

# UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI GENOVA

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

Rep. n. 5959 del 21/10/2021

### IL CAPO SERVIZIO

- 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;
- Visto** la delibera del 06/10/2021;
- Vista** la ricognizione interna effettuata a mezzo posta elettronica in data 14/10/2021
- 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 un incarico con il seguente oggetto:  
*Attività di supporto alla ricerca:*
- Assistenza non-medica nel contatto e nella pianificazione delle attività, nella raccolta e nella gestione dei dati dei pazienti reclutati nel progetto di ricerca traslazionale sul carcinoma mammario e ChiDNA “Studio del DNA tumorale circolante nel tumore della mammella in fase precoce e avanzata”. In particolare data management delle sperimentazioni cliniche attive presso la U.O. Clinica di Medicina Interna a indirizzo Oncologico, pianificazione e prenotazione delle procedure richieste dai protocolli, raccolta dati clinici e trasferimento su case report form (CRF), coordinamento degli studi in accordo con le norme di Good Clinical Practice (GCP).*
- Considerato** che le prestazioni richieste sono altamente qualificate e sono necessarie per sopperire ad una esigenza di natura temporanea;
- Verificata** la disponibilità di bilancio sui progetti:
- 100007-2020-AB-ALTRIPRIVN\_005\_PERSONALE
  - 100007-2020-AB-ALTRIPRIVN\_003\_AIL\_BORSADISTUDIO
  - 100007-2021-AB-ALTRIPRIVN\_BORSA

### DETERMINA

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. 1 incarico di lavoro autonomo avente ad oggetto attività di supporto alla ricerca.
2. La prestazione da svolgere è dettagliatamente descritta 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:
  - Titolo di studio: Lauree Magistrali in Scienze Internazionali e della Cooperazione, Relazioni Internazionali, Amministrazione e Politiche Pubbliche, Informazione ed Editoria
  - Esperienza comprovata almeno biennale nel campo del data management e/o della gestione tecnico-

# UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI GENOVA

organizzativa di studi clinici oncologici.

- Ottima conoscenza della lingua italiana e inglese.
- Conoscenza di: Tipologie degli studi clinici. Principi teorici degli studi clinici randomizzati e controllati. Norme di Good Clinical Practice (GCP) per il coordinamento e il data management di studi clinici.
- Certificato GCP;
- 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;
- Non avere motivi di incompatibilità previsti dalla legge o legati ad interessi di qualsiasi natura con riferimento all'oggetto dell'incarico;
- Godimento dei diritti civili e politici;
- Godimento dell'elettorato attivo;
- 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:

- a) Titolo di studio minimo previsto per l'accesso: voto di laurea **punti 10** (110/110 e lode - 110/110 punti 9 - punti 0,25 in meno per ogni punteggio inferiore a 110/110);
- b) Esperienza comprovata almeno biennale nel campo del data management e/o della gestione tecnico-organizzativa di studi clinici oncologici: fino ad un massimo di **punti 15**;
- c) Ottima conoscenza della lingua italiana e inglese: fino ad un massimo di **punti 5** (punti 0,25 in meno per ogni punteggio inferiore);
- d) Conoscenza delle tipologie degli studi clinici. Principi teorici degli studi clinici randomizzati e controllati. Norme di Good Clinical Practice (GCP) per il coordinamento e il data management di studi clinici: fino ad un massimo di **punti 15**;
- e) Certificato GCP: **punti 5**.

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 consegnate (anche a mezzo e-mail all'indirizzo [valentina.careri@unige.it](mailto:valentina.careri@unige.it), firmate e in formato PDF)

a: Dipartimento di Medicina Interna e Specialità Mediche - Università degli Studi di Genova – Direzione – Viale Benedetto XV, 6 - 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:

- Prof. Alberto Ballestrero
- Prof. Gabriele Zoppoli
- Prof. Alessio Nencioni

# UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI GENOVA

L'esito della procedura sarà pubblicato sul sito internet dell'Università nella sezione degli avvisi di procedura comparativa. Apposita comunicazione sarà inviata per posta elettronica - all'indirizzo e-mail comunicato nella domanda - al solo vincitore della medesima.

8. 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.

9. 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 8. 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.

10. L'incarico sarà svolto personalmente dal soggetto selezionato, in piena autonomia e senza vincolo di subordinazione. Il collaboratore non è inserito nell'organizzazione gerarchica dell'Amministrazione committente. Referente sarà la **Prof. Alberto Ballestrero**.

11. 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.

12. L'incarico avrà la durata di **12 mesi**.

13. Il compenso lordo onnicomprensivo al prestatore è stabilito in € **19.000,00** iva inclusa, e comprensivo di ogni onere previdenziale ed assistenziale, e graverà sulle voci:

- 100007-2020-AB-ALTRIPRIVN\_005\_PERSONALE
- 100007-2020-AB-ALTRIPRIVN\_003\_AIL\_BORSADISTUDIO
- 100007-2021-AB-ALTRIPRIVN\_BORSA

14. 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).

15. Il Responsabile del procedimento è il Capo Servizio Dott.ssa Daniela Gatti.

16. Il trattamento dei dati personali del collaboratore avverrà secondo le modalità stabilite dal Regolamento (UE) 679/2016 "Regolamento Generale sulla protezione dei dati" e dal D.Lgs. n.196/2003 ove compatibili nel rispetto dei principi di liceità, correttezza, trasparenza, limitazione della finalità, minimizzazione dei dati, esattezza, limitazione della conservazione, integrità, riservatezza e responsabilizzazione.

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

Il Capo Servizio  
Dott.ssa Daniela Gatti  
(Firmato digitalmente)

# UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI GENOVA

## SCHEDA PROGETTO

### Responsabile del progetto:

**Prof. Alberto Ballestrero** - UO Clinica di Medicina Interna a indirizzo Oncologico – DIMI – Università degli Studi di Genova

### Obiettivo del progetto:

I tumori solidi sono una delle principali cause di morbilità e mortalità in tutto il mondo, principalmente perché con i mezzi diagnostici correnti e con le terapie disponibili è sostanzialmente impossibile, nella maggioranza dei pazienti, ottenere: 1) la diagnosi precoce, 2) la predizione della recidiva e la diagnosi di progressione, 3) il monitoraggio dell'evoluzione biologica, 4) il trattamento con intento curativo (guarigione) della fase avanzata.

La diagnosi precoce del carcinoma mammario invasivo si basa sull'uso combinato della mammografia e degli ultrasuoni. Questi strumenti non sono ancora ottimali in termini di sensibilità e accuratezza, e in caso di sospetto radiologico sono necessari prelievi bioptici e ulteriori esami di conferma.

La predizione della recidiva si basa su parametri clinico-istopatologici di probabilità mentre la diagnosi di progressione non può essere anticipata prima dell'evidenza clinico-radiologica.

Il monitoraggio delle modificazioni dei caratteri biologici della neoplasia seppure teoricamente possibile non lo è praticamente per la necessità di esaminare ogni singola nuova lesione.

L'analisi del DNA tumorale circolante (circulating tumor DNA, ctDNA) è una metodica che potrebbe consentire di superare, in vari modi, le suddette limitazioni, essenzialmente per mezzo della possibilità di studiare i livelli minimi di malattia, la malattia residua minima o microscopica.

Questo è possibile perché il ctDNA rappresenta una traccia biologica della neoplasia in grado di funzionare come biomarcatore e di essere rilevato nel sangue periferico con una semplice "biopsia liquida".

Tuttavia, esiste ancora una grande eterogeneità tra i dati presentati da diversi studi in merito all'utilizzo di campioni di plasma o siero per estrarre cfDNA, alle popolazioni di pazienti e alle diverse piattaforme tecnologiche. Pertanto, è necessaria una standardizzazione e un miglioramento delle analisi del ctDNA in termini di raccolta dei campioni, elaborazione e tecniche di analisi molecolare.

### Oggetto della prestazione:

Attività di supporto alla ricerca

### Competenze richieste al prestatore:

- Titolo di studio: seguenti Lauree Magistrali: Scienze Internazionali e della Cooperazione, Relazioni Internazionali, Amministrazione e Politiche Pubbliche, Informazione ed Editoria
- Esperienza comprovata almeno biennale nel campo del data management e/o della gestione tecnico-organizzativa di studi clinici oncologici.
- Ottima conoscenza della lingua italiana e inglese.
- Conoscenza di: Tipologie degli studi clinici. Principi teorici degli studi clinici randomizzati e controllati. Norme di Good Clinical Practice (GCP) per il coordinamento e il data management di studi clinici.
- Certificato GCP

# UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI GENOVA

**Descrizione dettagliata della prestazione:**

Assistenza non-medica nel contatto e nella pianificazione delle attività, nella raccolta e nella gestione dei dati dei pazienti reclutati nel progetto di ricerca traslazionale sul carcinoma mammario e ChiDNA "Studio del DNA tumorale circolante nel tumore della mammella in fase precoce e avanzata". In particolare data management delle sperimentazioni cliniche attive presso la U.O. Clinica di Medicina Interna a indirizzo Oncologico, pianificazione e prenotazione delle procedure richieste dai protocolli, raccolta dati clinici e trasferimento su case report form (CRF), coordinamento degli studi in accordo con le norme di Good Clinical Practice (GCP).

Il Responsabile Scientifico  
Prof. Alberto Ballestrero

# UNIVERSITA DEGLI STUDI DI GENOVA

**Durata del progetto:**

12 mesi

**Compenso:**

€ 19.000,00 (Fondi AIL Prof. Ballestrero):

- 100007-2020-AB-ALTRIPRIVN\_005\_PERSONALE
- 100007-2020-AB-ALTRIPRIVN\_003\_AIL\_BORSADISTUDIO
- 100007-2021-AB-ALTRIPRIVN\_BORSA

**Natura Fiscale della prestazione**

*Contratti con **prestazione di durata** :*

- x *Lavoro autonomo – redditi assimilati al lavoro dipendente (art. 50, comma 1, lett. c-bis, D.P.R. 917/86 TUIR);*
- *Lavoro autonomo – redditi di lavoro autonomo-professionisti abituali (art. 53, comma 1, D.P.R. 917/86 TUIR)*

Genova, 30/09/2021

Il Responsabile Scientifico

Prof. Alberto Ballestrero