

**SELEZIONE PUBBLICA N. 2023S65, PER ESAMI, PER LA STIPULA DI N. 1 CONTRATTO DI LAVORO A TERMINE DI CATEGORIA D, POSIZIONE ECONOMICA D1, AREA TECNICA, TECNICO-SCIENTIFICA ED ELABORAZIONE DATI, TEMPO PIENO, PER 12 MESI, AI SENSI DEL D.LGS. 30.03.2001, 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, PRESSO IL DIPARTIMENTO DI SALUTE DELLA DONNA E DEL BAMBINO- SDB. TECNICO PER ELABORAZIONE DATI DI PAZIENTI PEDIATRICI AFFETTI DA LINFOMA E ALTRE PATOLOGIE ONCOLOGICHE.**

Elenco n. 1

- Quali sono i requisiti minimi per la conduzione di uno studio clinico di Fase 1?
- Quale è lo strumento più affidabile per la analisi statistica della sopravvivenza?
- Quali parametri clinici possono essere utilizzati nella ricerca clinica in oncologia pediatrica e quale è il loro significato?

Elenco n. 2

- Quali sono le figure professionali richieste per l'avvio di uno studio clinico di fase 1?
- Si descrivano le variabili più rilevanti per la valutazione dell'efficacia e della sicurezza di un protocollo di trattamento per pazienti oncologici in età pediatrica.
- Cosa si intende per "trial randomizzato"?

Elenco n. 3

- Quali sono le differenze tra studi di fase precoce (fase 1), studi interventistici e studi osservazionali nel disegno di studio, e nella raccolta e gestione dei dati?
- Cosa si intende per *end point*? Riportare esempi di *end point* utilizzati in oncologia pediatrica.
- Quale tipo di dati può essere incluso in una CRF relativa a studi clinici che arruolano pazienti oncologici in età pediatrica?