



SELEZIONE PUBBLICA N. 2025N22, PER ESAMI, PER L'ASSUNZIONE A TEMPO INDETERMINATO E PIENO DI N. 1 PERSONA NELL'AREA DEI FUNZIONARI, SETTORE SCIENTIFICO-TECNOLOGICO, PRESSO L'UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI PADOVA. TECNICO PER LA RACCOLTA ED ELABORAZIONE DI DATI IN STUDI CLINICI PEDIATRICI.

ELENCO N. 1

1. Si spieghi cosa si intende per consenso informato e assenso nei minori negli studi clinici sperimentali pediatrici. Chi deve firmare e quando?
2. Si descrivano i principali software statistici per l'analisi di sopravvivenza e se ne dimostri la conoscenza.

ELENCO N. 2

1. Si esponga qual è il ruolo della piattaforma REDCap nella gestione dei dati nella ricerca clinica e quali sono le principali funzionalità che la rendono adatta alla raccolta, monitoraggio e protezione dei dati negli studi clinici pediatrici.
2. Si descrivano le figure professionali necessarie per la conduzione di studi clinici di Fase 1.

ELENCO N. 3

1. Si esponga come dovrebbe comportarsi un data manager qualora, durante l'inserimento dei dati nel database dello studio, riscontrasse un valore mancante o incompleto in una CRF (Case Report Form).
2. Si descrivano quali sono i requisiti previsti dalla determina AIFA 809/2015 per la conduzione di studi clinici di fase 1 in popolazione pediatrica.

ELENCO N. 4

1. Si esponga in modo sintetico come si realizza la progettazione e l'aggiornamento di un database nella ricerca clinica pediatrica.
2. Si descrivano quali sono i requisiti per la figura del Quality Assurance (QA) in ambito GCP (Good Clinical Practice) nella conduzione di studi clinici di Fase 1.

ELENCO N. 5

1. Si descriva cos'è il Site Suitability in ambito della ricerca clinica pediatrica.
2. Si spieghi che cos'è una query, quanti tipi di query esistono e la modalità di risoluzione di una query.