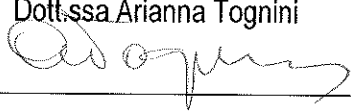



DELIBERAZIONE DEL DIRETTORE GENERALE
(Nominato con D.P.G.R.T. n. 233 del 13.12.2010)

N° 38 del 23/04/2013

Oggetto: Avviso Pubblico, per titoli e colloquio, per l'assegnazione di n. 1 collaborazione coordinata a progetto ad un laureato in Statistica ed 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 Basilicata region, Italy", finanziato dalla Ditta Sanofi Pasteur.

Approvazione, indizione del bando e nomina commissione.

Struttura Proponente	Direttore della S.C. Gestione del personale e rapporti con OO.SS	Dott.ssa Arianna Tognini 
Proposta n.	Coordinatore Amministrativo	Dott.ssa Assunta Rizzo 
	Estensore	Rossella Giovannini

IMMEDIATAMENTE ESEGUIBILE

Importo di spesa: € 43.500,00

Conto Economico n. 3B020414 "contratto di lavoro autonomo mansioni non sanitarie"

08 MAG, 2013

Eseguibile a norma di Legge dal

23 APR, 2013

Pubblicato a norma di Legge il

23 APR, 2013

Inviato al Collegio Sindacale il

L'anno 2013, il giorno 23 del mese di Aprile
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:

- 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 Toscana n. 3 del 04.02.2008 "Istituzione e organizzazione dell'Istituto per lo Studio e la Prevenzione Oncologica (ISPO). Gestione liquidatoria del Centro per lo Studio e la Prevenzione Oncologica (CSPO)" e successive modificazioni di cui alla Legge Regionale n. 32 del 19.06.2012;
- la delibera del Direttore Generale ISPO n. 42 del 17/03/2009, e successiva rettifica n. 70 del 16/04/2009, recante la disciplina delle procedure per il conferimento degli incarichi esterni di collaborazione coordinata a progetto e collaborazione libero professionale;
- l'atto di delega conferita, con atto prot. n. 4091 del 18.12.2012, dal Direttore Generale dell'ISPO al Direttore della SC Gestione del Personale e Rapporti con le OO.SS dell'Azienda Sanitaria 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 ed amministrative, fra le quali la gestione del personale;

Preso atto che con Delibera del Direttore Generale n. 10 del 20.01.2012 è stato approvato il progetto di ricerca finalizzato "*Monitoring HPV type prevalence in the post-vaccination era in women living in Basilicata region, Italy*" ed il relativo piano economico finanziario. Tale progetto è finanziato dalla Ditta Sanofi Pasteur e scade il 31.12.2014 (AUT. 96/11, cdc 671);

Preso atto che con nota prot. n. 785 del 07.03.2013, allegato di lettera "A" al presente atto quale parte integrante e sostanziale, la Dr.ssa Francesca Carozzi, Dirigente Biologo responsabile del progetto di cui sopra, ha chiesto l'attivazione di una collaborazione coordinata a progetto per lo svolgimento dei seguenti compiti, da ritenersi mansioni non sanitarie, indispensabili per la realizzazione dell'attività progettuale:

- Controlli di qualità dei dati relativi a test HPV trasmessi dal centro della Basilicata secondo le indicazioni del Data Management Plan (DMP);
- Analisi dei dati mensili secondo quanto specificato nel DMP;
- Report mensile periodici e report intermedi secondo quanto specificato nel DMP;
- Supporto analisi, interpretazione e report finale dello studio;
- Data entry questionari;
- Verifica doppio data entry questionari;
- Verifica completezza e analisi periodica dei questionari secondo quanto riportato nel documento "Questionary check" individuando i seguenti requisiti necessari per lo svolgimento delle suddette attività:
- Laurea magistrale in Statistica o equipollenti;
- Esperienza di elaborazione e gestione dati statistico-epidemiologici;
- Capacità di utilizzo dei principali software per la gestione e l'elaborazione statistica dei dati;
- Esperienza nella gestione di flussi di dati relativi a studi con campioni biologici e sistemi di controllo di qualità del dato.

Sarà considerato titolo preferenziale la buona conoscenza dell'inglese scritto e parlato.

L'attività verrà svolta presso la SC di Epidemiologia Clinica e Descrittiva ISPO, via delle Oblate, 2 Firenze.

Considerato che il Referente Scientifico ha autorizzato il ricorso a detta collaborazione;

Preso atto che l'incarico da conferire è a tempo determinato, esclusivamente legato al progetto finalizzato, con durata presunta di 18 mesi, a partire dalla data di effettivo inizio della collaborazione e termine entro e non oltre il 31 Dicembre 2014, data di scadenza del progetto, per un compenso totale di € 43.500,00, comprensivo di oneri a carico dell'ente; nel caso di durata inferiore il compenso totale potrà essere rideterminato di conseguenza;

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*";

Accertata l'impossibilità di provvedere alle prestazioni necessarie per lo svolgimento del progetto mediante il ricorso alle risorse professionali disponibili all'interno dell'Istituto così come risulta da dichiarazione del Gestore delle risorse umane (allegato di lettera "A" al presente atto quale parte integrante e sostanziale);

Preso atto come il costo relativo alla collaborazione di cui trattasi è sostenuto da fondi erogati dalla ditta SANOFI Pasteur e non rientra nella categoria dei progetti finanziati ai sensi dell'art. 12-bis del D. Lgs. 30.12.1992, n. 502 (Riordino della disciplina in materia sanitaria, a norma dell'art. 1 della L. 23.10.1992, n. 421). Pertanto tale costo non è da considerarsi soggetto al tetto di spesa per il personale previsto dalla vigente normativa nazionale e regionale;

Ritenuto pertanto opportuno autorizzare il conferimento di n. 1 collaborazione coordinata a progetto ad un laureato in Statistica ed equipollenti, ai sensi dell'art. 7 comma 6 del D. Lgs n. 165/01 e successive modificazioni ed integrazioni, mediante indizione di Avviso Pubblico, per titoli e colloquio, secondo le modalità di cui al bando che, quale allegato di lettera "B", si unisce al presente atto per formarne parte integrante e sostanziale;

Preso atto che 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 la selezione dei candidati avverrà mediante procedura comparativa la quale verrà effettuata da apposita Commissione Esaminatrice, secondo le modalità ed 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 in parola;

Vista la nota del Referente Scientifico del progetto, Dr. Eugenio Paci, prot. n. 786 del 07.03.2013 avente ad oggetto "Proposta di Commissione Esaminatrice per il conferimento di n. 1 incarico di collaborazione coordinata a progetto per personale in possesso di Laurea magistrale in Statistica 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. ssa Francesca Carozzi – Dirigente Biologo presso la S.C. Citopatologia, Citologia Analitica e Biomolecolare ISPO;

COMPONENTI ESPERTI:

- Dr. Marco Zappa – Dirigente Medico presso la S.S. Epidemiologia Valutativa Screening ISPO;

- Dr. Eugenio Paci – Dirigente Medico presso la S.C. Epidemiologia Clinico-descrittiva ISPO;

MEMBRO SOSTITUTO COMPONENTI ESPERTI:

- Dr. Massimo Confortini – Dirigente Medico presso la S.C. Citologia Analitica e Biomolecolare ISPO;

SEGRETARIO:

- Monica Di Stasio/Giulia Dainelli - Collaboratore Amministrativo 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;

Acquisito il nulla osta di capienza economica, agli atti, della S.S. 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 espressi in parte narrativa:

1) Di indire, 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 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, relativo al progetto di ricerca: "*Monitoring HPV type prevalence in the post-vaccination era in women living in Basilicata region, Italy*", finanziato dalla Ditta Sanofi Pasteur - Responsabile del progetto Dr.ssa Francesca Carozzi, per un importo complessivo di € 43.500,00 di cui all'AUT n. 96/11, cdc 671, come da Delibera DG ISPO di recepimento n. 10 del 20.01.2012;

2) Di dare atto dell'impossibilità di provvedere alle prestazioni necessarie per lo svolgimento del progetto mediante il ricorso alle risorse professionali disponibili all'interno dell'Istituto così come risulta da dichiarazione del Gestore delle risorse umane (allegato di lettera "A" al presente atto quale parte integrante e sostanziale);

3) Di dare atto che detta collaborazione avrà la durata presunta di 18 mesi a partire dalla data di effettivo inizio dell'incarico e non oltre la scadenza del progetto (31/012/2014) per un compenso totale di € 43.500,00 (comprensivo di oneri a carico

dell'Ente). Tale compenso potrà essere rideterminato sulla base dell'effettiva durata dell'incarico e subordinatamente all'effettivo inizio della collaborazione stessa;

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** come il costo relativo alla collaborazione di cui trattasi è sostenuto da fondi erogati dalla ditta SANOFI Pasteur e non rientra nella categoria dei progetti finanziati ai sensi dell'art. 12-bis del D. Lgs. 30.12.1992, n. 502 (Riordino della disciplina in materia sanitaria, a norma dell'art. 1 della L. 23.10.1992, n. 421). Pertanto tale costo non è da considerarsi soggetto al tetto di spesa per il personale previsto dalla vigente normativa nazionale e regionale;

6) **Di iscrivere** la spesa derivante dalla presente delibera pari ad € 43.500,00 al Bilancio economico dell' ISPO per l'anno 2013/2014, Conto Economico n. 3B020414 "contratto di lavoro autonomo mansioni non sanitarie" di cui all'autorizzazione di spesa n. 96/11, cdc 671 ;

7) **Di nominare** la Commissione esaminatrice per il conferimento della collaborazione coordinata a progetto, nell'ambito del progetto di ricerca indicato in premessa, come proposta dal Referente Scientifico ISPO, Dr. Eugenio Paci, con lettera prot. n. 786 del 07.03.2013, quale allegato di lettera "C" parte integrante e sostanziale del presente atto:

PRESIDENTE:

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

COMPONENTI ESPERTI:

- Dr. Marco Zappa – Dirigente Medico presso la S.S. Epidemiologia Valutativa Screening ISPO;

- Dr. Eugenio Paci – Dirigente Medico presso la S.C. Epidemiologia Clinico-descrittiva ISPO;

MEMBRO SOSTITUTO COMPONENTI ESPERTI:

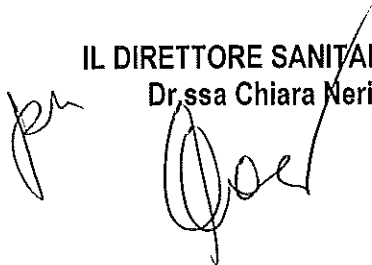
- Dr. Massimo Confortini – Dirigente Medico presso la S.C. Citologia Analitica e Biomolecolare ISPO

SEGRETARIO:

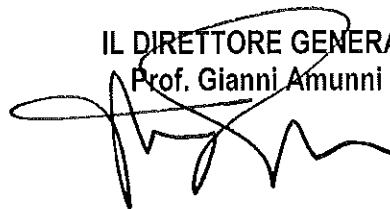
- Monica Di Stasio/Giulia Dainelli - Collaboratore Amministrativo ISPO;

8) **Di trasmettere** la presente deliberazione all'Albo di pubblicità dell'ISPO ed 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. 3
Allegato B	Avviso pubblico di selezione	n. pag. 4
Allegato C	Nota di proposta di nomina commissione esaminatrice	n. pag. 1

STRUTTURE AZIENDALI DA PARTECIPARE:

- S.C. Citopatologia, Citologia analitica e Biomolecolare ISPO;
- S.C. Epidemiologia Clinica e Descrittiva ISPO;
- Uff. Supporto Amministrativo Attività Scientifica e di Ricerca ISPO;
- S.S. Contabilità e Controllo di Gestione ISPO;
- S.S. Gestione Contabile Progetti ISPO;
- S.S. Acquisizione e Amministrazione Giuridica delle Risorse Umane ASF;
- S.C. amministrazione e Bilancio ASF.

Firenze, 7/03/2013
Prot. n. 785

prof. Gianni Amunni
Direttore Generale
ISPO

Oggetto: RICHIESTA ATTIVAZIONE INCARICO DI COLLABORAZIONE COORDINATA A PROGETTO SU PROGETTO FINALIZZATO

Indicazioni della delibera di finanziamento:

Si richiede l'attivazione di un incarico di collaborazione coordinata a progetto sul progetto di ricerca "Monitoring HPV type prevalence in the post-vaccination era in women living in Basilicata region, Italy", responsabile dr. ssa Francesca Carozzi. Il piano economico finanziario del suddetto progetto è stato approvato con Delibera del Direttore Generale n. 10 del 20.01.2012, è finanziato dalla Ditta Sanofi Pasteur e scade il 31.12.2014 (autorizzazione n. 96/11, cdc 671, conto economico 3B020414).

Oggetto, descrizione e finalità del progetto:

Questo studio è stato commissionato a Sanofi dall' Agenzia Europea dei Medicinali (EMA) per valutare 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".

Il reclutamento avverrà in Basilicata, regione che ha un programma di screening attivo e un programma di vaccinazione che fino ad oggi ha utilizzato il vaccino quadrivalente.

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).

Il comitato etico locale in Basilicata ha già approvato il protocollo dello studio nel giugno 2011.

Lo studio dispone di 2 Principal Investigator locali in Basilicata responsabili del reclutamento, della gestione e follow-up delle donne arruolate e delle vaccinazioni, mentre il coordinamento scientifico dello studio è in ISPO.

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 (se del campione finale dello studio permette) nonché valutare la relazione tra infezione da HPV del collo dell'utero e potenziali fattori di rischio (tra cui dati demografici dati, le abitudini di vita e la storia medica).

I compiti affidati ad Ispo in questo studio sono piuttosto complessi ed articolati e definiti sia nel contratto che nel protocollo dello studio; in sintesi Ispo raccoglierà tutti i dati delle donne reclutate, compresi i questionari, in un database specifico appositamente costruito internamente ad ISPO, effettuerà tutte le analisi molecolari previste nel protocollo ed effettuerà le analisi statistiche mensili, intermedie e finali relativamente alle donne arruolate. Lo studio è iniziato nei primi mesi del 2012 e termine dello studio è previsto nel dicembre 2014.

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

I compiti che dovrà svolgere il collaboratore, da ritenersi mansioni non sanitarie, sono i seguenti:

- Controlli di qualità dei dati relativi a test hpv trasmessi dal centro della Basilicata secondo le indicazioni del Data management plan (DMP)
- Analisi dei dati mensili secondo quanto specificato nel DMP;
- Report mensile periodici e report intermedi secondo quanto specificato nel DMP ;
- Supporto analisi, interpretazione e report finale dello studio;

- Data entry questionari;
- Verifica doppio data entry questionari;
- Verifica completezza e analisi periodico dei questionari secondo quanto riportato nel documento 'Questionary check'.

Indicazione del titolo di studio e dei requisiti specifici necessarie per l'espletamento dell'attività progettuale:

- Laurea magistrale in Statistica o equipollenti;
- Esperienza di elaborazione e gestione dati statistico-epidemiologici;
- Capacità di utilizzo dei principali software per la gestione e l'elaborazione statistica dei dati;
- Esperienza nella gestione di flussi di dati relativi a studi con campioni biologici e sistemi di controllo di qualità del dato.

Sarà considerato titolo preferenziale la buona conoscenza dell'inglese scritto e parlato.

Indicazione della durata e importo da utilizzare:

Il contratto avrà la durata presunta di 18 mesi a partire dalla data di effettivo inizio dell'attività e non oltre la scadenza del progetto (31.12.2014), per un compenso totale di € 43.500,00 (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 Epidemiologia Clinica e Descrittiva ISPO, via delle Oblate 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 dell'ISPO è già impegnato in attività istituzionali e in altri progetti di ricerca così come risulta dalla dichiarazione del Gestore delle risorse umane allegata alle presente.

Distinti saluti,

Il Responsabile del Progetto
Dr.ssa Francesca Carozzi

Il Responsabile della Struttura
S.C. Citologia Analitica e Biomolecolare
Dr. Massimo Confortini

Si autorizza
il Referente Scientifico
Dr Eugenio Paci

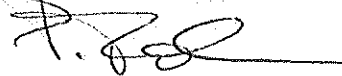
Firenze, 20 febbraio 2013

Alla c.a. prof. Gianni Amunni
Direttore Generale ISPO

Oggetto: Richiesta attivazione co.co.pro., su progetto finalizzato "Monitoring HPV type prevalence in the post-vaccination era in women living in Basilicata region, Italy",

In relazione alla richiesta di attivazione di co.co.pro di cui all'oggetto e alle conseguenti valutazioni si rileva l'impossibilità ad utilizzare il personale a tempo indeterminato afferente al Coordinamento Statistico in quanto questo risulta totalmente impegnato nelle attività istituzionali.

Dr.ssa Patrizia Falini



Allegato di lettera "B" alla Delibera del Direttore generale dell'ISPO n. 38 del 23/04/2013

AVVISO PUBBLICO DI SELEZIONE

PER IL CONFERIMENTO DI N. 1 INCARICO DI COLLABORAZIONE COORDINATA A PROGETTO (CO.CO.PRO) AD UN COLLABORATORE IN POSSESSO DI LAUREA MAGISTRALE IN STATISTICA ED EQUIPOLLENTI PER LA REALIZZAZIONE DEL SEGUENTE PROGETTO DI RICERCA:

***"Monitoring HPV type prevalence in the post-vaccination era in women living in Basilicata region, Italy"*, finanziato dalla Ditta Sanofi Pasteur.**

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, per il seguente progetto di ricerca: *"Monitoring HPV type prevalence in the post-vaccination era in women living in Basilicata region, Italy"*, finanziato dalla Ditta Sanofi Pasteur - Responsabile del progetto dr.ssa Francesca Carozzi.

Compiti richiesti al collaboratore:

- Controlli di qualità dei dati relativi a test HPV trasmessi dal centro della Basilicata secondo le indicazioni del Data Management Plan (DMP);
- Analisi dei dati mensili secondo quanto specificato nel DMP;
- Report mensili periodici e report intermedi secondo quanto specificato nel DMP;
- Supporto analisi, interpretazione e report finale dello studio;
- Data entry questionari;
- Verifica doppio data entry questionari;
- Verifica completezza e analisi periodica dei questionari secondo quanto riportato nel documento "Questionary check "

I requisiti richiesti sono:

- Laurea magistrale in Statistica ed equipollenti;
- Esperienza di elaborazione e gestione dati statistico-epidemiologici;
- Capacità di utilizzo dei principali software per la gestione e l'elaborazione statistica dei dati;
- Esperienza nella gestione di flussi di dati relativi a studi con campioni biologici e sistemi di controllo di qualità del dato.

Sarà considerato titolo preferenziale la buona conoscenza dell'inglese scritto e parlato.

Durata e compenso:

La collaborazione avrà una durata presunta di diciotto mesi a partire dall'effettivo inizio dell'incarico e non oltre il 31.12.2014 (data di scadenza del progetto);

Il compenso totale previsto è pari ad € 43.500,00 (comprensivo di ogni onere a carico dell'Ente); tale compenso potrà essere rideterminato sulla base dell'effettiva durata dell'incarico;

La sede di riferimento è la S.C Epidemiologia Clinica e Descrittiva ISPO – Via delle Oblate n. 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 all'Ufficio protocollo dell'Istituto per lo Studio e la Prevenzione Oncologica – Via Cosimo il Vecchio n. 2 – 50139 Firenze 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.

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: ai sensi degli articoli 46 e 47 del D.P.R. 445/2000 e dell'art. 15 della L. 183/2011:

- 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. i titoli di studio posseduti quale requisiti 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) sopraccitata. 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.

DOCUMENTAZIONE RICHIESTA (da allegare o autocertificare)

Alla domanda di partecipazione all'avviso i concorrenti dovranno presentare dichiarazione sostitutiva relativa ai seguenti stati, fatti e qualità personali:

- 1) Titoli di Studio validi per l'ammissione, nonché titoli attestanti l'esperienza richiesta per l'attività oggetto del presente avviso;
- 2) Curriculum formativo e professionale redatto in carta semplice, datato e firmato;
- 3) Titoli professionali e di carriera che il candidato ritenga opportuno presentare nel proprio interesse agli effetti della valutazione.

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.

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

Le pubblicazioni devono essere edite a stampa ed alla domanda devono essere allegati 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. La conformità all'originale di una pubblicazione, devono risultare da apposita dichiarazione.

Tutte le dichiarazioni sostitutive di certificazione e tutte le dichiarazioni di conformità all'originale 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 allegare alla domanda di partecipazione all'avviso pubblico sono conformi all'originale in suo possesso".

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

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.

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'ISPO 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 Supporto Amministrativo Attività Scientifica e di Ricerca Staff Tecnico Amministrativo - Via Cosimo il Vecchio, 2 - 50139 Firenze - tel. 055 32697 844 fax 055 32697 984.

IL DIRETTORE GENERALE
Prof. Gianni Amunni

ISTITUTO PER LO STUDIO
E LA PREVENZIONE ONCOLOGICA

Firenze 7/03/2013

Prot. n. 786

Al Coordinatore Amministrativo ISPO

Dott.ssa Assunta Rizzo

Oggetto: Proposta di Commissione Esaminatrice per il conferimento di n. 1 collaborazione coordinata a progetto per personale in possesso della Laurea magistrale in Statistica 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 nell'ambito del progetto di ricerca "Monitoring HPV type prevalence in the post-vaccination era in women living in Basilicata region, Italy", finanziato dalla Ditta Sanofi Pasteur responsabile dr.ssa Francesca Carozzi (autorizzazione n. 95/11, cdc 671, scadenza del progetto 31.12.2014).

PRESIDENTE:

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

COMPONENTI ESPERTI:

Dr. Marco Zappa, Medico Dirigente presso la S.S. Epidemiologia Valutativa Screening ISPO.

Dr. Eugenio Paci, Dirigente Medico presso la S.C. Epidemiologia Clinico-descrittiva ISPO;

SEGRETARIO:

Monica Di Stasio/Giulia Dainelli, Collaboratore Amministrativo Professionale ISPO

MEMBRO SOSTITUTO COMPONENTI ESPERTI:

Dr. Massimo Confortini; Medico Dirigente presso la S. C. Citologia Analitica e Biomolecolare ISPO;

Cordiali saluti,

Referente Scientifico ISPO

x Dr. Eugenio Paci