



UNIVERSITÀ DI PISA

DIPARTIMENTO DI MEDICINA CLINICA E SPERIMENTALE

Via Savi,10 - 56126 PISA

Pisa, 17/09/2015

Prot. N. 12140

PROVVEDIMENTO D'URGENZA N. 826/2015

IL DIRETTORE DEL DIPARTIMENTO

AVVISO DI PROCEDURA COMPARATIVA PER CURRICULA

VISTO lo Statuto dell'Università di Pisa, emanato con D.R. n. 2711 del 27/02/2012, così come successivamente modificato ed integrato;

VISTO il Regolamento di attuazione della Legge 241/90, approvato con D.R. n. 133 del 26/01/1995, così come successivamente modificato ed integrato;

VISTO il Regolamento per il conferimento di incarichi di lavoro autonomo a soggetti esterni non dipendenti dall'Università di Pisa emanato con D.R. del 29/05/2009 n. 7967;

VISTA la richiesta presentata dal Prof. Mario Petrini di affidamento di un incarico avente ad oggetto: "Valutare e analizzare i dati reperibili dalle cartelle cliniche in relazione ai pazienti affetti da patologie ematologiche, sottoposti a protocolli sperimentali, al fine di raccogliere le informazioni necessarie per un'analisi di sicurezza (safety analysis):

- la gestione degli eventi correlati all'assunzione dei farmaci tramite raccolta dei dati sugli eventi avversi seri e non seri (AE e AES), in accordo con il NCI-CTCAE V4 valutando il grado e la durata dell'evento;
- l'analisi della tolleranza al farmaco in studio mediante la valutazione dei dati di laboratorio provenienti dagli esami ematochimici per registrare eventuale tossicità ematologica ed extraematologica e dall'esame clinico del paziente.

Raccogliere i dati necessari per l'analisi di efficacia (efficacy analysis): tipo di risposta, durata della risposta, tempo alla risposta/progressione. Condurre tutti gli aspetti dello studio in accordo con la good clinical practice (GCP). Concorrere insieme allo staff dedicato alla revisione dei dati, alla risoluzione delle queries, tramite l'accesso agli archivi medici elettronici", della durata di 16 (sedici) mesi per un importo di € 30.000,00 + IVA se dovuta;

CONSIDERATA l'obbligatorietà del controllo preventivo di legittimità della Corte dei Conti sugli atti e contratti ai sensi dell'art. 7 comma 6 del D. Lgs. 165/01, e in base alle indicazioni della Corte stessa;

RITENUTO pertanto di attivare una procedura comparativa dei candidati, anche alla luce di quanto disposto dall'art. 7 comma 6 del dlgs 165/01, mediante valutazione dei curricula, per individuare quello più idoneo all'attribuzione dell'incarico di collaborazione non essendo sufficientemente disponibili nell'Ateneo professionalità dotate delle specifiche competenze necessarie per lo svolgimento del predetto incarico;

CONSIDERATO che la partecipazione alla presente procedura non dà in alcun modo diritto al conferimento di incarichi da parte dell'Università di Pisa;

TENUTO CONTO che il titolare dell'incarico svolgerà la propria attività presso le strutture del Dipartimento di Medicina Clinica e Sperimentale che hanno sede nell'Ospedale di S. Chiara, Via Roma 67, Pisa;

CONSIDERATO che è stata verificata l'impossibilità di utilizzare le risorse umane tramite la pubblicazione di un avviso di fabbisogno interno n. 389/2015 al quale nessuno ha risposto positivamente, e che l'incarico dovrà essere attivato mediante un contratto di lavoro autonomo;

CONSIDERATO che il contenuto della prestazione richiesta consiste in "Valutare e analizzare i dati reperibili dalle cartelle cliniche in relazione ai pazienti affetti da patologie ematologiche, sottoposti a protocolli sperimentali, al fine di raccogliere le informazioni necessarie per un'analisi di sicurezza (safety analysis):

- la gestione degli eventi correlati all'assunzione dei farmaci tramite raccolta dei dati sugli eventi avversi seri e non seri (AE e AES), in accordo con il NCI-CTCAE V4 valutando il grado e la durata dell'evento;
- l'analisi della tolleranza al farmaco in studio mediante la valutazione dei dati di laboratorio provenienti dagli esami ematochimici per registrare eventuale tossicità ematologica ed extraematologica e dall'esame clinico del paziente.

Raccogliere i dati necessari per l'analisi di efficacia (efficacy analysis): tipo di risposta, durata della risposta, tempo alla risposta/progressione. Condurre tutti gli aspetti dello studio in accordo con la good clinical practice (GCP). Concorrere insieme allo staff dedicato alla revisione dei dati, alla risoluzione delle queries, tramite l'accesso agli archivi medici elettronici", per la cui realizzazione sono necessarie le seguenti e specifiche professionalità: Laurea in Medicina e Chirurgia; Specializzazione in Ematologia; possesso di certificati GCP; possesso di pubblicazioni in campo ematologico; conoscenza di attività di data management, in particolare riguardante gli studi clinici di fase 2 e fase 3 in capo ematologico; conoscenza di attività clinica di reparto ed in particolare gestione del paziente ematologico con comorbidità e/o sottoposto a trapianto di midollo osseo autologo/allogenico; buona conoscenza della lingua inglese e francese parlata e scritta; conoscenza dei pacchetti windows, office;

CONSIDERATO che si rende necessario nominare la seguente commissione che dovrà valutare le domande pervenute per l'attribuzione del contratto:

Presidente: Prof. Mario Petrini

Membro: Dott.ssa Sara Galimberti

Membro: Dott. Giovanni Carulli

RITENUTO che il compenso previsto per l'affidamento di tale incarico è stato stabilito in € 30.000,00 + IVA se dovuta;

VISTO il budget economico e degli investimenti approvato dal Consiglio di Dipartimento nella seduta del 11/11/2014 con delibera n. 4;

ACCERTATA la disponibilità nel budget di previsione 2015 sulla Donazione AIL di Pisa - Codice Progetto: 539999_2015_PETRINI_CONTRIBUTO_AIL,

CONSTATATA la necessità e l'urgenza di provvedere in merito a quanto sopra esposto, nell'impossibilità di fissare una riunione del Consiglio di Dipartimento in tempi brevi;

DISPONE

Articolo 1

È indetta una procedura comparativa per l'affidamento di un incarico di collaborazione alla ricerca scientifica avente ad oggetto "Valutare e analizzare i dati reperibili dalle cartelle cliniche in relazione ai pazienti affetti da patologie ematologiche, sottoposti a protocolli sperimentali, al fine di raccogliere le informazioni necessarie per un'analisi di sicurezza (safety analysis):

- la gestione degli eventi correlati all'assunzione dei farmaci tramite raccolta dei dati sugli eventi avversi seri e non seri (AE e AES), in accordo con il NCI-CTCAE V4 valutando il grado e la durata dell'evento;
- l'analisi della tolleranza al farmaco in studio mediante la valutazione dei dati di laboratorio provenienti dagli esami ematochimici per registrare eventuale tossicità ematologica ed extraematologica e dall'esame clinico del paziente.

Raccogliere i dati necessari per l'analisi di efficacia (efficacy analysis): tipo di risposta, durata della risposta, tempo alla risposta/progressione. Condurre tutti gli aspetti dello studio in accordo con la good clinical practice (GCP). Concorrere insieme allo staff dedicato alla revisione dei dati, alla risoluzione delle queries, tramite l'accesso agli archivi medici elettronici", per un periodo di 16 mesi per un importo di 30.000,00 euro + IVA se dovuta;

Articolo 2

Gli interessati possono inviare la propria richiesta corredata del curriculum vitae in formato europeo ai fini della procedura comparativa finalizzata all'attribuzione dell'incarico di collaborazione;

Articolo 3

Le richieste, secondo l'allegato fac simile della domanda, corredate dal curriculum, dovranno pervenire entro le **ore 12.30 del 28/09/2015** pena esclusione della procedura comparativa, indicando la dicitura: "Procedura comparativa Prot.n. del - Riferimento: Nelli Roberta", tramite raccomandata a/r o consegnata a mano, indirizzata al Direttore del Dipartimento di Medicina Clinica e Sperimentale, presso DIPINT - Ufficio Protocollo - Via Savi n. 10, Pisa CAP 56126.

Per le domande inviate a mezzo raccomandata a/r non fa fede il timbro dell'Ufficio postale accettante, ma soltanto la data di ricevimento presso l'ufficio protocollo del Dipint; per quelle consegnate a mano sarà rilasciata ricevuta.

Articolo 4

Dal curriculum vitae dovrà comunque emergere il possesso di:

- Laurea in Medicina e Chirurgia;
- Specializzazione in Ematologia;
- possesso di certificati GCP;
- possesso di pubblicazioni in campo ematologico;
- conoscenza di attività clinica di reparto ed in particolare gestione del paziente ematologico con comorbidità e/o sottoposto a trapianto di midollo osseo autologo/allogenico;
- conoscenza di attività di data management, in particolare riguardante gli studi clinici di fase 2 e fase 3 in capo ematologico;
- buona conoscenza della lingua inglese e francese parlata e scritta;
- conoscenza dei pacchetti windows, office;

Articolo 5

Le domande, con i relativi curricula pervenuti, saranno oggetto della comparazione attraverso compilazione di un verbale da parte della commissione sopra menzionata.

Articolo 6

All'esito della procedura di comparazione, sulla base delle candidature pervenute e tenuto conto dei requisiti richiesti, il Direttore del Dipartimento potrà procedere, a condizione dell'effettiva disponibilità delle risorse finanziarie e secondo le norme di legge, al conferimento dell'incarico.

Articolo 7

Il presente atto sarà pubblicato mediante affissione all'Albo del Dipartimento di Medicina Clinica e Sperimentale e reso disponibile per via telematica sul web dell'Ateneo e del Dipartimento medesimo.

Il Direttore del Dipartimento di
Medicina Clinica e Sperimentale
Prof. Mario Petrini

VISTO
IL DIRETTORE DEL DIPINT
Dott.ssa Elena Perini

Ufficio Ricerca/S.Chiera/RN

FAC SIMILE DOMANDA

Al Direttore del Dipartimento
Di Medicina Clinica e Sperimentale
Via Savi n.10
56124 Pisa

Il/La sottoscritt..... (a)

Nat... a (Prov. di) il

e residente a (Prov. di) CAP

Via N.....

Codice Fiscale.....

Recapito telefonico.....

E mail.....

CHIEDE

Di partecipare alla procedura comparativa pubblica per il conferimento di un incarico di lavoro autonomo consistente in “Valutare e analizzare i dati reperibili dalle cartelle cliniche in relazione ai pazienti affetti da patologie ematologiche, sottoposti a protocolli sperimentali, al fine di raccogliere le informazioni necessarie per un’analisi di sicurezza (safety analysis):

- la gestione degli eventi correlati all’assunzione dei farmaci tramite raccolta dei dati sugli eventi avversi seri e non seri (AE e AES), in accordo con il NCI-CTCAE V4 valutando il grado e la durata dell’evento;
- l’analisi della tolleranza al farmaco in studio mediante la valutazione dei dati di laboratorio provenienti dagli esami ematochimici per registrare eventuale tossicità ematologica ed extraematologica e dall’esame clinico del paziente.

Raccogliere i dati necessari per l’analisi di efficacia (efficacy analysis): tipo di risposta, durata della risposta, tempo alla risposta/progressione. Condurre tutti gli aspetti dello studio in accordo con la good clinical practice (GCP). Concorrere insieme allo staff dedicato alla revisione dei dati, alla risoluzione delle queries, tramite l’accesso agli archivi medici elettronici” di cui all’avviso di procedura comparativa Prot.n. del

Responsabile dell’attività: Prof. Mario Petrini

Allega alla domanda il proprio curriculum vitae e studiorum

Autorizza il trattamento dei dati personali ai sensi del D.LGS 196/2003

Dichiara di essere consapevole che la presente non costituisce istanza volta a partecipare ad una selezione nell’ambito di un concorso pubblico e che non è in alcun modo configurabile il diritto a stipulare un contratto di collaborazione con l’Istituto

Data.....

Firma..... (b)

a) Le aspiranti coniugate devono indicare nell’ordine: cognome da nubile, nome proprio

b) La firma apposta in calce alla domanda non dovrà essere autenticata.

Riservato ai dipendenti di Enti Pubblici :

Il sottoscritto dichiara di aver richiesto il relativo nullaosta alla propria Amministrazione e si impegna a presentarlo presso codesto Dipartimento qualora la presente domanda venga accolta positivamente.

FIRMA
