

Piano dei Risultati attesi - PRODUZIONE VACCINI BATTERICI E PRESIDII DIAGNOSTICI - Resp. Matteucci

VALORE PUBBLICO	AMBITO STRATEGICO LINEE STRATEGICHE - AREA SCIENTIFICA PRIORITARIA E TRASVERSALE	OBBIETTIVO GENERALE	OBBIETTIVO SPECIFICO	MISURA ATTUATIVA DELL'OBBIETTIVO SPECIFICO	Stato di partenza (Baseline)	Risultato atteso nell'anno (Indice o indicatore)	Fonte dati (indicare la fonte dalla quale si traggono i dati a dimostrazione del risultato atteso)	Collaborazioni della MISURA (indicare il/i reparto/i coinvolto/i)	Rilevanza/ Pesatura della Misura
Affrontare le sfide per la Salute Unica in una prospettiva globale	Area 1 - Zoonosi e patogeni emergenti	1. Ampliare le conoscenze sui patogeni emergenti e sviluppare nuove strategie di controllo e gestione per mitigarne l'impatto sulla salute degli animali e dell'uomo nel contesto One-health	1.1 - Migliorare e innovare la gestione e il controllo delle malattie infettive emergenti e contrastare il fenomeno dell'antibiotico resistenza	Sviluppare, validare, certificare secondo riconosciuti standard internazionali, materiali di riferimento, kit diagnostici, nuove metodologie (SOP) per il rilevamento e la caratterizzazione dei microrganismi ricercati [Adeguamento delle procedure analitiche ai requisiti previsti dalla legislazione di riferimento in vigore (Es. Regolamento 2017/625, Regolamento (UE) 2016/429, Regolamento delegato - 2020/689)]	Disponibilità dei materiali di riferimento. Nell'ambito dei Centri di Riferenza l'IZSAM è produttore di materiali di riferimento che vengono utilizzati anche nell'organizzazione di circuiti interlaboratorio. L'esigenza di garantire la qualità delle misurazioni e la riferibilità dei risultati comporta il ricorso all'accreditamento, cioè l'attestazione di competenza di chi effettua la produzione di materiali di riferimento. I materiali di riferimento certificati immessi da produttori accreditati ai sensi della norma ISO 17034, garantiscono la riferibilità. Pertanto l'accreditamento, anche in questa circostanza, è garanzia di Competenza ed Affidabilità, Indipendenza, Imparzialità ed è riconosciuto a livello internazionale.	Verifica e raccolta dei requisiti per definire la documentazione necessaria per avviare la richiesta di accreditamento.	Documento di analisi contenente l'elenco della documentazione necessaria per la domanda di accreditamento con cronoprogramma delle attività da svolgere	AQI.C, Laboratorio di Produzione e tutti i Reparti tecnici organizzatori di circuiti interlaboratorio.	2
Affrontare le sfide per la Salute Unica in una prospettiva globale	Priorità 2 - Sistemi informativi aziendali, Scienza dei dati e Intelligenza Artificiale	5. Rafforzare l'infrastruttura tecnologica e le competenze sulle tecnologie emergenti, sui Big Data Analytics, sulle tecniche di apprendimento e sull'Intelligenza Artificiale. Questo consentirà di migliorare la posizione competitiva, garantire la condivisione sicura delle informazioni e delle conoscenze, favorire un percorso evolutivo multidisciplinare e aumentare la cooperazione dell'IZS-Teramo nello scenario nazionale e internazionale	5.2 - Razionalizzare e semplificare l'infrastruttura digitale interna per l'efficiamento gestionale del basato sulla condivisione dell'informazione e potenziare l'interoperabilità tra sistemi informativi per soddisfare le esigenze delle autorità competenti e a beneficio della Salute Unica	Reingegnerizzare la INTRANET aziendale attraverso lo sviluppo di un portale dedicato al personale che, riprendendo le linee definite per il sito istituzionale, non costituisca solo una raccolta di servizi ma rappresenti un'area di comunicazione, informazione, collaborazione, gestione delle attività e semplificazione dei processi organizzativi	I sistemi informativi interni sviluppati nel corso del tempo per la gestione dei dati collegati al Sistema Qualità dell'IZS Teramo costituiscono un insieme eterogeneo e con un basso livello di integrazione. Essendo stati sviluppati in tempi e con tecnologie diverse, pur soddisfacendo le esigenze dell'Istituto, non costituiscono un sistema integrato. Il processo di reingegnerizzazione di tali sistemi ha per obiettivo la realizzazione di una piattaforma integrata nella quale confluisca il sistema della gestione documentale della qualità, il sistema per la gestione delle apparecchiature di misura e prova (integrato con i dati provenienti dai datalogger) ed un sistema per il calcolo dell'incertezza di misura	Analisi e raccolta dei requisiti e definizione delle specifiche funzionali	Documento di analisi contenente le specifiche funzionali Solo per ICT: prototipo del sistema informativo disponibile e utilizzabile	Tutti i reparti coinvolti nell'accreditamento ISO 17025, Assicurazione Qualità e Sistema Gestione Ambientale	3
Affrontare le sfide per la Salute Unica in una prospettiva globale	Priorità 5 - Sistemi di gestione qualità e biosicurezza	8. Ottenere i riconoscimenti necessari a garanzia della qualità delle produzioni di presidi diagnostici e vaccini, delle sperimentazioni animali e della realizzazione e gestione dei sistemi informativi del sistema anticorruzione	8.7 - Sviluppare e applicare le procedure di gestione della biosicurezza nei laboratori e negli stabilimenti di allevamento e di utilizzo degli animali	Redigere le procedure e certificare, secondo standard internazionali riconosciuti, la formazione del personale addetto alla gestione (accettazione, manipolazione, trascinamento) di agenti patogeni di livello 3 e 4	La necessità di implementare i sistemi di biosicurezza nei laboratori è ormai condivisa a livello globale da tutte le organizzazioni e le agenzie internazionali. L'IZSAM riconosciuto a livello nazionale e internazionale per le sue eccellenze, grazie anche alla visione strategica della Direzione, si è dotato di un sistema di Biosicurezza che, per la parte documentale, è costituito da un manuale e dalle procedure operative necessarie per minimizzare i rischi ad un livello accettabile di un'esposizione accidentale del personale o del rilascio involontario di agenti biologici pericolosi e tossine nella comunità circostante o nell'ambiente. Il numero di persone in Istituto che manipola e immagazzina matrici biologiche, agenti biologici pericolosi e tossine è elevato e non sempre la conoscenza delle misure di biosicurezza indicate nelle procedure è diffusa e l'applicazione è costante.	Estensione e integrazione dei principi di biosicurezza come misure di prevenzione per l'Istituto (sede e sezioni), per il personale di laboratorio, per l'ambiente e per le popolazioni animali. Redazione di schede nelle quali sono indicate le misure specifiche di biosicurezza da applicare alle procedure tecniche (indicando il codice e la descrizione della SOP del Sistema Qualità IZSAM) che prevedono la manipolazione di agenti biologici, tossine o la manipolazione e l'eliminazione di matrici biologiche esaminate. Le schede contengono le misure basate sulla classe di rischio degli agenti biologici, tossine e matrici biologiche (da 1 a 4), sul potenziale zoonotico dell'agente biologico sulla modalità di trasmissione dell'agente biologico (diretta - aerosol, ingestione, ecc - o tramite vettore).	Schede che riportano le misure di biosicurezza efficaci e proporzionate per ridurre il rischio, da applicare alle procedure tecniche del sistema qualità IZSAM, nelle quali è prevista la manipolazione di agenti biologici, tossine o la manipolazione e l'eliminazione di matrici biologiche esaminate	Assicurazione qualità e Sistema Gestione Ambientale; Accettazione e Controllo; tutti i reparti afferenti ai laboratori: Sanità Pubblica; Controllo e Sicurezza degli Alimenti; Sicurezza Chimica degli Alimenti e dell'Ambiente; Ecosistemi Acquatici e Terrestri; Produzione Diagnostici, Reagenti e Vaccini; Ricerca e Sviluppo (eccetto Reparto di Bioinformatica) e Sezioni Diagnostiche	3
Affrontare le sfide per la Salute Unica in una prospettiva globale	Priorità 5 - Sistemi di gestione qualità e biosicurezza	8. Ottenere i riconoscimenti necessari a garanzia della qualità delle produzioni di presidi diagnostici e vaccini, delle sperimentazioni animali e della realizzazione e gestione dei sistemi informativi del sistema anticorruzione	8.8 - Adeguare i metodi di prova ai requisiti della recente normativa europea	Validare i metodi di prova in conformità con le nuove regole europee	Numero di non conformità e osservazioni rilevate da parte dell'organismo di accreditamento e nella verifica ispettiva interna nel 2023	Riduzione del 70% del numero di non conformità e osservazioni rispetto a quelle rilevate da parte dell'organismo di accreditamento e nella verifica ispettiva interna nel 2023	Rapporto di verifica ispettiva interna, risultati della visita di Accredia e dell'ente di certificazione ISO 9001	Tutti i reparti coinvolti nell'accreditamento ISO 17025 e nella certificazione ISO9001	3
Affrontare le sfide per la Salute Unica in una prospettiva globale	Priorità 5 - Sistemi di gestione qualità e biosicurezza	8. Ottenere i riconoscimenti necessari a garanzia della qualità delle produzioni di presidi diagnostici e vaccini, delle sperimentazioni animali e della realizzazione e gestione dei sistemi informativi del sistema anticorruzione	8.5 - Potenziare le attività legate alla promozione dell'etica e della legalità per la prevenzione della corruzione	Continuare a incrementare le attività volte alla maggiore trasparenza e alla prevenzione della corruzione	Documentazione già presente nel sistema	Attuazione delle misure previste nel Piano triennale per la prevenzione della corruzione e della trasparenza	/Home /Istituto Zooprofilattico Sperimentale dell'Abruzzo e del Molise "Giuseppe Caporale" /Altri contenuti - corruzione /Relazioni del Responsabile della Prevenzione della Corruzione	Tutte le strutture dell'ente	1