



Nell'ambito del
PROGETTO DI RICERCA
(finanziato mediante fondi GRANT)

Studio di Fase III con Trabectedina versus la miglior scelta terapeutica in recidiva di tumore ovarico, peritoneale primario o tube di Falloppio in pazienti BRCA mutate o BRCAness (MITO 23)

La d.ssa DOMENICA LORUSSO, Dirigente presso la struttura Complessa di CHIRURGIA GINECOLOGICA

INVITA

tutti gli interessati a far pervenire, **entro e non oltre le ore 12.00 del** 18-03-2017, termine perentorio, il proprio curriculum vitae (1) in formato .pdf, datato e firmato (ai sensi del D.P.R. n. 445/2000), ai fini della necessaria procedura comparativa finalizzata all'acquisizione di:

x n. 1 COLLABORAZIONE COORDINATA E CONTINUATIVA

della durata di 12 mesi

Le candidature dovranno essere trasmesse esclusivamente con le seguenti modalità:

- **tramite PEC al seguente indirizzo di posta elettronica certificata:**
chirurgia.ginecologica@pec.istitutotumori.mi.it
oppure
- **consegna a mano presso la segreteria della S.C. Chirurgia Ginecologica della Fondazione dal lunedì al venerdì dalle ore 10 alle ore 12 e dalle ore 14 alle ore 16**

Non saranno ritenute ammissibili le candidature inviate con modalità diverse

Importo lordo in euro da corrispondere al collaboratore (2):26.000,00

Requisiti per la partecipazione alla procedura comparativa

Titolo di studio	Laurea Scientifica (Biologia, Biotecnologie, CTF)
Specializzazione	
Altro (specificare)	Preferibile esperienza pregressa come Data Manager. Saranno considerati valore aggiunto eventuali corsi di formazione relativi alla gestione di studi clinici. Buona conoscenza della lingua Inglese e degli applicativi Microsoft Office

Il collaboratore, nell'ambito del progetto, è tenuto a svolgere le seguenti attività:

- Predisposizione e validazione documentazione per la presentazione di studi clinici al Comitato Etico
- Gestione aspetti amministrativi e regolatori;

(1) Indicare i riferimenti del presente avviso (titolo progetto/tipo collaborazione/scadenza avviso) al quale si intende partecipare.

(2) Su tale importo saranno operate le trattenute previdenziali e fiscali di legge.



Allegato 1
Scheda AVVISO

- Gestione dello studio clinico e raccolta dei dati secondo i requisiti stabiliti nella Good Clinical Practices (GCP) e nel protocollo;
- Attività di supporto nel coordinamento del team coinvolto nello studio (medico, infermiere, farmacista, laboratorio, comitato etico);
- Gestione dei contatti con lo sponsor (Monitor, Data Management, Medical Advisor, Farmacovigilanza, CRO, Auditor);
- Gestione e mantenimento dell'Investigator Folder;
- Supporto nella gestione dei farmaci sperimentali (drug accountability log).

per il raggiungimento dei seguenti obiettivi:

Miglioramento della programmazione e gestione degli studi clinici.

Il raggiungimento degli obiettivi è verificato mediante report periodici redatti dal collaboratore e validati dal Responsabile del progetto.

La Fondazione, ai sensi della normativa vigente, non tiene indenne il collaboratore per eventuali danni che lo stesso possa causare a terzi o alla Fondazione stessa nell'esercizio delle attività del progetto.

Il nominativo del candidato selezionato sarà pubblicato sul sito istituzionale della Fondazione, nella sezione Amministrazione Trasparente/Elenco consulenti e collaboratori.

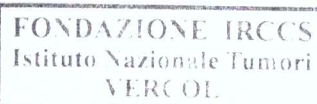
La Fondazione si riserva la facoltà di modificare, prorogare, sospendere o revocare il presente avviso a suo insindacabile giudizio, senza obbligo di comunicare i motivi e senza che i concorrenti possano accampare pretese e diritti di sorta, anche in relazione alla disponibilità del finanziamento di cui al presente avviso.

Il Responsabile del progetto

(timbro e firma)

Fondazione IRCCS
Istituto Nazionale dei Tumori
Dott.ssa Domenica Lorusso
C.F. LRS DNC 71049 E155Y

6 MAR 2017



- (1) Indicare i riferimenti del presente avviso (titolo progetto/tipo collaborazione/scadenza avviso) al quale si intende partecipare.
- (2) Su tale importo saranno operate le trattenute previdenziali e fiscali di legge.

Pagina 2 di 2