



UNIVERSITÀ DEGLI STUDI
DI PERUGIA

AVVISO
DI RICERCA DI PROFESSIONALITA' INTERNA
IL DIRETTORE

Visti i Progetti di Ricerca dal titolo:

- "Studio di fase 3, randomizzato, in aperto su lenalidomide/desametasone con o senza elotuzumab in soggetti con mieloma multiplo non trattato in precedenza" – cod. CA204006;
- "Studio a singolo braccio, multicentrico, di fase IIIb per valutare la sicurezza, l'efficacia e il profilo farmacocinetico (PK) di rituximab sottocute (SC), somministrato durante la fase di induzione o di mantenimento, in pazienti precedentemente non trattati con linfoma diffuso a grandi cellule B (DLBCL) CD20+ o linfoma follicolare (FL)" ML 28881 MABRELLA;
- "Studio di fase III in aperto, multicentrico, randomizzato a tre bracci, volto a confrontare efficacia e sicurezza di RO5072759 + clorambucile (GClb), rituximab + clorambucile (RClb) o clorambucile (Clb) in monoterapia in pazienti affetti da Leucemia Linfatica Cronica (LLC) precedentemente non trattata e con comorbidità" – cod. BO21004/C;
- "Studio di fase III, multicentrico, in aperto, randomizzato per confrontare l'efficacia di GA101 (RO5072759) in combinazione a CHOP (G-CHOP), rispetto a rituximab e CHOP, (R-CHOP) in pazienti con linfoma diffuso a grandi cellule B (DLBCL) CD20-positivo non trattati in precedenza" – cod. BO21005;
- Studio delle misure per la gestione dei pazienti affetti da leucemia mieloide cronica in fase cronica: studio di coorte prospettico della durata di 5 anni" – cd. CA 180-330, in atto presso il Dipartimento di Scienze Chirurgiche e Biomediche;

Vista la nota con la quale la Prof.ssa Anna Marina Liberati, Responsabile scientifico dei suddetti progetti di ricerca, chiede di poter avvalersi di un esperto in coordinamento e sperimentazione clinica per attività di "Coordinamento delle sperimentazioni cliniche e dei protocolli di ricerca in accordo con le norme di buona pratica clinica (GCP), della Dichiarazione di Helsinki nel rispetto della normativa vigente, del protocollo di studio e sotto la supervisione dello Sperimentatore Principale";

Visto il D.D. n. 240 del 23.10.2017 di autorizzazione alla pubblicazione dell'Avviso di ricerca di professionalità interna al fine di rinvenire, nell'ambito delle risorse umane a disposizione dell'Ateneo, delle Categorie EP dell'area tecnica, tecnico-scientifica ed elaborazione dati, la figura professionale riguardante i sopra citati progetti di ricerca;

PROCEDE

Alla pubblicazione del presente avviso, sul sito web dell'Università degli Studi di Perugia (<http://www.unipg.it>) al fine di rinvenire, nell'ambito delle risorse umane a disposizione delle categorie EP dell'area tecnica, tecnico-scientifica ed elaborazione dati, la figura professionale necessaria per far fronte alle esigenze sopra rappresentate e comunica quanto segue:



UNIVERSITÀ DEGLI STUDI
DI PERUGIA

Requisiti e conoscenze richieste:

- Laurea in Scienze Biologiche (vecchio ordinamento), indirizzo Fisiopatologico.
- Esperienza di almeno sei anni nella ricerca clinica, in particolare nella gestione di sperimentazioni cliniche dall'analisi di fattibilità dello studio, alla gestione ed archiviazione della documentazione di studio, management del Trial Master file e di tutta la corrispondenza, raccolta dei dati e gestione degli eventi avversi alla contabilità del farmaco;
- Conoscenza delle caratteristiche farmacologiche dei farmaci immunomodulanti utilizzati nelle neoplasie ematologiche;
- Buona conoscenza della lingua inglese;
- Partecipazione ad ispezione GCP, AIFA. Audit;
- Esperienza di almeno 3 anni in un laboratorio di ricerca clinica.

Durata incarico: mesi 36

Si precisa che gli interessati dovranno comunicare, entro e non oltre le ore **13:00 del 31.10.2017**, al Direttore del Dipartimento di Scienze Chirurgiche e Biomediche, Piazza Lucio Severi n. 1, Edificio A, piano sesto, Loc. S. Andrea delle Fratte, 06132 Perugia, la propria disponibilità a svolgere l'incarico.

Il Direttore del Dipartimento
(Prof. Mauro Bacci)

Perugia, 24.10.2017