

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

Rep. n. 25 del 12/01/2023

## 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 09/11/2022;
- Vista** la ricognizione interna effettuata a mezzo posta elettronica in data 28/11/2022;
- 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 nel contatto e nella pianificazione delle attività di ricerca, nella raccolta e nella gestione dei dati delle pazienti arruolate negli studi clinici PREFER (NCT02895165) e “International BRCA pregnancy study” (NCT02308085) e all’esecuzione delle attività di ricerca traslazionale all’interno dei due studi.*
- 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: 100007-2023-LD-ALTRI-EP-N\_PROCEDURE

## 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. **3 incarichi** 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: laurea in medicina e chirurgia.
  - Esecuzione di tesi di laurea in oncologia
  - Ottima conoscenza della lingua italiana e inglese
  - Conoscenza di: tipologie degli studi clinici, principi teorici e pratici degli studi osservazionali e dei trial clinici, norme di “Good Clinical Practice (GCP)” per il coordinamento e il data management degli studi clinici;
  - 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) Esecuzione di tesi di laurea in oncologia: fino ad un massimo di **punti 10**;
- c) Ottima conoscenza della lingua italiana e inglese: fino ad un massimo di **punti 10**;
- 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 20**;

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.ssa Lucia Del Mastro
- Prof. Matteo Lambertini

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 il **Prof. Matteo Lambertini**.

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 singolo prestatore è stabilito in **€ 20.000,00** iva inclusa, e comprensivo di ogni onere previdenziale ed assistenziale, e graverà sulla voce:

➤ 100007-2023-LD-ALTRI-EP-N\_PROCEDURE

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)

**Responsabile del progetto e dell'esecuzione del contratto:**

Prof. Matteo Lambertini - U.O. Clinica di Oncologia Medica (direttore: Prof. Lucia Del Mastro), DIMI, Università degli Studi di Genova

**Obiettivo del progetto:**

- **Obiettivo 1:** Valutare la sicurezza oncologica delle tecniche di procreazione medicalmente assistita (PMA) nelle giovani pazienti con carcinoma mammario con e senza varianti patogenetiche germinali ai geni *BRCA* (*mBRCA*)
- **Obiettivo 2:** Valutare l'impatto di *mBRCA* su riserva ovarica ed efficacia delle tecniche di PMA nelle giovani donne con carcinoma mammario
- **Obiettivo 3:** Valutare *in vivo* ed *ex vivo* la tossicità gonadica delle terapie a bersaglio molecolare nelle giovani pazienti con carcinoma mammario con e senza *mBRCA* e i meccanismi di gonadotossicità
- **Obiettivo 4:** Valutare la sicurezza di avere una gravidanza al termine dei trattamenti oncologici nelle giovani pazienti con carcinoma mammario e *mBRCA*
- **Obiettivo 5:** Valutare la biologia del tumore (incluso il microambiente immunitario) nelle giovani pazienti con carcinoma mammario e *mBRCA*

**Razionale del progetto ed evidenze preliminari:**

Il carcinoma della mammella è il tumore maligno più frequente nelle donne giovani. Il carcinoma mammario diagnosticato in età riproduttiva è considerato un problema di salute pubblica perché, nonostante rappresenti nei paesi occidentali circa il 5-6% del totale delle neoplasie mammarie, la sua gestione si associa a diverse peculiarità e difficoltà strettamente correlate alla giovane età. Tra queste, la più alta incidenza di neoplasie ereditarie per la presenza di *mBRCA* e le possibili sequele a lungo termine dei trattamenti oncologici con compromissione della qualità di vita. Grazie a trattamenti sempre più efficaci, diventa prioritario garantire anche una corretta prevenzione/gestione degli effetti collaterali delle terapie stesse.

Questo progetto rappresenta un ulteriore passo avanti sulla stessa linea di ricerca nel campo dell'oncofertilità dove il responsabile di progetto lavora da anni. I suoi precedenti sforzi scientifici hanno contribuito in maniera significativa a chiarire gli effetti tossici della chemioterapia a livello ovarico e le sue possibili conseguenze. Inoltre, il responsabile di progetto ha contribuito a produrre importante evidenza scientifica circa l'efficacia e la sicurezza della somministrazione degli agonisti dell'ormone di rilascio delle gonadotropine durante chemioterapia come strategia di preservazione della funzione ovarica e della fertilità in giovani donne con il carcinoma mammario candidate a ricevere un trattamento citotossico.

Il presente progetto ha come obiettivo quello di rispondere a diversi quesiti attuali e non ancora risposti nel campo dell'oncofertilità, con l'obiettivo di aiutare i medici e le giovani pazienti ad affrontare in maniera appropriata questa componente importantissima del percorso di cura. In particolare, il progetto permetterà di colmare alcune lacune conoscitive relativamente alla sicurezza ed efficacia delle tecniche di preservazione della funzione ovarica e della fertilità nelle donne con nuova diagnosi di carcinoma mammario, alla sicurezza materna e fetale della gravidanza in donne con pregressa diagnosi di neoplasia della mammella, e alla biologia del tumore mammario nelle donne giovani.

**Metodologia del progetto:**

Il progetto verrà condotto all'interno di due studi clinici che permetteranno la raccolta dei dati clinici e dei campioni biologici necessari per lo svolgimento del presente studio: PREFER (NCT02895165) e "International *BRCA* pregnancy study" (NCT02308085).

Lo studio PREFER è uno studio di coorte prospettico multicentrico nazionale che include pazienti giovani con diagnosi di carcinoma mammario e raccoglie dati sulla gonadotossicità dei trattamenti oncologici, l'efficacia e la sicurezza delle tecniche di PMA (obiettivi 1-3). L'arruolamento è di circa 80 pazienti/anno: a ottobre 2022, 630 pazienti sono state già incluse nello studio. E' previsto un emendamento per garantire la possibilità di raccogliere campioni biologici.

L' "International *BRCA* pregnancy study" (NCT02308085) è uno studio osservazionale retrospettivo multicentrico internazionale che include donne giovani *mBRCA* con carcinoma mammario e raccoglie dati circa la gestione clinica di queste pazienti incluso l'ottenimento di una gravidanza al completamento delle cure (obiettivi 2 e 4). Lo studio

ha già incluso 1,252 pazienti. E' in corso un emendamento con l'obiettivo di raddoppiare la numerosità campionaria rispetto alla prima pubblicazione e di raccogliere i vetrini della neoplasia primitiva per la conta dei linfociti infiltranti il tumore (TIL, obiettivo 5).

**Oggetto della prestazione:**

Attività di supporto alla ricerca

**Descrizione dettagliata della prestazione:**

Assistenza nel contatto e nella pianificazione delle attività di ricerca, nella raccolta e nella gestione dei dati delle pazienti arruolate negli studi clinici PREFER (NCT02895165) e "International BRCA pregnancy study" (NCT02308085) e all'esecuzione delle attività di ricerca traslazionale all'interno dei due studi.

**Competenze richieste al prestatore:**

- Titolo di studio: laurea in medicina e chirurgia.
- Esecuzione di tesi di laurea in oncologia
- Ottima conoscenza della lingua italiana e inglese
- Conoscenza di: tipologie degli studi clinici, principi teorici e pratici degli studi osservazionali e dei trial clinici, norme di "Good Clinical Practice (GCP)" per il coordinamento e il data management degli studi clinici

**Durata del progetto:**

12 mesi

**Compenso:**

Euro 20.000 a testa (totale euro 60.000) da fondi Prof. Lambertini che proverranno dall'IRCCS Ospedale Popliclinico San Martino

- D560A CLEE 11A2404
- D561A MO39193

**Natura Fiscale della prestazione:**

- *Numero 3 contratti con **prestazione di durata**: 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, 7 novembre 2022

Firmato il Responsabile del progetto e dell'esecuzione del contratto



Firmato il Responsabile dell'unità operativa dove il progetto verrà condotto

