

# UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI GENOVA

## AVVISO DI PROCEDURA DI VALUTAZIONE COMPARATIVA PER TITOLI PER L’AFFIDAMENTO DI INCARICHI DI LAVORO AUTONOMO

### IL CAPO SERVIZIO SCUOLA E DIPARTIMENTI

- Visto** il D. Lgs. 165/2001 e, in particolare, l’art. 7, commi 5 bis e 6;
- Visto** il Regolamento di Ateneo per il conferimento di incarichi di collaborazione esterna e successive modifiche, che disciplina tra l’altro le procedure di valutazione comparativa di cui sopra;
- Vista** la ricognizione interna effettuata a mezzo posta elettronica in data 08/09/2020;
- Vista** la determina n. 3450 in data 15/09/2020;
- Considerato** che non è pervenuta nei termini richiesti alcuna dichiarazione di disponibilità da parte del personale in servizio presso l’Università di Genova allo svolgimento dell’attività prevista;
- Ravvisata** la necessità di affidare a personale esterno 2 incarichi con il seguente oggetto: supporto alla ricerca per il progetto dal titolo *“Inserimento e utilizzo dei dati genetici nella cartella clinica informatizzata”*;
- Considerato** che le prestazioni richieste sono altamente qualificate e sono necessarie per sopperire ad una esigenza di natura temporanea;
- Verificata** la disponibilità di bilancio sul progetto di ricerca dal titolo *“Inserimento e utilizzo dei dati genetici nella cartella clinica informatizzata”*;

### DECRETA

1. Ai sensi dell’art. 7 del Regolamento di Ateneo per il conferimento di incarichi di collaborazione esterna, è indetta una procedura comparativa per titoli, per l’affidamento di n. 2 incarichi di lavoro autonomo aventi ad oggetto attività di supporto alla ricerca
2. Le prestazioni da svolgere sono dettagliatamente descritte nella “scheda progetto” che fa parte integrante del presente avviso.
3. Per poter essere ammessi alla procedura i candidati dovranno essere in possesso dei seguenti requisiti:

**Profilo n. 1: Laureato in Farmacia e farmacia industriale**

- a) Laurea Magistrale (art. 3, comma 1, lettera b) del D.M. n. 270/2004) della classe LM-13 in Farmacia e farmacia industriale o titolo di studio equiparato secondo i previgenti ordinamenti;
- b) Esperienza di almeno 12 mesi nell'ambito della ricerca clinica;
- c) Non aver riportato condanne penali definitivamente accertate che incidano sulla moralità professionale, non essere destinatario di provvedimenti che riguardano l'applicazione di misure di prevenzione, o in ogni caso non trovarsi in situazioni a cui la legge ricollega un'incapacità di contrarre con le Pubbliche Amministrazioni;
- d) Non avere motivi di incompatibilità previsti dalla legge o legati ad interessi di qualsiasi natura con riferimento all'oggetto dell'incarico;
- e) Godimento dei diritti civili e politici;
- f) Godimento dell'elettorato attivo;
- g) Possesso dei requisiti di idoneità tecnico professionali ex art. 26, comma 1, lett. a), punto 2, del D. Lgs. 81/08 e allegato XVII (di norma per prestazioni intellettuali il possesso di tali requisiti si limita alla regolarità contributiva nei confronti degli enti previdenziali competenti).

**Profilo n. 2: Laureato in Psicologia**

- a) Laurea Magistrale (art. 3, comma 1, lettera b) del D.M. n. 270/2004) della classe LM-51 in Psicologia o titolo di studio equiparato secondo i previgenti ordinamenti;
- b) Esperienza di almeno 12 mesi nell'ambito della ricerca clinica;
- c) Non aver riportato condanne penali definitivamente accertate che incidano sulla moralità professionale, non essere destinatario di provvedimenti che riguardano l'applicazione di misure di prevenzione, o in ogni caso non trovarsi in situazioni a cui la legge ricollega un'incapacità di contrarre con le Pubbliche Amministrazioni;
- d) Non avere motivi di incompatibilità previsti dalla legge o legati ad interessi di qualsiasi natura con riferimento all'oggetto dell'incarico;
- e) Godimento dei diritti civili e politici;
- f) Godimento dell'elettorato attivo;
- g) Possesso dei requisiti di idoneità tecnico professionali ex art. 26, comma 1, lett. a), punto 2, del D. Lgs. 81/08 e allegato XVII (di norma per prestazioni intellettuali il possesso di tali requisiti si limita alla regolarità contributiva nei confronti degli enti previdenziali competenti).

Ai sensi dell'art.18, comma 1, lett. c) della Legge 30.12.2010, n. 240, non possono essere ammessi alla valutazione comparativa coloro che abbiano un grado di parentela o di affinità, fino al quarto grado compreso, o che siano coniugi di un professore appartenente alla struttura che intende stipulare il contratto, ovvero con il Rettore, il Direttore Generale o un componente del Consiglio di Amministrazione dell'Università.

I cittadini stranieri dovranno essere in possesso di un titolo di studio riconosciuto equipollente a quelli di cui al precedente comma in base ad accordi internazionali, ovvero con le modalità di cui all'art. 332 del Testo Unico 31/8/1933, numero 1592. Tale equipollenza dovrà risultare da idonea certificazione rilasciata dalle competenti autorità.

4. Costituiscono titoli di valutazione in sede di procedura comparativa:

**Profilo n. 1: Laureato in Farmacia e farmacia industriale**

- a) Titolo di studio minimo previsto per l'accesso: voto di laurea;
- b) Ulteriori titoli di studio o attestati di formazione;
- c) Ulteriore esperienza lavorativa attinente l'oggetto dell'incarico: numero di anni oltre quelli richiesti;
- d) Capacità di utilizzo dei principali strumenti informatici e di gestione informatizzata dei dati e delle informazioni (Suite Microsoft Office, EndNote).
- e) Formazione specifica documentata nel campo della ricerca clinica (GCP e GLP).
- f) Conoscenza e capacità di utilizzo dei principali database bibliografici in ambito biomedico (es. Scopus, PubMed, Cochrane Library).

**Profilo n. 2: Laureato in Psicologia**

- a) Titolo di studio minimo previsto per l'accesso: voto di laurea;
- b) Ulteriori titoli di studio o attestati di formazione;
- c) Ulteriore esperienza lavorativa attinente l'oggetto dell'incarico: numero di anni oltre quelli richiesti;
- d) Conoscenza dei principali strumenti di valutazione neuropsicologica e esperienza nella valutazione degli esiti da parte degli utenti (patient reported outcomes).
- e) Conoscenza e capacità di utilizzo dei principali database bibliografici in ambito biomedico (es. Scopus, PubMed, Cochrane Library).
- f) Competenze di biostatistica e di gestione informatizzata dei dati (es. SPSS, Stata, R, etc.).

5. Le domande di partecipazione – redatte secondo gli allegati moduli A e B e corredate da un *curriculum* professionale e dalla copia di un documento di riconoscimento – dovranno essere presentate a mano oppure inviate **da un indirizzo di posta certificata** all'indirizzo pec [dissal@pec.unige.it](mailto:dissal@pec.unige.it), o spedite a mezzo **raccomandata con ricevuta di ritorno**, alla Segreteria Amministrativa del Dipartimento di Scienze della Salute, Via A. Pastore, 1 – 16132 Genova, **entro e non oltre le ore 12,00 del decimo giorno a partire dalla data di pubblicazione dell'avviso di procedura comparativa sul sito dell'Ateneo**;

6. La valutazione degli elementi di cui al precedente punto 4 sarà effettuata da un'apposita commissione, composta da:

*Membri effettivi:*

- Prof. Emilio Di Maria
- Prof.ssa Rosagemma Ciliberti
- Prof.ssa Camilla Tettamanti

*Membri supplenti:*

- Prof. Alessio Signori

7. Qualora il vincitore sia un pubblico dipendente il conferimento dell'incarico sarà subordinato alla preventiva autorizzazione dell'Amministrazione di appartenenza ai sensi dell'art. 53, commi 7, 8 e 10 del D.Lgs. n. 165/2001.

8. Il contratto sarà stipulato nelle forme di legge entro 30 giorni dal ricevimento dell'esito da parte del vincitore della procedura fatti salvi i tempi necessari per acquisire l'ulteriore autorizzazione

di cui al punto 7. Trascorso tale termine senza che, per colpa del professionista, si addivenga alla stipula, ai sensi dell'art. 9 del Regolamento per il conferimento di incarichi di collaborazione esterna, si provvederà a contattare gli eventuali professionisti ammessi alla procedura secondo l'ordine di graduatoria.

9. Ciascun incarico sarà svolto personalmente dal soggetto selezionato, in piena autonomia e senza vincolo di subordinazione. I collaboratori non sono inseriti nell'organizzazione gerarchica dell'Amministrazione committente.

10. L'efficacia del contratto sarà condizionata alla pubblicazione dei relativi dati sul sito web di Ateneo ai sensi dell'art. 3, comma 18, della L.n. 244/2007.

11. Ciascun incarico dovrà essere svolto *entro 2 mesi* dalla data indicata al momento della pubblicazione sul sito Web dell'Ateneo.

12. Il corrispettivo per ciascuna prestazione viene determinato in € 2.760,00 (DUEMILASETTECENTOESSANTA/00), a cui verranno aggiunti gli oneri a carico del Dipartimento e dai quali saranno dedotte le ritenute fiscali a carico del collaboratore. La spesa conseguente graverà sul fondo 100011-2019-ED-FRA\_001, e nel rispetto dei tetti di spesa previsti dalla normativa vigente.

13. Gli oneri per la sicurezza sono stati definiti pari a 0 e, ai sensi dell'art. 26, comma 3 bis del D.Lgs. 81/09, trattandosi di prestazione intellettuale, non è stato redatto il Documento Unico di Valutazione dei Rischi da Interferenza (DUVRI).

14. Il Responsabile del procedimento è il Responsabile Amministrativo del Dipartimento di Scienze della Salute, Dott.ssa Daniela Gatti.

15. Il trattamento dei dati personali del collaboratore avverrà secondo le modalità stabilite dal Regolamento UE n. 2016/679 (GDPR) e D.lgs. 30.06.2003, n. 196 (Codice in materia in protezione dei dati personali), come modificato dal D.lgs. 10.08.2018, n. 101 nel rispetto dei principi di liceità, correttezza, trasparenza, limitazione della finalità, minimizzazione dei dati, esattezza, limitazione della conservazione, integrità, riservatezza e responsabilizzazione.

16. Copia dell'avviso di indizione della presente procedura comparativa sarà pubblicata sul sito Internet dell'Ateneo.

IL CAPO SERVIZIO  
SCUOLA E DIPARTIMENTI  
DI SCIENZE MEDICHE E FARMACEUTICHE  
Dott.ssa Daniela Gatti  
(Firmato digitalmente)

# SCHEDA PROGETTO

<p><b>Responsabile del progetto:</b> Emilio Di Maria – Ricercatore confermato, SSD MED/03 Dipartimento di Scienze della Salute - DiSSal</p>
<p><b>Obiettivo del progetto:</b> Il progetto è finalizzato a integrare nella cartella clinica informatizzata i dati genetici, ricavati sia dalla storia familiare sia dalle analisi genetiche molecolari, attraverso lo sviluppo di un protocollo integrato e dei relativi strumenti operativi.</p>
<p><b>Oggetto delle prestazioni:</b> Attività di supporto alla ricerca al progetto dal titolo “Inserimento e utilizzo dei dati genetici nella cartella clinica informatizzata”. Responsabile scientifico: Prof. Emilio Di Maria, DiSSal.</p>
<p><b>Descrizione dettagliata delle prestazioni:</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1. Supporto alle attività di <i>project management</i> e <i>data management</i>; implementazione della ricerca bibliografica aggiornata, secondo un protocollo strutturato di <i>systematic review</i>; estrazione dati della letteratura e redazione di tabelle sinottiche pertinenti alle aree chiave del programma.</li><li>2. Implementazione della ricerca bibliografica aggiornata, secondo un protocollo strutturato di <i>systematic review</i>; estrazione dati della letteratura e la redazione di tabelle sinottiche pertinenti alle aree chiave del programma (raccolta e integrazione dati genetici; assetto di sistema; aspetti bioetici; requisiti e vincoli normativi), con particolare riguardo alla prospettiva dell’utente; supporto alla redazione di progetti di ricerca.</li></ol> <p>NB: Il piano di lavoro di entrambe le prestazioni non prevede attività clinica né accesso a dati di pazienti.</p>
<p><b>Competenze richieste ai prestatori:</b> possono partecipare alla selezione coloro che, alla data di scadenza del termine utile per la presentazione della domanda siano in possesso dei seguenti requisiti.</p> <p><b>Prestazione 1:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Laurea magistrale (art. 3, comma 1, lettera b) del D.M. n. 270/2004) della classe di Laurea LM-13 (Farmacia e farmacia industriale) o titolo di studio equiparato secondo i previgenti ordinamenti.</li><li>- Formazione specifica documentata nel campo della ricerca clinica (<i>GCP</i> e <i>GLP</i>).</li><li>- Conoscenza e capacità di utilizzo dei principali <i>database</i> bibliografici in ambito biomedico (es. Scopus, PubMed, Cochrane Library).</li><li>- Capacità di utilizzo dei principali strumenti informatici e di gestione informatizzata dei dati e delle fonti bibliografiche (es. suite MS Office, EndNote).</li></ul> <p><b>Prestazione 2:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Laurea magistrale (art. 3, comma 1, lettera b) del D.M. n. 270/2004) della classe di Laurea LM-51 (psicologia) o titolo di studio equiparato secondo i previgenti ordinamenti.</li><li>- Esperienza documentata nel campo della ricerca clinica.</li><li>- Conoscenza dei principali strumenti di valutazione neuropsicologica e esperienza nella valutazione degli esiti da parte degli utenti (<i>patient reported outcomes</i>).</li><li>- Conoscenza e capacità di utilizzo dei principali <i>database</i> bibliografici in ambito biomedico (es. Scopus, PubMed, Cochrane Library).</li><li>- Competenze di biostatistica e di gestione informatizzata dei dati (es. SPSS, Stata, R, etc.).</li></ul>
<p><b>Durata del progetto:</b> entro 2 mesi dalla data della pubblicazione sul sito di Ateneo.</p>
<p><b>Compenso: (non si applica nel caso un dipendente dell’Ateneo risponda alla ricognizione interna)</b> Il compenso lordo a ciascun prestatore è pari ad euro 2.760,00 a cui verranno aggiunti gli oneri a carico del Dipartimento e dai quali saranno dedotte le ritenute fiscali a carico del collaboratore. Il compenso sarà liquidato in 1 rata con la seguente modalità:</p>

- Al termine della prestazione, con relazione finale e attestazione da parte del Responsabile Scientifico che la prestazione è stata regolarmente eseguita.

**Natura Fiscale della prestazione: (non si applica nel caso un dipendente dell'Ateneo risponda alla ricognizione interna)**

*Contratti che hanno per oggetto **una prestazione unica a esecuzione pressoché istantanea** (carattere episodico quali studi, consulenze etc) e nell'ambito dei quali il committente effettua il controllo del solo risultato che si propone di ottenere: lavoro autonomo – redditi diversi (art. 67, comma 1, lett. 1, D.P.R. 917/86 TUIR).*