

CONCORSO pubblico, per titoli ed esami, per la copertura a tempo pieno e determinato della durata quinquennale di n. 2 posti di Collaboratore Professionale di Ricerca Sanitaria di cui n. 1 posto riservato, ai sensi dell'art. 1014, comma 3 e 4, e dell'art. 678, comma 9, del d.lgs. n. 66/2010 e ss.mm.ii., ai volontari delle FF-AA. Settori di attività: – Area gestione operativa degli studi clinici – Area per il trasferimento tecnologico

CRITERI DI VALUTAZIONE DELLE PROVE E TRACCE PROVA TEORICO-PRATICA

criteri di valutazione della prova teorico-pratica ai fini della formulazione del giudizio e dell'attribuzione del voto:

1. Il grado di conoscenza e di approfondimento dell'argomento oggetto della prova;
2. la capacità espositiva e di sintesi;
3. l'attinenza dell'esposizione con l'argomento e l'utilizzo di una terminologia corretta.

Giudizio	Voto
Gravemente insufficiente	< 13
Insufficiente	Da 13 a < 24,5
Sufficiente	Da 24,5 a < 27
Buono	Da 27 a < 33
Ottimo	Da 33 a ≤ 35

criteri di valutazione della prova orale ai fini della formulazione del giudizio e dell'attribuzione del voto:

- il livello di conoscenza dell'argomento;
- la chiarezza dell'esposizione e la sinteticità della stessa;
- l'utilizzo di una terminologia tecnica appropriata;
- la capacità di fornire degli spunti di approfondimento coerenti con le specifiche competenze professionali richieste per il profilo a concorso.

Giudizio	Voto
Gravemente insufficiente	< 13
Insufficiente	Da 13 a < 24,5
Sufficiente	Da 24,5 a < 27
Buono	Da 27 a < 33
Ottimo	Da 33 a ≤ 35

Tracce prova teorico-pratica:

Prova n.1:

Quesito A)

Produca una descrizione sintetica delle differenze tra Sperimentazione Clinica Profit e non-Profit con accenno alle normative di riferimento vigenti.

Quesito B)

Descriva in forma sintetica, quale ruolo svolge il Technologies transfer office.



Prova n.2:

Quesito A)

Descriva sinteticamente quali sono, secondo la Dichiarazione di Helsinki e gli attuali linee Guida ICH-GCP E6(R2), i principi etici da rispettare per l'ottenimento del consenso nella ricerca clinica che coinvolge soggetti umani.

Quesito B)

Rappresenti cosa si intende per fase di pre-award all'interno del Grant Office.

Prova n.3:

Quesito A)

Descriva in forma sintetica le modalità di sottomissione delle sperimentazioni cliniche con farmaco in base al Regolamento Europeo (UE) 536/2014.

Quesito B)

Descriva in maniera sintetica, cosa si intende per proprietà intellettuale.

Letto confermato e sottoscritto

Il Presidente:

Prof. Andrea Biondi

Componenti:

Dott.ssa Lavinia Vercesi

Dott. Giuseppe Dastoli

Segretario:

dott. Giorgio Torre

PROVA NON ESTRATTA
AE
Agusta Elia

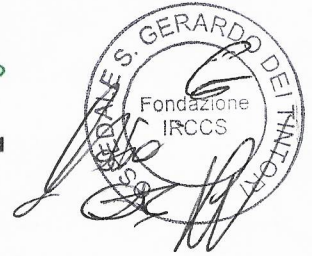


Fondazione IRCCS
San Gerardo dei Tintori

Sistema Socio Sanitario



Regione
Lombardia



CONCORSO PUBBLICO, PER TITOLI ED ESAMI, PER LA COPERTURA A TEMPO PIENO E DETERMINATO DELLA DURATA QUINQUENNALE DI N. 2 POSTI DI COLLABORATORE PROFESSIONALE DI RICERCA SANITARIA DI CUI N. 1 POSTO RISERVATO, AI SENSI DELL'ART. 1014, COMMA 3 E 4, E DELL'ART. 678, COMMA 9, DEL D.LGS. N. 66/2010 E SS.MM.II., AI VOLONTARI DELLE FF-AA. SETTORI DI ATTIVITÀ: – AREA GESTIONE OPERATIVA DEGLI STUDI CLINICI – AREA PER IL TRASFERIMENTO TECNOLOGICO.

PROVA TEORICO- PRATICA 17/06/2024

PROVA N. 1

Quesito A)

Produca una descrizione sintetica delle differenze tra Sperimentazione Clinica Profit e non-Profit con accenno alle normative di riferimento vigenti.

Quesito B)

Descriva in forma sintetica, quale ruolo svolge il Technologies transfer office

PROVA NON ESTRATTA
Agust Elise

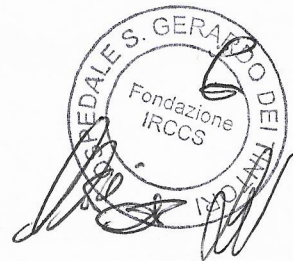


Fondazione IRCCS
San Gerardo dei Tintori

Sistema Socio Sanitario



Regione
Lombardia



CONCORSO PUBBLICO, PER TITOLI ED ESAMI, PER LA COPERTURA A TEMPO PIENO E DETERMINATO DELLA DURATA QUINQUENNALE DI N. 2 POSTI DI COLLABORATORE PROFESSIONALE DI RICERCA SANITARIA DI CUI N. 1 POSTO RISERVATO, AI SENSI DELL'ART. 1014, COMMA 3 E 4, E DELL'ART. 678, COMMA 9, DEL D.LGS. N. 66/2010 E SS.MM.II., AI VOLONTARI DELLE FF-AA. SETTORI DI ATTIVITÀ: – AREA GESTIONE OPERATIVA DEGLI STUDI CLINICI – AREA PER IL TRASFERIMENTO TECNOLOGICO.

PROVA TEORICO- PRATICA 17/06/2024

PROVA N. 2

Quesito A)

Descriva sinteticamente quali sono, secondo la Dichiarazione di Helsinki e gli attuali linee Guida ICH-GCP E6(R2), i principi etici da rispettare per l'ottenimento del consenso nella ricerca clinica che coinvolge soggetti umani.

Quesito B)

Rappresenti cosa si intende per fase di pre-award all'interno del Grant Office.

PROVA ESTROTA
Agusti Eir

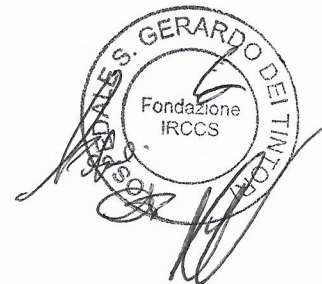


Fondazione IRCCS
San Gerardo dei Tintori

Sistema Socio Sanitario



Regione
Lombardia



CONCORSO PUBBLICO, PER TITOLI ED ESAMI, PER LA COPERTURA A TEMPO PIENO E DETERMINATO DELLA DURATA QUINQUENNALE DI N. 2 POSTI DI COLLABORATORE PROFESSIONALE DI RICERCA SANITARIA DI CUI N. 1 POSTO RISERVATO, AI SENSI DELL'ART. 1014, COMMA 3 E 4, E DELL'ART. 678, COMMA 9, DEL D.LGS. N. 66/2010 E SS.MM.II., AI VOLONTARI DELLE FF-AA. SETTORI DI ATTIVITÀ: – AREA GESTIONE OPERATIVA DEGLI STUDI CLINICI – AREA PER IL TRASFERIMENTO TECNOLOGICO.

PROVA TEORICO- PRATICA 17/06/2024

PROVA N. 3

Quesito A)

Descriva in forma sintetica le modalità di sottomissione delle sperimentazioni cliniche con farmaco in base al Regolamento Europeo (UE) 536/2014.

Quesito B)

Descriva in maniera sintetica, cosa si intende per proprietà intellettuale.