

SELEZIONE PUBBLICA N. 2023S33, PER ESAMI, PER LA STIPULA DI N. 1 CONTRATTO DI LAVORO A TERMINE DI CATEGORIA D, POSIZIONE ECONOMICA D1, AREA SOCIO-SANITARIA, A TEMPO PIENO, PER N. 12 MESI, AI SENSI DEL D. LGS. 30.03.2021, N. 165 E S.M.I., DEL D. LGS. 15.06.2015, N. 81, IN QUANTO COMPATIBILE, E DEL C.C.N.L. DEL 19.04.2018 - INFERMIERE DI RICERCA/STUDY COORDINATOR NELL'AMBITO DELLE MALATTIE INFIAMMATORIE CRONICHE INTESTINALI, PRESSO IL DIPARTIMENTO DI SCIENZE CHIRURGICHE ONCOLOGICHE E GASTROENTEROLOGICHE - DISCOG DELL'UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI PADOVA. PROFILO CONVENZIONATO CON S.S.N.

CRITERI DI VALUTAZIONE

Criteri di valutazione della prova scritta

La prova consiste in quesiti a risposta multipla, che potranno vertere sui seguenti argomenti:

- a) epidemiologia, patogenesi, diagnosi e trattamento medico e chirurgico delle malattie infiammatorie croniche dell'intestino, altre patologie immunomediate correlate, coliti microscopiche, malattia celiaca, patologie eosinofile del tratto gastrointestinale e sistemiche, patologie epatiche;
- b) certificazione Good Clinical Practice (GCP #2.0): principi di GCP, commissione di revisione dell'istituzione comitato etico indipendente (IRB/IEC), ruolo dello Sperimentatore, ruolo dello Sponsor, gestione del farmaco sperimentale, documenti essenziali per la conduzione di uno studio clinico;
- c) certificazione IATA per la corretta gestione/processazione dei campioni biologici e l'invio a laboratori di ricerca;
- d) normativa di riferimento del Centro di coordinamento nazionale dei comitati etici territoriali per le sperimentazioni cliniche sui medicinali per uso umano e sui dispositivi medici: D.M. 08/02/2013, D.M.19/04/2018;
- e) normativa di riferimento per la gestione prodotto sperimentale: Regolamento (UE) n. 536/2014 del Parlamento Europeo sulla sperimentazione clinica di medicinali per uso umano, D.L.vo n. 211/2003, D.M. 17/12/2004, D.L.vo n. 200/2007, D.M. 21/12/2007, Determinazione AIFA - 20/03/2008, Linee guida per la classificazione e conduzione degli studi osservazionali sui farmaci;
- f) CRO: D.M. del 15/11/2011 sulla definizione dei requisiti minimi per le organizzazioni di ricerca a contratto (CRO) nell'ambito delle sperimentazioni cliniche di medicinali;
- g) tutela del soggetto inserito in una sperimentazione: D.M. 14/07/2009, G.D.P.R. n. 679/2016, Dichiarazione di Helsinki 2013; Centro di coordinamento nazionale dei Comitati etici territoriali per le sperimentazioni cliniche sui medicinali per uso umano e sui dispositivi medici: Legge 11/01/2018, D.M. n. 27/05/2021;
- h) legislazione, regolamento e conoscenza di uno studio clinico, anche in relazione alla gestione sistematica di uno studio sperimentale, dal processo di attivazione dello studio all'assistenza al paziente inserito all'interno di tale percorso, sino alla conclusione e processo di chiusura dello studio clinico stesso;

La Commissione stabilisce che la prova scritta consisterà in n. 30 domande a risposta multipla, di cui una corretta, così suddivise: a) 3; b) 4; c) 3; d) 3; e) 5; f) 4; e) 3, g) 3; h) 2.

Il tempo per lo svolgimento della prova scritta viene fissato in 30 minuti.

Per la valutazione della prova scritta, al fine di garantire l'indipendenza statistica tra la risposta omessa e la risposta errata, la Commissione fissa i seguenti criteri di attribuzione del punteggio:

- + 1 punti per ogni risposta esatta;
- 0 punti per ogni risposta omessa, multipla, errata.

Criteri di valutazione del colloquio

La Commissione, unanimemente, stabilisce che il colloquio consisterà di n. 2 domande, che avranno lo stesso peso e verranno valutate in base ai seguenti criteri: correttezza, completezza, competenza nell'utilizzo del linguaggio scientifico.

DOMANDA	CRITERIO	PUNTEGGIO MASSIMO ATTRIBUIBILE (30)
Domanda n. 1	correttezza: punti 5 completezza: punti 5 competenza: punti 5	punti 15
Domanda n. 2	correttezza: punti 5 completezza: punti 5 competenza: punti 5	punti 15