

PROVA SCRITTA**TRACCIA N. 1**

Illustri la candidata/il candidato una proposta di organizzazione dei servizi di supporto alla ricerca di un dipartimento di medicina di una Università.

TRACCIA N. 2

La ricerca clinica e preclinica: illustri la candidata/il candidato la disciplina di riferimento in sintesi, le modalità di gestione e le principali criticità con particolare riferimento alla sperimentazione clinica dei farmaci.

TRACCIA N. 3

Il contratto per la conduzione della sperimentazione clinica su medicinali: illustri la candidata/il candidato gli aspetti salienti, i contenuti, le criticità applicative e le possibili soluzioni.

Allegato N2/V4

Cod. Rif. 2023ptaEP002

CONCORSO PUBBLICO, PER TITOLI ED ESAMI, PER LA COPERTURA DI N. 1 POSTO DI CATEGORIA EP, POSIZIONE ECONOMICA EP1, AREA AMMINISTRATIVA-GESTIONALE, CON RAPPORTO DI LAVORO SUBORDINATO A TEMPO PIENO E INDETERMINATO, PER LE ESIGENZE DEL DIPARTIMENTO DI MEDICINA E CHIRURGIA

PROVA 1

Questi sulle materie di cui all'art. 3 del bando

Il/la candidato/a descriva i ruoli principali dei soggetti partecipanti ad un Partenariato esteso di cui all'avviso MUR 341/2022.

Il/la candidato/a illustri i processi di gestione, riesame e miglioramento delle attività di ricerca e terza missione di un dipartimento di medicina.

Il/la candidato/a illustri le linee guida di informazione comunicazione e pubblicità del POR FESR Regione Emilia-Romagna.

Prova Idoneità sull'utilizzo dei programmi informatici più diffusi

Il/la candidato/a fornisca qualche esempio delle modalità con cui in excel è possibile calcolare totali e subtotali di una tabella in cui sono presenti dei valori.

Prova di idoneità sulla conoscenza della lingua inglese

Leggere e commentare il seguente testo: Clinical trials are studies intended to discover or verify the effects of one or more investigational medicines. The regulation of clinical trials aims to ensure that the rights, safety and well-being of trial participants are protected and the results of clinical trials are credible. Regardless of where they are conducted, all clinical trials included in applications for marketing authorisation for human medicines in the European Union (EU) / European Economic Area (EEA) must have been carried out in accordance with the requirements set out in Annex 1 of Directive 2001/83/EC. This means that: clinical trials conducted in the EU / EEA have to comply with EU clinical trial legislation; clinical trials conducted outside the EU / EEA have to comply with ethical principles equivalent to those set out in the EEA, including adhering to international good clinical practice and the Declaration of Helsinki.

Allegato 13/14

Cod. Rif. 2023ptaEP002

CONCORSO PUBBLICO, PER TITOLI ED ESAMI, PER LA COPERTURA DI N. 1 POSTO DI CATEGORIA EP, POSIZIONE ECONOMICA EP1, AREA AMMINISTRATIVA-GESTIONALE, CON RAPPORTO DI LAVORO SUBORDINATO A TEMPO PIENO E INDETERMINATO, PER LE ESIGENZE DEL DIPARTIMENTO DI MEDICINA E CHIRURGIA

PROVA 4

Questiti sulle materie di cui all'art. 3 del bando

Il/la candidato/a descriva i principi del DNSH, Open Science e Fair data nell'ambito di un Partenariato esteso di cui all'avviso MUR 341/2022.

Nella gestione di un progetto PRIN si accorge di aver speso meno del 30% del budget complessivo sul materiale di consumo e mancano 6 mesi alla conclusione del progetto. Come risolverebbe la situazione?

Il/la candidato/a illustri spese ammissibili e non ammissibili nell'ambito dei fondi strutturali.

Prova Idoneità sull'utilizzo dei programmi informatici più diffusi

Il/la candidato/a descriva le modalità con cui in excel è possibile ordinare una tabella contenente valori numerici e testo.

Prova di idoneità sulla conoscenza della lingua inglese

Leggere e commentare il seguente testo: EMA's Committee for Medicinal Products for Human Use (CHMP) is responsible for conducting the assessment of a human medicine for which an EU-wide marketing authorisation is sought. As part of its scientific evaluation work, the CHMP reviews the clinical trial data included in the application. Clinical trial data is included in **clinical-study reports** that form a large part of the **application dossiers** submitted by applicants such as pharmaceutical companies and small and medium enterprises applying for a marketing authorisation via the Agency. Assessments are based on purely scientific criteria and determine whether or not the medicines concerned meet the necessary quality, safety and efficacy requirements in accordance with EU legislation.