ritiro dei campioni, presso il punto di raccolta, al terzo turno (dalle 10:30 alle 11:40).

I campioni nei punti di raccolta dovranno essere conservati in frigorifero.

Il personale addetto al loro ritiro dovrà trasportarli in idoneo contenitore per il trasporto “a freddo”.

Al fine di assicurare il rispetto della catena di custodia, sarà necessario che tutti gli operatori coinvolti, compresi quelli della società esterna all’A.O.U. deputata al trasporto dei campioni biologici dai punti di raccolta al Laboratorio, compilino e firmino, per quanto di propria competenza, il modulo di catena custodia specificatamente sviluppato ed allegato alla presente convenzione (allegato n. 5).

L’elenco degli analiti determinati ed il volume minimo di campione necessario per le analisi tossicologiche è indicato nell’allegato 1 alla presente convenzione.

Art. 5

Foro Competente

Per eventuali controversie in ordine all’interpretazione ed applicazione del presente atto sarà competente il Foro di Napoli.

Per tutto quanto non previsto nella presente convenzione le parti fanno riferimento alla legislazione vigente.

La presente convenzione è valida tra le parti costituite e non può essere ceduta a terzi senza il consenso scritto delle parti.

Letto, approvato e sottoscritto

Napoli, lì,

Per il Dipartimento di Scienze Biomediche
Avanzate-Sezione Medicina dell’Università
degli Studi di Napoli “Federico II”

IL DIRETTORE
Prof. Claudio BUCCELLI

Per l’Azienda Ospedaliera Universitaria
Federico II

IL DIRETTORE GENERALE
Dott. Vincenzo VIGGIANI