





ISTITUTO PER LO STUDIO
E LA PREVENZIONE ONCOLOGICA

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

N° 115 del 27 SET. 2012

Oggetto: Avviso Pubblico, per titoli e colloquio, per l'attribuzione di n. 1 collaborazione coordinata a progetto per un laureato in Biotecnologie Mediche o equipollenti, 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 HPV Type prevalence in the post-vaccination era in women living in the Basilicata Region, Italy", finanziato dalla ditta Sanofi MSD.	
Indizione, approvazione del bando e nomina commissione. Immediatamente eseguibile.	
Strutture Proponenti	SC Citopatologia, Citologia Analitica e Biomolecolare
Proposta n.	Coordinatore Amministrativo Dott.ssa Assunta Rizzo 
	Responsabile del procedimento Dott.ssa Rossella Centoni 
	Estensore

IMMEDIATAMENTE ESEGUIBILE



Importo di spesa: totale € 65.000,00

Conto Economico n. 3B020417 "contratto di lavoro autonomo mansioni sanitarie"

Eseguibile a norma di Legge dal 27 SET. 2012

Pubblicato a norma di Legge il 28 SET. 2012

Inviato al Collegio Sindacale il 28 SET. 2012

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:

- il Decreto Legislativo n. 502 del 30.12.1992 e successive modifiche ed integrazioni e la Legge Regionale Toscana n. 40 del 24.02.2005 di disciplina del Servizio Sanitario Regionale e successive modifiche ed integrazioni;

- la Legge Regionale 4 febbraio 2008, n. 3, così come modificata dalla Legge R.T. n. 32/12, ai sensi della quale è stato istituito l' ISPO – Istituto per lo Studio e la Prevenzione Oncologica – "ente del servizio sanitario regionale, dotato di personalità giuridica pubblica e di autonomia organizzativa, amministrativa e contabile" (art. 1);

Vista la delibera del Direttore Generale n. 4 del 12.01.2012 con la quale è stato approvato il regolamento dei progetti finalizzati;

Ricordato che il Direttore Generale di ISPO, con Delibera n. 178 del 30.12.2011 ha approvato lo schema di accordo fra l'Istituto e la ditta Sanofi Pasteur MSD NSC, relativo al progetto "Monitoring HPV Type prevalence in the post-vaccination era in women living in the Basilicata Region, Italy";

Ricordato inoltre che detto accordo (repertorio ISPO n. 36 del 30.12.2011) ha decorrenza 28.12.2011 e termine il 31.12.2014;

Dato atto che, con successiva Delibera n. 10 del 20.01.2012, il Direttore Generale dell'Istituto ha approvato la relazione progettuale ed il piano economico finanziario dello studio in parola (aut. n. 96/2011, cdc 671), che prevede l'arruolamento di circa 4.000 donne di età compresa tra 18 e 50 anni, che vivono nella Regione Basilicata per la valutazione della prevalenza di HPV totale e di tipo specifico di infezione cervicale da HPV;

Dato atto inoltre che, come evidenziato nelle relazioni progettuali (allegate agli atti suddetti) dal responsabile del progetto, Dr.ssa Francesca Carozzi, Dirigente Biologo della Struttura Complessa Citologia Analitica e Biomolecolare di ISPO, l'Istituto, oltre ad assicurare il coordinamento scientifico dello studio in parola ha il compito di effettuare tutti i test HPV (HC2 Hr, HC2 LR e genotipizzazione con Innolipa), creare uno specifico database, effettuare tutte le analisi statistiche;

Considerato che, con nota prot. n. 2944 del 21.09.2012 (allegato di lettera "A", parte integrante e sostanziale del presente atto), il responsabile del progetto ha rappresentato la necessità di avvalersi delle prestazioni professionali di un laureato in Biotecnologie Mediche o laurea equipollente, da reclutare con ricorso all'esterno, per lo svolgimento dei seguenti compiti, da ritenersi mansioni sanitarie, indispensabili per la realizzazione delle attività progettuali:

- Stesura laboratory manual relato alle analisi molecolari eseguite nell'ambito del progetto e di documenti correlati allo studio sia in lingua inglese che in italiano;
- gestione fasi di arruolamento del progetto, coordinamento e ricezione campioni e questionari, verifica della compatibilità con i criteri di arruolamento e condizioni di spedizione, verifica completezza dei dati secondo le procedure definite per lo studio;
- contatti con il centro/centri di arruolamento anche per quanto riguarda l'invio di materiale di prelievo, gestione ordini, contatti telefonici giornalieri in inglese con i partner del progetto;
- partecipazione alle call conference settimanali in lingua inglese;
- processazione campioni per analisi molecolari, stoccaggio e gestione banca biologica dello studio,
- ricerca HPV con Hybrid capture II HR e LR in campioni cervicali, genotipizzazione HPV con reverse line blot, sequenziamento genico HPV compresa ricerca varianti, pcr HPV tipo specifiche;
- invio risposte al centro di arruolamento, inserimento nel data base dello studio dei dati di laboratorio sviluppati e validati secondo le procedure definite per lo studio;

Preso atto che i requisiti richiesti sono i seguenti:

- Laurea specialistica in Biotecnologie Mediche o equipollente;
- comprovata esperienza professionale almeno triennale in attività laboratoristiche collegate alla ricerca biomolecolare nel campo della prevenzione secondaria dei tumori, svolta presso strutture sanitarie riconosciute a livello nazionale e/o internazionale;

- comprovata esperienza professionale laboratoristica biomolecolare nella diagnosi virologica associata al carcinoma cervicale con particolare riferimento a ricerca HPV e genotipizzazione tipo specifica;
- ottima conoscenza inglese parlato e scritto;
- esperienza documentata nella gestione di banche biologiche;

Rilevato come si renda necessario il ricorso a risorsa esterna in quanto detta professionalità non è prevista presso l'Istituto;

Dato atto che, con nota prot. n. 2944 del 21.09.2012, il responsabile del progetto ha attestato l'impossibilità di provvedere a tale necessità mediante l'utilizzo della graduatoria di Istituto approvata con Delibera del Direttore Generale n. 71 del 17.05.2012, in quanto la medesima è relativa a selezione per il conferimento di una collaborazione a progetto con laureato in Biotecnologie per lo svolgimento di compiti particolari e diversi rispetto a quelli ulteriori che si ritiene necessario assicurare mediante l'attivazione dell'incarico di collaborazione professionale richiesto;

Preso atto che l'incarico da conferire è a tempo determinato, esclusivamente legato al progetto finalizzato, con durata presunta di n. 26 mesi a partire dalla data del suo effettivo inizio e termine entro e non oltre il 31.12.2014, data di scadenza del progetto, per un importo totale presunto di € 65.000,00 (comprensivo degli oneri a carico dell'ente); nel caso di durata inferiore alla presunta, il compenso complessivo sarà rideterminato di conseguenza, in base all'attività effettivamente svolta dal collaboratore;

dato atto che il compenso comprensivo di oneri a carico dell'Ente previsto per la collaborazione in oggetto risulta congruamente determinato in conformità ai parametri approvati con delibera del Direttore Generale n. 26 del 16.02.2010 avente ad oggetto "Aggiornamento delle fasce di remunerazione per gli incarichi a termine per la collaborazione allo svolgimento di progetti finalizzati";

Evidenziato che il costo complessivo di € 65.000,00 conseguente al presente atto, interamente coperto dai fondi erogati da Sanofi MSD, rientra nei limiti di spesa individuati dalla Regione Toscana per i costi del personale con Legge RT n. 66 del 27.12.2011 e costituiscono risorse aggiuntive rispetto alle spese di personale del Bilancio per gli anni 2012/2014, ai sensi della vigente normativa nazionale e della Legge Regionale Toscana n. 42 del 01.08.2006, 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 opportuno, per quanto sopra esposto, indire n. 1 avviso pubblico, per titoli e colloquio, per il conferimento di una collaborazione coordinata a progetto, ad un professionista in possesso della laurea in Biotecnologie Mediche o equipollente, secondo quanto disposto dal bando che, quale **allegato di lettera "B"**, si unisce al presente atto per formarne parte integrante e sostanziale;

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 e che nel bando viene stabilito, tra l'altro, che la selezione dei candidati avverrà mediante procedura comparativa e verrà effettuata da apposita Commissione esaminatrice, 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 colloquio, al fine di poter procedere alla selezione;

Preso atto della nota del Referente Scientifico ISPO, prot. n. 2945 del 21.09.2012 avente ad oggetto "Proposta di Commissione Esaminatrice per il conferimento di n. 1 incarico di collaborazione coordinata a progetto per personale in possesso della Laurea specialistica in Biotecnologie Mediche o equipollenti che 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;

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

PRESIDENTE:

dr. Massimo Confortini, Dirigente Biologo e Direttore presso la S.C. Citologia Analitica e Biomolecolare – ISPO;

COMPONENTI ESPERTI:

dr. Francesca Carozzi, Dirigente Biologo presso la S.C. Citologia Analitica e Biomolecolare – ISPO;

dr. Marzia Matucci, Dirigente Biologo presso la S.C. Citopatologia Analitica e Biomolecolare – ISPO;

SEGRETARIO:

Monica Di Stasio/Elena Biffoli, Collaboratore Amministrativo;

MEMBRO SOSTITUTO DEI COMPONENTI ESPERTI:

dr. Cristina Sani, Dirigente Biologo presso la S.C. Citologia Analitica e Biomolecolare – 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;

Visto l'atto di delega conferito dal D.G. dell'Istituto con nota prot. n. 3478 del 21.12.2011 al Direttore della S.S. Acquisizione delle Risorse Umane dell'Azienda USL 10 di Firenze, in forza di specifico atto convenzionale, sulla base del quale ISPO si avvale del supporto di personale di detta ASL per la gestione di varie materie tecnico operative, fra le quali la gestione del personale;

Ritenuto di dichiarare il presente atto immediatamente eseguibile per consentire l'avvio delle procedure per l'assegnazione della collaborazione in parola;

Acquisito il nulla osta di capienza economica, agli atti, da parte della SS Contabilità e Controllo di Gestione;

Acquisito il visto di conformità giuridico amministrativa del Coordinatore Amministrativo;

Con il parere favorevole del Direttore Sanitario

DELIBERA

Per i motivi esposti in narrativa:

1) **Di indire** per i motivi indicati in parte narrativa, l'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 una collaborazione coordinata a progetto con laureato in Biotecnologie Mediche o laurea equipollente, relativo al progetto "Monitoring HPV Type prevalence in the post-vaccination era in women living in the Basilicata Region, Italy", finanziato dalla ditta Sanofi MSD, 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;

2) **Di dare atto** che detta collaborazione, ha durata presunta di n. 26 mesi a partire dalla data del suo effettivo inizio e termine entro e non oltre il 31.12.2014, data di scadenza del progetto, per un importo totale presunto di € 65.000,00 (comprensivo degli oneri a carico dell'ente); nel caso di durata inferiore alla presunta, il compenso complessivo sarà rideterminato di conseguenza, in base all'attività effettivamente svolta dal collaboratore;

3) **Di dare atto** che il compenso lordo previsto per la collaborazione in oggetto risulta congruamente determinato in conformità ai parametri approvati con delibera Direttore Generale 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*";

4) **Di dare atto** che il costo di € 65.000,00 (comprensivo degli oneri a carico dell'ente) finanziato da Sanofi MSD, è da considerarsi risorsa aggiuntiva rispetto alle spese di personale del Bilancio anno 2012/2014, 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;

5) Di **iscrivere** la spesa derivante dalla presente delibera pari ad € 65.000,00 (comprensivo degli oneri a carico dell'Ente) al Bilancio economico dell' ISPO per gli anni 2012/2014, Conto Economico n. 3B.02.04.17 "contratto di lavoro autonomo mansioni sanitarie" di cui all'autorizzazione di spesa n. 96/2011 - Cdc 671;

6) Di **nominare** la Commissione esaminatrice per l'attribuzione della Collaborazione coordinata a progetto, ai sensi dell'art. 7, comma 6 del D. Lgs n. 165/01 e successive modificazioni ed integrazioni , come sotto riportata:

PRESIDENTE:

dr. Massimo Confortini, Dirigente Biologo e Direttore presso la S.C. Citologia Analitica e Biomolecolare – ISPO;

COMPONENTI ESPERTI:

dr. Francesca Carozzi, Dirigente Biologo presso la S.C. Citologia Analitica e Biomolecolare – ISPO;

dr. Marzia Matucci, Dirigente Biologo presso la S.C. Citopatologia Analitica e Biomolecolare – ISPO;

SEGRETARIO:

Monica Di Stasio/Elena Biffoli, Collaboratore Amministrativo;

MEMBRO SOSTITUTO DEI COMPONENTI ESPERTI:

dr. Cristina Sani, Dirigente Biologo presso la S.C. Citologia Analitica e Biomolecolare – ISPO;

7) Di **dichiarare** la presente deliberazione immediatamente eseguibile al fine di consentire l'avvio della collaborazione in parola;

8) Di **trasmettere** la presente deliberazione all'Albo di pubblicità dell'ISPO e al Collegio Sindacale.

IL DIRETTORE SANITARIO
Dr.ssa Chiara Neri



IL DIRETTORE GENERALE

Prof. Gianni Amunni



Elenco degli allegati

Allegato A	nota di richiesta collaborazione del responsabile del progetto	n. pag. 2
Allegato B	Avviso pubblico di selezione	n. pag. 5
Allegato C	nota di proposta di nomina commissione esaminatrice	n. pag. 1

STRUTTURE AZIENDALI DA PARTECIPARE:

S.C. Citopatologia, Citologia Analitica e Biomolecolare;
S.S. Contabilità e Controllo di Gestione ISPO;
Ufficio Supporto Amm.vo attività Scientifica e Ricerca ISPO;
S.S. Acquisizione delle Risorse Umane ASF;
S.C. Amministrazione e Bilancio ASF.



ISTITUTO PER LO STUDIO
E LA PREVENZIONE ONCOLOGICA



S.C. di Citologia analitica e biomolecolare
Direttore: Massimo Confortini

Firenze, 21/09/2012
Prot. n. 2966

Dr. Gianni Amunni
Direttore Generale
ISPO

Dr. Chiara Neri
Direttore Sanitario
ISPO

Dr. Assunta Rizzo
Coordinatore Amministrativo
ISPO

Oggetto: RICHIESTA ATTIVAZIONE COLLABORAZIONE COORDINATA A PROGETTO SU FINALIZZATI.

Indicazioni della delibera di finanziamento

Si richiede l'attivazione di un contratto di collaborazione coordinata a progetto da imputarsi sul seguente progetto di ricerca:

"Monitoring HPV Type prevalence in the post-vaccination era in women living in the Basilicata Region, Italy" finanziato dalla ditta SANOFI MSD approvato con Delibera D.G. n. 178 del 30.12.2011 e n. 10/2012 (autorizzazione n. 96/2011, CDC 671) per Euro tot 65.000,00 (inclusi oneri a carico dell'Ente) scadenza progetto 31/12/2014. Conto economico 3B020217 (mansioni sanitarie).

Oggetto, descrizione e finalità del progetto

Lo Studio "Monitoring HPV Type prevalence in the post-vaccination era in women living in the Basilicata Region, Italy" valuterà la prevalenza tipo specifico di HPV e il potenziale type replacement di tipi di HPV non contenuti nel vaccino in epoca post vaccinale nei paesi europei non-nordici".

Lo studio prevede l'arruolamento di circa 4000 donne di età compresa tra 18-50 anni che vivono nella regione Basilicata (Italia) nel 2012-2013 per valutare la prevalenza HPV totale e tipo specifico di infezione cervicale da HPV (complessiva e stratificata per lo stato di vaccinazione contro l'HPV).

L'obiettivo primario dello studio sarà di valutare la prevalenza generale e per categorie di età dell'infezione cervicale da HPV ad alto e basso rischio totale e tipo specifica, mentre obiettivi secondari sono la valutazione della prevalenza HPV complessiva e tipo specifica per classe di età, per risultato citologico e / o stato vaccinale nonché valutare la relazione tra infezione da HPV del collo dell'utero e potenziali fattori di rischio (tra cui dati demografici, abitudini di vita e la storia medica).

Indicazione dei compiti del collaboratore all'interno delle attività progettuali

Stesura laboratory manual relativo alle analisi molecolari eseguite nell'ambito del progetto e di documenti correlati allo studio sia in lingua inglese che in italiano, Gestione fasi di arruolamento del progetto, coordinamento e ricezione campioni e questionari, verifica della compatibilità con i criteri di arruolamento e condizioni di spedizione, verifica completezza dei dati secondo le procedure definite per lo studio. contatti con il centro/centri di arruolamento anche per quanto riguarda l'invio di materiale di prelievo, gestione ordini, contatti telefonici giornalieri in inglese con i partner del progetto, partecipazione alle call conference settimanali in lingua inglese, processazione campioni per analisi molecolari, stoccaggio e gestione banca biologica dello studio, ricerca HPV con Hybrid capture II HR e LR in campioni cervicali, genotipizzazione

HPV con reverse line blot , sequenziamento genico HPV compresa ricerca varianti, pcr HPV tipo specifiche. invio risposte al centro di arruolamento, inserimento nel data base dello studio dei dati di laboratorio sviluppati e validati secondo le procedure definite per lo studio. Da ritenersi mansioni sanitarie.

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

- laurea specialistica in Biotecnologie Mediche o equipollenti;
- comprovata esperienza professionale almeno triennale in attività laboratoristiche collegate alla ricerca biomolecolare nel campo della prevenzione secondaria dei tumori, svolta presso strutture sanitarie riconosciute a livello nazionale e/o internazionale;
- comprovata esperienza professionale laboratoristica biomolecolare nella diagnosi virologica associata al carcinoma cervicale con particolare riferimento a ricerca HPV e genotipizzazione tipo specifica;
- ottima conoscenza inglese parlato e scritto;
- esperienza documentata nella gestione di banche biologiche.

Indicazione della durata e importo da utilizzare

La durata della presente collaborazione sarà di mesi 26 e comunque non oltre la scadenza del progetto l'importo da utilizzare è di € 65.000,00 (euro sessantacinquemila/00 compreso 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. Citopatologia, Citologia Analitica e Biomolecolare dell'ISPO con sede a Villa delle Rose - 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 nuovo progetto di ricerca è dovuta al fatto che attualmente il personale dell'ISPO è già impegnato in attività istituzionali e in altri progetti, ed alla necessità di dedicare "full time" una persona con una specifica esperienza per le fasi di arruolamento, contatti con il centro coordinatore arruolamento, gestione questionari individuali e analisi di laboratorio del presente progetto.

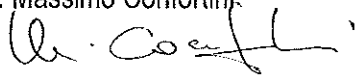
Si attesta inoltre l'impossibilità di provvedere a tale necessità mediante l'utilizzo della graduatoria di Istituto approvata con Delibera del Direttore Generale n. 71 del 17/05/2012, in quanto la medesima è relativa a selezione per il conferimento di una collaborazione a progetto con laureato in Biotecnologie per lo svolgimento di compiti particolari e diversi rispetto a quelli ulteriori che si ritiene necessario assicurare mediante l'attivazione dell'incarico di collaborazione professionale richiesto.

Distinti saluti

Il Responsabile del Progetto
"Dr. Francesca Carozzi"



Il Direttore della S.C. Citopatologia, Citologia Analitica e Biomolecolare
"Dr. Massimo Confortini"



Si autorizza:

Il Referente Scientifico
Dr. Eugenio Paci



Allegato di lettera "B" alla Delibera del Direttore generale dell'I.S.P.O. n. 115 del 27 SET. 2012

AVVISO PUBBLICO DI SELEZIONE

PER IL CONFERIMENTO DI N. 1 INCARICO DI COLLABORAZIONE COORDINATA A PROGETTO (CO.CO.PRO) AD UN LAUREATO IN BIOTECNOLOGIE MEDICHE O EQUIPOLLENTI PER LA DURATA PRESUNTA DI MESI 26, PER UN IMPORTO TOTALE DI € 65.000,00 COMPRESI GLI ONERI A CARICO DELL'ENTE PER LA REALIZZAZIONE DEL PROGETTO DI RICERCA: "MONITORING HPV TYPE PREVALENCE IN THE POST-VACCINATION ERA IN WOMEN LIVING IN THE BASILICATA REGION, ITALY".

In esecuzione della deliberazione del Direttore Generale n. _____ del _____, l'Istituto per lo Studio e la Prevenzione Oncologica (ISPO) indice ed approva il bando di selezione per il conferimento di n. 1 *incarico di collaborazione coordinata a progetto* ad un laureato in Biotecnologie Mediche o equipollenti per la durata presunta di mesi 26 per un importo totale di € 65.000,00 compresi gli oneri a carico dell'ente per la realizzazione del progetto di ricerca "Monitoring HPV Type prevalence in the post-vaccination era in women living in the Basilicata Region, Italy", finanziato dalla ditta Sanofi MSD, approvato con Delibere Direttore Generale ISPO G n. 178 del 30.12.2011 e n. 10 del 20.01.2012 - AUT. 96/2011, Cdc 671, scadenza progetto 31.12.2014.

Compiti richiesti al collaboratore :

- Stesura laboratory manual relato alle analisi molecolari eseguite nell'ambito del progetto e di documenti correlati allo studio sia in lingua inglese che in italiano;
- gestione fasi di arruolamento del progetto, coordinamento e ricezione campioni e questionari, verifica della compatibilità con i criteri di arruolamento e condizioni di spedizione, verifica completezza dei dati secondo le procedure definite per lo studio;
- contatti con il centro/centri di arruolamento anche per quanto riguarda l'invio di materiale di prelievo, gestione ordini, contatti telefonici giornalieri in inglese con i partner del progetto;
- partecipazione alle call conference settimanali in lingua inglese;
- processazione campioni per analisi molecolari, stoccaggio e gestione banca biologica dello studio,
- ricerca HPV con Hybrid capture II HR e LR in campioni cervicali, genotipizzazione HPV con reverse line blot, sequenziamento genico HPV compresa ricerca varianti, pcr HPV tipo specifiche;
- invio risposte al centro di arruolamento, inserimento nel data base dello studio dei dati di laboratorio sviluppati e validati secondo le procedure definite per lo studio;

Requisiti:

- Laurea specialistica in Biotecnologie Mediche o equipollente;
- comprovata esperienza professionale almeno triennale in attività laboratoristiche collegate alla ricerca biomolecolare nel campo della prevenzione secondaria dei tumori, svolta presso strutture sanitarie riconosciute a livello nazionale e/o internazionale;
- comprovata esperienza professionale laboratoristica biomolecolare nella diagnosi virologica associata al carcinoma cervicale con particolare riferimento a ricerca HPV e genotipizzazione tipo specifica;
- ottima conoscenza inglese parlato e scritto;
- esperienza documentata nella gestione di banche biologiche;

Durata e compenso:

La durata della presente collaborazione avrà la durata presunta di n. 26 mesi a partire dalla data del suo effettivo inizio e termine entro e non oltre il 31.12.2014, data di scadenza del progetto, per un importo totale presunto di € 65.000,00 (comprensivo degli oneri a carico dell'ente); nel caso di durata inferiore alla presunta, il compenso complessivo sarà rideterminato di conseguenza, in base all'attività effettivamente svolta dal collaboratore

La sede di riferimento per l'attività della collaborazione in oggetto è presso la SC Citopatologia, Citologia Analitica e Biomolecolare Ispo, in Via Cosimo il Vecchio, 2 Firenze;

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.

Gli aspiranti dovranno dichiarare sotto la propria responsabilità:

- a) cognome, nome, data e luogo di nascita, residenza, recapito telefonico ed indirizzo di posta elettronica;
- b) cittadinanza;
- c) il comune di iscrizione nelle liste elettorali, ovvero i motivi della non iscrizione o della cancellazione dalle liste medesime;
- d) Comune o Stato Estero nelle cui liste elettorali è iscritto, ovvero i motivi della non iscrizione o della cancellazione dalle liste medesime;
- e) i titoli di studio posseduti, con indicazione della data, sede e denominazione completa degli istituti in cui i titoli stessi sono stati conseguiti, nonché tutti i requisiti di ammissione richiesti dal presente Avviso. In caso di titolo conseguito presso Università Straniera dovranno essere indicati gli estremi del decreto di riconoscimento del Ministero dell'istruzione, dell'Università e della Ricerca ai sensi delle norme vigenti;
- f) i servizi prestati presso pubbliche amministrazioni e le eventuali cause di cessazione di precedenti rapporti di pubblico impiego;
- g) 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.

Il concorrente dovrà altresì dichiarare, sotto la propria personale responsabilità, di non aver riportato condanne penali o, in caso contrario, dovrà indicare quali condanne abbia riportato e procedimenti penali in corso a sua carico.

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 O AUTOCERTIFICARE AI SENSI DELLA LEGGE 183/2011

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:

- a) Titolo di studio valido per l'ammissione (laurea specialistica in Biotecnologie Mediche o equipollente)
- b) Tutti i titoli professionali e/o di carriera conseguiti, che il candidato ritenga opportuno far valere nel proprio interesse agli effetti della valutazione;
- c) Documentazione attestante le esperienze professionali e conoscenze richieste per l'attività oggetto del presente Avviso, come sopra specificato;
- d) Lavori scientifici: sono ammessi anche lavori in bozza o dattiloscritti, purché muniti della dichiarazione d'impegno da parte delle direzioni delle riviste, degli atti e delle collezioni presso le quali il lavoro verrà pubblicato;
- e) Qualsiasi altro titolo o documento, atto a comprovare la preparazione scientifica del concorrente;
- f) Curriculum formativo e professionale, redatto in carta semplice datato e firmato.

Il candidato dovrà inoltre presentare elenco dei documenti sopra indicati. Non è consentito aggiungere, dopo il termine di scadenza fissato, alcun altro documento, certificato, memoria, pubblicazione o parte di essa, né sostituire quanto già presentato.

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.

Il candidato dovrà apporre la firma in calce alla domanda, a pena di esclusione. La sottoscrizione non necessita di autenticazione.

Il candidato potrà avvalersi della facoltà prevista dal DPR 445/2000 relativa all'autocertificazione.

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 sanzioni penali, nel caso di dichiarazioni non veritiere, di formazione o uso di atti falsi, richiamate dall'art. 76 del D.P.R. 28 Dicembre 2000, n. 445, nonché della decadenza dai benefici conseguenti al provvedimento eventualmente emanato sulla base della dichiarazione non veritiera, qualora dal controllo effettuato emerga la non veridicità del contenuto di taluna delle dichiarazioni rese (art. 75 D.P.R. n. 445/2000), dichiara sotto la propria responsabilità che ogni dichiarazione resa risponde a verità e che le fotocopie allegate alla domanda di partecipazione all'avviso pubblico sono conformi all'originale in suo possesso".

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 rinunciatario 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 32697844 – Via Cosimo il Vecchio n. 2 – 50139 Firenze.

IL DIRETTORE GENERALE
Prof. Gianni Amunni





ISTITUTO PER LO STUDIO
E LA PREVENZIONE ONCOLOGICA



Firenze, 21/09/2012
Prot. n. 2945

Al Coordinatore Amministrativo ISPO

Dott. Assunta Rizzo

Oggetto: Proposta di COMMISSIONE ESAMINATRICE per il conferimento di n. 1 collaborazione per personale in possesso del Diploma di Laurea in Biotecnologie o equipollenti.

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 HPV Type prevalence in the post-vaccination era in women living in the Basilicata Region, Italy" finanziato dalla ditta SANOFI MSD approvato con Delibera D.G. n. 178 del 30.12.2011 e D.G. n. 10 del 20/01/20122012 - autorizzazione n. 96/2011, CDC 671 - per Euro tot 74.250,00 (inclusi oneri a carico dell'Ente) scadenza del progetto il 31.12.2014.

PRESIDENTE:

dr. Massimo Confortini, Dirigente Biologo e Direttore presso la S.C. Citologia Analitica e Biomolecolare – ISPO;

COMPONENTI ESPERTI:

dr. Francesca Carozzi, Dirigente Biologo presso la S.C. Citologia Analitica e Biomolecolare – ISPO;

dr. Marzia Matucci, Dirigente Biologo presso la S.C. Citopatologia Analitica e Biomolecolare – ISPO;

SEGRETARIO:

Monica Di Stasio/Elena Biffoli, Collaboratore Amministrativo;

MEMBRO SOSTITUTO:

dr. Cristina Sani, Dirigente Biologo presso la S.C. Citologia Analitica e Biomolecolare – ISPO;

Cordiali saluti,

Referente Scientifico ISPO

Dr. Eugenio Paci