

DELIBERAZIONE DEL DIRETTORE GENERALE
(Nominato con D.P.G.R.T. n. 233 del 13.12.2010)

N° 107 del 06/09/2011

Oggetto: Avviso Pubblico, per titoli e colloquio, per l'attribuzione di n. 1 collaborazione coordinata a progetto, nell'ambito del progetto di ricerca: "Monitoring the HPV type prevalence in the post-vaccination era in women living in Basilicata Region, Italy", finanziato da SANOFI Pasteur.
Immediatamente eseguibile.

Struttura Proponente	SC Biostatistica	
Proposta n.	Responsabile del procedimento	SS Acquisizione delle Risorse Umane Dott.ssa Laura Cipriani
	Estensore	Dott. Saverio Vermigli

IMMEDIATAMENTE ESEGUIBILE



Importo di spesa: totale € 29,000,00

Conto Economico n. 38 02 04 14 "contratto di lavoro autonomo mansioni non sanitarie"

Eseguibile a norma di Legge dal 06 SET. 2011

Pubblicato a norma di Legge il 06 SET. 2011

Inviato al Collegio Sindacale il 06 SET. 2011

L'anno 2011, il giorno 6 del mese di settembre
Il sottoscritto Prof. Gianni Amunni, nella sua qualità di

DIRETTORE GENERALE

di questo Istituto per lo Studio e la Prevenzione Oncologica, con sede in Via Cosimo Il Vecchio 2 - 50139, Firenze, in forza del Decreto del Presidente della Giunta Regionale Toscana n. 233 del 13.12.2010.

Visti:
- la delibera della Giunta Regione Toscana n° 233 del 13.12.2010 con la quale è stato nominato il nuovo Direttore Generale ISPO;
- l'atto di delega conferito dal Direttore Generale in data 05.05.2011 prot. n. 1212 al Direttore della SS Acquisizione delle Risorse Umane dell'Azienda USL 10 di Firenze;

Preso atto che :

- con nota prot. n. 2111 del 03.08.2011, allegato di lettera "A", la Dr.ssa Francesca Carozzi, Direttore della SC Citologia Analitica Biomolecolare, nonché responsabile del progetto di ricerca "Monitoring the HPV type prevalence in the post-vaccination era in women living in Basilicata Region, Italy", finanziato da SANOFI Pasteur – Lione Francia e sulla scorta del parere favorevole del Referente Scientifico, Dr Eugenio Paci, relativamente al progetto sopra citato fa presente quanto segue:
- scopo principale del progetto è valutare la frequenza delle infezioni da HPV in donne di età compresa tra i 18 e i 50 anni. Lo studio, promosso dalla ditta farmaceutica Sanofi Pasteur MSD, prevede l'esecuzione di un Pap-Test HPV ed eventuale successiva tipizzazione.
- per la realizzazione dell'attività progettuale di cui sopra è necessaria l'attivazione di una collaborazione coordinata a progetto ad un collaboratore in possesso della Laurea Specialistica in Biotecnologie Mediche con indirizzo medico diagnostico, per svolgere le seguenti funzioni:
 - 1) esecuzioni metodiche molecolari;
 - 2) standardizzazione fasi preanalitiche;
 - 3) raccolta ed analisi dei dati;
 - 4) gestione protocolli di studio;
 - 5) elaborazioni pubblicazioni scientifiche;

- i requisiti richiesti sono:

- Laurea Specialistica in Biotecnologie Mediche con indirizzo medico diagnostico;
- estrazione e purificazione di acidi nucleici anche da tessuti paraffinati;
- comprovata esperienza almeno biennale in un laboratorio di biologia molecolare;
- esperienza delle seguenti tecniche di laboratorio: amplificazione genica, Real Time PCR, High Resolution Melt, Pyrosequencing, Sequenziamento, Reverse Line Blot Hybridation;
- aver effettuato uno stage all'estero in biologia molecolare, per un periodo almeno di 2 mesi presso una struttura riconosciuta a livello internazionale;
- avere esperienza nella gestione di progetti di ricerca nelle fasi di gestione database e analisi dei risultati;
- ottima conoscenza inglese tecnico;
- buona conoscenza del linguaggio informatico

Detta collaborazione avrà una durata presunta di 12 mesi a partire dall'effettivo inizio dell'incarico e comunque entro e non oltre il 31.12.2012 (data di scadenza del progetto) per un importo totale presunto di € 29.000,00 (comprensivo oneri a carico dell'Ente) con attività da espletarsi presso SC Citologia Analitica Biomolecolare dell'ISPO - Via Delle Oblate, 2 - Firenze

Dato atto che la nota sopraelencata è conservata agli atti dell'istituto e che quale allegato di lettera "A" si unisce al presente atto per formarne parte integrante e sostanziale;

Preso atto che si tratta di incarico a tempo determinato esclusivamente legato a progetti finalizzati, con durata a partire dall'effettivo inizio dell'incarico e comunque entro e non oltre il 31.12.2012 (data di scadenza del progetto), il cui costo inclusi gli oneri carico ente è di € 29,000,00, ed il compenso lordo complessivo presunto previsto per il collaboratore è di € 22.802,00 e che detto importo potrà essere rideterminato sulla base dell'effettiva durata dell'incarico;

Rilevato inoltre come la professionalità richiesta non risulta essere reperibile all'interno dell'Istituto, in quanto il personale dipendente dell'Istituto risulta attualmente già impegnato in attività istituzionali e in altri progetti e pertanto si rende opportuno il ricorso a personale esterno mediante collaborazione coordinata a progetto;

Preso atto come il costo relativo alla collaborazione di cui trattasi è sostenuto da fondi erogati dalla ditta SANOFI Pasteur – Lione Francia, pertanto sono da considerarsi rientranti nelle spese di personale del Bilancio anno 2011/2012, ai sensi della vigente normativa nazionale e della Legge Regione Toscana n. 42 del 1.8.2006, per la quale nulla è variato, in merito all'utilizzo di fondi finalizzati per l'acquisizione di personale in rapporto alla natura dell'Ente erogatore;

Ritenuto pertanto opportuno, per quanto sopra esposto, provvedere alla indizione di n. 1 Avviso Pubblico, per titoli e colloquio, per il conferimento della collaborazione coordinata a progetto, secondo le indicazioni e le modalità di cui al bando che, quale **allegato di lettera "B"**, si unisce al presente atto per formarne parte integrante e sostanziale;

Verificato che il compenso lordo previsto per la collaborazione in oggetto, risulta congruamente determinato in conformità ai parametri approvati con delibera D.G. n° 26 del 16/02/2010 recante "**aggiornamento delle fasce di remunerazione per gli incarichi a termine per la collaborazione allo svolgimento di progetti finalizzati**";

Preso atto come l'avviso pubblico in questione, nel rispetto del principio della trasparenza circa la forma di pubblicità che deve avere l'avviso medesimo, verrà pubblicato per la durata di 10 giorni all'Albo Ufficiale dell'Istituto ed inserito sulla rete internet; nel bando viene stabilito, tra l'altro, che la selezione dei candidati avverrà mediante procedura comparativa e verrà effettuata da apposita Commissione di Valutazione, secondo le modalità e i criteri stabiliti nel bando stesso;

Ravvisata la necessità di nominare la Commissione Esaminatrice per lo svolgimento dell'Avviso Pubblico per titoli e colloqui, per poter procedere alla selezione in parola;

Preso atto della nota del Referente scientifico prof. n. 2112 del 03.08.2011 avente ad oggetto: "Proposta di Commissione esaminatrice per il conferimento di n. 1 incarico di collaborazione coordinata a progetto per personale in possesso del diploma di laurea Specialistica in Biotecnologie, quale **allegato di lettera "C"**, si unisce al presente atto per formarne parte integrante e sostanziale, con la quale si comunicano i nominativi di coloro che faranno parte della Commissione esaminatrice;

Preso atto che per l'attività svolta dai membri della Commissione esaminatrice non è previsto nessun tipo di compenso o rimborso a carico ISPO;

Ritenuto sulla base di quanto sopra, di nominare la Commissione esaminatrice così come sotto indicato:

PRESIDENTE:

Dr.ssa Francesca Carozzi, Dirigente biologo, presso la S.C. Citologia Analitica e Biomolecolare - ISPO;

COMPONENTI ESPERTI:

Dr.ssa Cristina Maddau, Dirigente biologo presso la S.C. Citopatologia - ISPO;

Dr.ssa Tiziana Rubeca Dirigente biologo presso la S.C. Citologia Analitica e Biomolecolare - ISPO;

SEGRETARIO:

Dr.ssa Monica di Stasio, collab. amministrativo presso Ufficio Supporto Amministrativo Attività Scientifica e di Ricerca ISPO;

MEMBRO SOSTITUTO:

Dr.ssa Paola Mantellini, Dirigente medico presso la S.S. Centro di riferimento Regionale - ISPO ;

Dr.ssa Matucci Marzia, dirigente biologo presso la SC Citopatologia ISPO

Viste le norme di cui all'art. 3, comma 21, della Legge 537/93 relative alle incompatibilità dei componenti le Commissioni esaminatrici dei pubblici concorsi;

Preso atto del nulla osta di congruità economica rilasciato dalla S.S. Contabilità e Controllo di Gestione agli atti;

Con il parere favorevole del Direttore Sanitario

DELIBERA

Per i motivi espressi in parte narrativa:

- 1) Di indire, n. 1 avviso pubblico, per titoli e colloquio, ai sensi dell'art. 7 comma 6 del D.Lgs n. 165/01 e successive modificazioni ed integrazioni, per l'assegnazione di n. 1 collaborazione coordinata a progetto secondo le indicazioni e le modalità di cui al bando che, quale **allegato di lettera "B"**, si unisce al presente atto per formarne parte integrante e sostanziale, relativa al progetto di ricerca: "Monitoring the HPV type prevalence in the post-vaccination era in women living in Basilicata Region, Italy", finanziato da SANOFI Pasteur – Lione Francia, Responsabile del progetto Dr.ssa Francesca Carozzi, per un importo complessivo di € 29.000,00 di cui all'AUT n. 124/2010, cdc 659, come da Delibera DG ISPO di recepimento n. 06 del 21.01.2011.

2) Di dare atto che la professionalità richiesta non risulta essere reperibile all'interno dell'Istituto, in quanto il personale dipendente dell'Istituto risulta attualmente già impegnato in attività istituzionali e in altri progetti e pertanto si rende opportuno il ricorso a personale esterno mediante collaborazione coordinata a progetto;

3) Di dare atto che detta collaborazione decorre dalla data dall'effettivo inizio dell'incarico e comunque entro e non oltre il 31.12.2012 (data di scadenza del progetto). Nel caso di durata inferiore alla presunta, il compenso complessivo potrà essere rideterminato di conseguenza in base all'attività effettivamente svolta dal collaboratore;

4) Di dare atto che il compenso lordo previsto per la collaborazione in oggetto risulta congruamente determinato in conformità ai parametri approvati con delibera D.G. n. 26 del 16/02/2010, recante: "aggiornamento delle fasce di remunerazione per gli incarichi a termine per la collaborazione allo svolgimento di progetti finalizzati";

5) Di dare atto che il costo complessivo presunto della collaborazione pari ad € 29.000,00 (comprensivo degli oneri a carico dell'Ente), in quanto finanziato dalla Ditta SANOFI Pasteur – Lione Francia Firenze non è da considerarsi risorsa aggiuntiva rispetto alle spese di personale del Bilancio anno 2011/2012, ai sensi della vigente normativa nazionale e della Legge Regione Toscana n. 42 del 1.8.2006, per la quale nulla è variato, in merito all'utilizzo di fondi finalizzati per l'acquisizione di personale in rapporto alla natura dell'Ente erogatore;

6) Di iscrivere la spesa presunta derivante dalla presente delibera pari ad € 29.000,00 al Bilancio economico dell' ISPO per l'anno 2011/2012, sul Conto Economico n. 3B 02 04 14 "contratto di lavoro autonomo mansioni non sanitarie" di cui all'AUT n. 124/10, cdc 659, come da Delibera DG ISPO di recepimento n. 06 del 21.01.2011;

7) di nominare la Commissione esaminatrice per l'attribuzione di n. 1 Collaborazione coordinata a progetto ai sensi dell'art. 7, comma 6 del D.Lgs n. 165/01 e successive modificazioni ed integrazioni, nell'ambito del progetto di ricerca: "Monitoring the HPV type prevalence in the post-vaccination era in women living in Basilicata Region, Italy", così come sotto indicato:

PRESIDENTE:

Dr.ssa Francesca Carozzi, Dirigente biologo, presso la S.C. Citologia Analitica e Biomolecolare - ISPO;

COMPONENTI ESPERTI:

Dr.ssa Maddau, Dirigente biologo presso la S.C. Citopatologia - ISPO;

Dr.ssa Rubeca Dirigente biologo presso la S.C. Citologia Analitica e Biomolecolare - ISPO;

SEGRETARIO:

Dr.ssa Monica di Stasio, collab. amministrativo presso Ufficio Supporto Amministrativo Attività Scientifica e di Ricerca ISPO;

MEMBRO SOSTITUTO:

Dr.ssa Mantellini, Dirigente medico presso la S.S. Centro di riferimento Regionale - ISPO ;

Dr.ssa Matucci Marzia, dirigente biologo presso la SC Citopatologia ISPO

8) Di dichiarare la presente deliberazione immediatamente eseguibile al fine di consentire l'avvio delle procedure per l'assegnazione della collaborazione in parola;

9) Di trasmettere la presente deliberazione all'Albo di pubblicità dell'I.S.P.O. e al Collegio Sindacale.

per
IL DIRETTORE SANITARIO
Dr.ssa Chiara Neri

IL DIRETTORE GENERALE
Prof. Gianni Amunni

Elenco degli allegati

Allegato A	n. 1 nota di richiesta collaborazione del responsabile del progetto	n. pag. 2
Allegato B	n. 1 avviso pubblico di selezione	n. pag. 4
Allegato C	proposta di nomina commissione esaminatrice del Referente scientifico	n. pag. 1

STRUTTURE AZIENDALI DA PARTECIPARE:

S.C. Citologia Analitica Biomolecolare ISPO;
S.C. Supporto Amministrativo Attività Scientifica e di Ricerca ISPO;
S.S. Contabilità e Controllo di Gestione ISPO;
Ufficio Gestione Contabile progetti ISPO;
S.S. Acquisizione delle Risorse Umane ASF;
S.C. Amministrazione e Bilancio ASF.

Allegato di lettera "B" alla Delibera del Direttore generale dell'I.S.P.O. n. 107 del 06/09/2011

AVVISO PUBBLICO DI SELEZIONE

**PER IL CONFERIMENTO DI N. 1 INCARICO DI COLLABORAZIONE COORDINATA A PROGETTO (CO.CO.PRO)
PER LA REALIZZAZIONE DEL SEGUENTE PROGETTO:**

"Progetto di ricerca: "Monitoring the HPV type prevalence in the post-vaccination era in women living in Basilicata Region, Italy", finanziato da SANOFI Pasteur Lione Francia", Responsabile del progetto Dr.ssa Francesca Carozzi

In esecuzione della deliberazione del Direttore Generale n. _____ del _____, l'Istituto per lo Studio e la Prevenzione Oncologica (I.S.P.O.) indice ed approva il bando di selezione per il conferimento di n. 1 *incarico di collaborazione coordinata a progetto*, nella fattispecie per il seguente progetto di ricerca: "Monitoring the HPV type prevalence in the post-vaccination era in women living in Basilicata Region, Italy", finanziato da SANOFI Pasteur - Lione Francia", Responsabile del progetto Dr.ssa Francesca Carozzi

Compiti richiesti al collaboratore :

- 1) esecuzioni metodiche molecolari;
- 2) standardizzazione fasi preanalitiche;
- 3) raccolta ed analisi dei dati;
- 4) gestione protocolli di studio;
- 5) elaborazioni pubblicazioni scientifiche.

I requisiti richiesti sono:

- Laurea Specialistica in in Biotecnologie Mediche con indirizzo medico diagnostico;
- estrazione e purificazione di acidi nucleici anche da tessuti paraffinati;
- comprovata esperienza almeno biennale in un laboratorio di biologia molecolare;
- esperienza delle seguenti tecniche di laboratorio: amplificazione genica, Real Time PCR, High Resolution Melt, Pyrosequencing, Sequenziamento, Reverse Line Blot Hybridation;
- aver effettuato uno stage all'estero in biologia molecolare, per un periodo almeno di 2 mesi presso una struttura riconosciuta a livello internazionale;
- avere esperienza nella gestione di progetti di ricerca nelle fasi di gestione database e analisi dei risultati;
- ottima conoscenza inglese tecnico;
- buona conoscenza del linguaggio informatico

Durata e compenso:

La collaborazione di che trattasi avrà una durata presunta di 12 mesi a partire dall'effettivo inizio dell'incarico e comunque entro e non oltre il 31.12.2012 (data di scadenza del progetto).

Il compenso complessivo lordo presunto spettante al collaboratore è di € 22.802,00 (salva diversa iscrizione alla cassa previdenziale). Tale compenso potrà essere erogato anche in acconti mensili ed eventualmente rideterminato sulla base dell'effettiva durata dell'incarico.

La sede di riferimento per l'attività della collaborazione in oggetto è presso la sede ISPO di Ponte Nuovo, Via delle Oblate, 2 Firenze -SC Citologia analitica biomolecolare , responsabile del progetto Dr.ssa Francesca Carozzi;

DOMANDE DI AMMISSIONE

Le domande di partecipazione alla selezione, redatte in carta libera, devono essere inviate esclusivamente a mezzo posta o consegnate a mano tassativamente entro e non oltre le ore 12,00 del 10° giorno dalla data di pubblicazione del presente avviso all'Albo Ufficiale dell'Istituto esistente presso il suddetto Istituto. Dette istanze dovranno essere inviate a mezzo posta o consegnate a mano all'Ufficio protocollo dell'Istituto per lo Studio e la Prevenzione Oncologica – Via Cosimo il Vecchio n. 2 – 50139 Firenze, nei termini suddetti.

Il giorno di pubblicazione non si computa nei 10 giorni utili per la presentazione delle domande.

Il termine fissato per la presentazione delle domande è perentorio

Le domande dovranno pervenire tassativamente entro le ore 12.00 del _____

Non saranno considerate prodotte in tempo utile le domande che pervengano dopo il termine sopra indicato, qualunque sia la causa del ritardato arrivo, anche se spedite a mezzo raccomandata con avviso di ricevimento

Non fa fede il timbro postale di spedizione

Qualora detto giorno sia festivo, il termine è prorogato al primo giorno successivo non festivo.

I requisiti richiesti devono essere posseduti alla data di scadenza del termine stabilito per la presentazione delle domande.

Inoltre gli aspiranti devono dichiarare sotto la propria responsabilità:

- a. cognome, nome, data e luogo di nascita, residenza;
- b. cittadinanza;
- c. il comune di iscrizione nelle liste elettorali, ovvero i motivi della non iscrizione o della cancellazione dalle liste medesime;
- d. le eventuali condanne penali riportate;
- e. il titolo di studio posseduto quale requisito d'accesso alla selezione, nonché quant'altro richiesto per l'attività progettuale;
- f. i servizi prestati presso pubbliche amministrazioni e le eventuali cause di cessazione di precedenti rapporti di pubblico impiego;

L'aspirante dovrà inoltre indicare il domicilio presso il quale deve, ad ogni effetto, essergli fatta pervenire ogni necessaria comunicazione inerente la selezione. In caso di mancata indicazione vale, ad ogni effetto, la residenza di cui alla lettera a) sopracitata. L'Amministrazione non assume responsabilità alcuna nel caso di irreperibilità presso l'indirizzo comunicato, né per la dispersione di comunicazioni dipendenti da inesatta indicazione del recapito da parte del concorrente, oppure da mancata o tardiva comunicazione del cambiamento dell'indirizzo indicato nella domanda, né per eventuali disguidi postali o telegrafici o comunque imputabili a fatto di terzi, caso fortuito o forza maggiore.

Il candidato dovrà apporre la firma in calce alla domanda, a pena di esclusione.

All'istanza deve essere allegata fotocopia non autenticata di un valido documento di identità del sottoscrittore ai sensi del D.P.R. 445/2000, in relazione all'autocertificazione.

Nel caso di esclusione del candidato lo stesso può, in forma scritta, comunicare opposizione all'Istituto entro 10 gg dall'avvenuta comunicazione dell'esclusione.

DOCUMENTAZIONE DA ALLEGARE

Alla domanda di partecipazione all'avviso i concorrenti devono allegare in carta libera i seguenti documenti ovvero rendere dichiarazione sostitutiva relativa ai seguenti stati, fatti e qualità personali:

1. Diploma di laurea (laurea specialistica o vecchio ordinamento);
2. Documentazione comprovante i requisiti specifici richiesti per l'ammissione, sopra indicati;
3. Curriculum formativo e professionale redatto in carta semplice, datato e firmato;
4. Tutte le certificazioni relative a titoli di studio, professionali e di carriera che il candidato ritenga opportuno presentare nel proprio interesse agli effetti della valutazione.

Le pubblicazioni devono essere edite a stampa ed alla domanda devono essere allegate in originale o fotocopia quelle ritenute più significative. Le restanti pubblicazioni vanno descritte in ordine cronologico e numerate in un apposito elenco, firmato e datato, da cui risulti il titolo e la data di pubblicazione, la rivista che ha pubblicato il lavoro o la Casa Editrice e, se trattasi di lavoro in collaborazione, il nome dei collaboratori.

Si precisa che in caso di dichiarazione sostitutiva di certificazioni da rendere nei modi previsti dalla legge con particolare riferimento a quanto previsto dal D.P.R. 445/2000 - art. 46 - relativa a requisiti di ammissione e/o titoli che possono dar luogo anche a valutazione, l'interessato è tenuto a specificare, con esattezza, tutti gli elementi ed i dati necessari affinché la Commissione di Esperti sia posta nelle condizioni di poter determinare il possesso dei requisiti e possa stabilire la valutabilità della dichiarazione.

Le dichiarazioni sostitutive di atto di notorietà riguardanti tutti gli stati, fatti e qualità di cui all'art. 47 D.P.R. 445/2000 e non espressamente indicati all'art. 46 del medesimo D.P.R., come ad esempio la conformità all'originale di una pubblicazione, devono risultare da apposita dichiarazione nella domanda o nel curriculum.

Tutte le dichiarazioni sostitutive di certificazione e tutte le dichiarazioni di conformità all'originale di fotocopie di documenti o fotocopie di pubblicazioni devono essere sottoscritte dall'interessato e devono essere corredate dalla fotocopia di un documento di identità. Per quanto concerne tali dichiarazioni è sufficiente apporre in calce o in allegato alla copia del documento di identità la seguente dicitura:

"Il sottoscritto (cognome e nome), consapevole delle conseguenze derivanti in caso di rilascio di dichiarazioni false, dichiara sotto la propria responsabilità che tutte le fotocopie allegate alla domanda di partecipazione all'avviso pubblico sono conformi all'originale in suo possesso e che ogni dichiarazione resa risponde a verità".

Fermo restando quanto previsto dall'art. 76 del D.P.R. 445 del 28.12.2000 circa le sanzioni penali previste per le dichiarazioni false, qualora emerga la non veridicità del contenuto della dichiarazione, il dichiarante decade dai benefici eventualmente conseguenti al provvedimento emanato sulla base della dichiarazione non veritiera oltre all'incorrere nelle sanzioni penali predette.

Non saranno prese in considerazione dichiarazioni generiche che non consentano una idonea conoscenza degli elementi necessari per una corretta valutazione.

Alla domanda deve essere unito l'elenco datato e firmato dei documenti e titoli presentati, numerati progressivamente in relazione al corrispondente titolo.

Ai sensi della legge 675/96 il trattamento dei dati personali raccolti, anche con l'ausilio dei mezzi informatici, è finalizzata allo svolgimento della procedura e all'eventuale instaurazione e gestione del rapporto contrattuale.

La comunicazione dei dati ad altri soggetti pubblici e ai privati verrà effettuata in esecuzione di obblighi di legge, di regolamento e per lo svolgimento delle funzioni istituzionali ai sensi di quanto previsto dalla legge 675/96 e dalle ulteriori disposizioni integrative.

MODALITA' DI ACCERTAMENTO DELLA QUALIFICAZIONE PROFESSIONALE

L'accertamento della qualificazione professionale e delle competenze degli aspiranti, sarà effettuato da una Commissione di Esperti, sulla base della valutazione comparativa dei curricula presentati dagli aspiranti e mediante un colloquio diretto alla valutazione delle capacità professionali del candidato.

La Commissione procederà a redigere una graduatoria finale di merito, risultante da apposito verbale, in base all'attribuzione dei seguenti punteggi, da assegnare ad ogni candidato in possesso dei requisiti richiesti:

per la valutazione del curriculum formativo e professionale nonché per il colloquio la Commissione ha a disposizione 60 punti, così ripartiti:

a) 30 punti per la valutazione del curriculum formativo e professionale

b) 30 punti per il colloquio

I 30 punti per la valutazione del curriculum formativo e professionale sono così ripartiti:

- Titoli professionali: punti 20

In tale categoria saranno valutate le attività professionali e similari, specifiche rispetto ai requisiti richiesti, svolte presso Enti Pubblici o privati (rapporto di lavoro subordinato, incarichi libero professionali, collaborazioni coordinate e continuative, frequenze volontarie, borse di studio,...).

Nell'ambito di tale categoria, il relativo punteggio sarà attribuito dalla Commissione secondo il prudente apprezzamento, tenuto conto, tra l'altro, della tipologia del rapporto, dell'impegno orario e di ulteriori elementi idonei ad evidenziare il livello di qualificazione professionale acquisito rapportato all'attività da espletare.

- Titoli vari: punti 10

In tale categoria verranno valutati gli ulteriori titoli, non rientranti nella precedente categoria, idonei ad evidenziare il livello di qualificazione professionale acquisito, quali: titoli di studio/professionali, corsi di formazione/aggiornamento, convegni scientifici, attività didattica, attività scientifica,...).

Le pubblicazioni per essere oggetto di valutazione, devono essere edite a stampa e non possono essere autocertificate. Nell'ambito di tale categoria, il relativo punteggio verrà attribuito dalla Commissione secondo il suo prudente apprezzamento, e con adeguata motivazione.

Il colloquio sarà diretto ad accertare le conoscenze e le esperienze necessarie per lo svolgimento delle attività progettuali, come sopra riportato.

Per quanto riguarda il colloquio di cui al precedente paragrafo, verranno comunicate ai candidati con lettera raccomandata con avviso di ricevimento, con preavviso minimo di 10 giorni, all'indirizzo indicato nella domanda di partecipazione la data, l'ora e il luogo di convocazione.

Nel caso in cui il candidato non si presenti nei termini suddetti all'espletamento del colloquio, qualunque sia la causa, verrà dichiarato rinunciario alla selezione in oggetto.

CONFERIMENTO DEGLI INCARICHI:

Il conferimento dell'incarico di collaborazione coordinata a progetto in questione verrà formalizzato con delibera del Direttore Generale, sulla base delle valutazioni espresse dall'apposita Commissione di Esperti che dovranno risultare da apposito verbale, sulla base di quanto stabilito dal presente avviso.

Il conferimento di cui sopra è subordinato alla dimostrazione da parte dell'aspirante di non incorrere nelle incompatibilità previste dall'art. 53 del D.Lgs n. 165/01 e successive modificazioni ed integrazioni.

Detto incarico verrà attribuito al candidato avente titolo, mediante stipula di contratto individuale, disciplinato dagli artt. 2222 e seguenti del Codice Civile.

Per quanto non previsto dal presente avviso valgono le disposizioni normative vigenti in materia.

Il Direttore Generale dell'I.S.P.O. si riserva a suo insindacabile giudizio, la facoltà di modificare, prorogare, sospendere o revocare il presente bando qualora ricorrano motivi di pubblico interesse o per effetto di disposizioni di legge, senza che per i concorrenti insorga alcuna pretesa o diritto.

Il contratto sarà sottoposto a verifica sull'effettiva consistenza delle risorse necessarie per la copertura del corrispondente onere. Nel caso il progetto venga sospeso o interrotto per cause dipendenti dall'Ente finanziatore, l'Istituto si riserva la facoltà di recedere dal contratto previa comunicazione scritta.

Per eventuali chiarimenti o informazioni gli aspiranti potranno rivolgersi al Referente Amministrativo della S.C. tel 055 7972570 – Via Delle Oblate n. 2 – 50139 Firenze

IL DIRETTORE GENERALE
Prof. Gianni Amunni



ISTITUTO PER LO STUDIO
E LA PREVENZIONE ONCOLOGICA



Firenze, 03/08/2011
Prot. n. 2111

prof. Gianni Amunni
Direttore Generale
ISPO

Oggetto: RICHIESTA ATTIVAZIONE INCARICO CO.CO.PRO. SU PROGETTO FINALIZZATO
AUT.124/2010 - CdC 659 - Delibera D.G. n. 06 del 21/01/2011.

Indicazioni della delibera di finanziamento:

Si richiede l'attivazione di un incarico co.co.pro. sul progetto di ricerca "Monitoring the HPV type prevalence in the post-vaccination era in women living in Basilicata Region, Italy", responsabile dr.ssa Francesca Carozzi.

- finanziato da SANOFI Pasteur - Lione Francia, approvato con Delibera D.G. n. 06 del 21/01/2011 (autorizzazione n.124/2010 - CdC 659 - conto economico 3A010302 contributi da privati - scadenza del progetto: 31/12/2012).

Oggetto, descrizione e finalità del progetto:

L'obiettivo dello studio è quello di valutare la frequenza delle infezioni da HPV in donne di età 18-50 anni. Lo studio, promosso dalla ditta farmaceutica Sanofi Pasteur MSD, prevede l'esecuzione di un Pap-test e di un test-HPV ed eventuale successiva tipizzazione.

Indicazione dei compiti del collaboratore all'interno dell'attività progettuale

I compiti che dovrà svolgere il collaboratore sono i seguenti:

1. Esecuzione metodiche molecolari;
2. standardizzazione fasi preanalitiche;
3. raccolta e analisi dei dati;
4. gestione protocolli di studio;
5. elaborazioni pubblicazioni scientifiche.

Indicazione del titolo di studio e dei requisiti specifici (esperienze, conoscenze ecc.) necessarie per l'espletamento dell'attività progettuale:

- Laurea Specialistica in Biotecnologie mediche con indirizzo medico-diagnostico
- Estrazione e purificazione di acidi nucleici anche da tessuti paraffinati;
- comprovata esperienza almeno biennale in un laboratorio di biologia molecolare;
- esperienza delle seguenti tecniche di laboratorio: amplificazione genica, Real Time PCR, High Resolution Melt, Pyrosequencing, Sequenziamento, Reverse Line Blot Hybridization);
- aver effettuato uno stage all'estero in biologia molecolare per un periodo di almeno due mesi presso una struttura riconosciuta a livello internazionale;
- avere esperienza nella gestione di progetti di ricerca nelle fasi di gestione database e analisi dei risultati;
- ottima conoscenza inglese tecnico;
- buona conoscenza del linguaggio informatico.

Indicazione della durata e importo da utilizzare:

Il contratto avrà la durata presunta di 12 (dodici) mesi, e comunque a partire dalla data di effettivo inizio dell'attività e non oltre la scadenza del progetto (31/12/2012), per un compenso totale di € 29.000,00 (ventinovemila) (comprensivo di oneri a carico dell'Ente).

Indicazioni della sede ove il collaboratore espletterà l'attività:

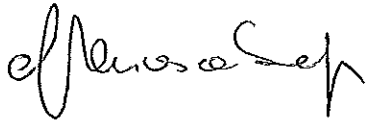
Il collaboratore espletterà la sua attività presso la S.C. di Citologia Analitica Biomolecolare ISPO, via Cosimo il Vecchio, 2 – 50139 Firenze.

Motivazione per la quale si rende necessario il ricorso a personale esterno per la realizzazione del progetto:

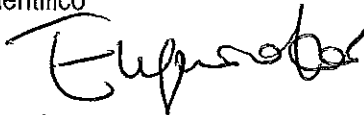
L'attivazione di un contratto per una Collaborazione Coordinata a Progetto è motivata dal fatto che attualmente il personale ISPO è già impegnato in attività istituzionali e in altri progetti.

Distinti saluti,

Il Responsabile del Progetto,
Dr.ssa Francesca Carozzi



Si autorizza: il Referente Scientifico
dr Eugenio Paci



Allegato di lettera "C" alla DG 107 del 06/09/2011



ISTITUTO PER LO STUDIO
E LA PREVENZIONE ONCOLOGICA



Firenze 03/08/2011
Prot. n. 2112

Al Coordinatore Amministrativo ISPO
Dott. Giorgio Nencioni

Oggetto: Proposta di COMMISSIONE ESAMINATRICE per il conferimento di n. 1 collaborazione coordinata a progetto per personale in possesso del Diploma di Laurea Specialistica in Biotecnologie.

Con la presente si indicano i nominativi per la commissione esaminatrice per la selezione, per titoli e colloquio, per l'attribuzione dell'incarico in oggetto, ai sensi dell'art. 3, comma 5 del regolamento ISPO di disciplina per il conferimento di incarichi di collaborazione coordinata a progetto nell'ambito del Progetto "Monitoring the HPV type prevalence in the post-vaccination era in women living in Basilicata Region, Italy" finanziato da SANOFI Pasteur - Lione Francia, approvato con **Delibera D.G.** n. 06 del 21/10/2011 (autorizzazione n. 124/2010,cdc 659).

PRESIDENTE:

Dr. ssa Francesca Carozzi, Dirigente biologo presso la S.C. Citologia Analitica e Biomolecolare - ISPO;

COMPONENTI ESPERTI:

Dr. ssa Maddau, Dirigente biologo presso la S.C. Citopatologia - ISPO;
Dr.ssa Rubeca, Dirigente biologo presso la S.C. Citologia Analitica e Biomolecolare.- ISPO;

SEGRETARIO:

Monica Di Stasio, Collaboratore Amministrativo c/o Ufficio Supporto Amministrativo Attività Scientifica e di Ricerca ISPO,

MEMBRO SOSTITUTO:

Dr.ssa Mantellini, Dirigente medico presso la S. S. Centro di Riferimento Regionale ISPO.;
Dr.ssa Maticci Marzia, Dirigente biologo presso la SC Citopatologia - ISPO;

Cordiali saluti,

Referente Scientifico ISPO

Dr. Eugenio Paz