



CRO - Aviano

Prot. n. GEN 0011538 / P

Data 16/06/2023



S.O.C. "LEGALE, AFFARI GENERALI E GESTIONE RISORSE UMANE"

Responsabile del procedimento: dott.ssa Lorena Basso

Referente per l'istruttoria: Roberta Rosso

☎ +39.0434 - 659350 ✉ concorsi@cro.it

SCADENZA: 23 GIUGNO 2023 ORE 13:00

AVVISO INTERNO DI RICOGNIZIONE RISERVATO A PERSONALE DIPENDENTE IN POSSESSO DI REQUISITI PER LO SVOLGIMENTO DI ATTIVITÀ CONNESSA A PROGRAMMI DI RICERCA IN ATTO PRESSO L'UFFICIO CLINICAL TRIAL DEL CRO.

Si rende noto che l'Amministrazione intende procedere ad una ricognizione interna, ex D.Lgs. n. 165 del 30.03.2001, art. 7, comma 6, tra il personale dipendente in possesso di adeguata professionalità per lo svolgimento di attività di ricerca afferente all'Ufficio Clinical Trial del CRO, per la durata di 6 mesi.

Oggetto dell'incarico:

Presso l'Ufficio Clinical Trial della Direzione Scientifica sono in atto diversi programmi di ricerca scientifica supportati anche con i proventi derivanti da sperimentazioni cliniche/studi osservazionali come di seguito indicato:

- Studio randomizzato di fase III su Niraparib-TSR 042 (dostarlimab) vs Chemioterapia a scelta del medico, in pazienti con tumore ricorrente ovarico, delle tube di Falloppio o primitivo del peritoneo, non candidabili ad un trattamento a base di platino: studio NitCHE (MITO 33), CRO-2020-060, EudraCT 2020-000146-33, ricercatore responsabile Nicoloso Milena Sabrina;
- MITO 35a: studio multicentrico, prospettico, a singolo braccio, di Olaparib come terapia di mantenimento in pazienti BRCA wild type con nuova diagnosi di carcinoma avanzato ovarico, delle tube di Falloppio e primitivo del peritoneo, CRO-2022-001, EudraCT 2021-000244-21, ricercatore responsabile Nicoloso Milena Sabrina;
- Studio di fase II, prospettico, non randomizzato su MK-3475 (Pembrolizumab) in pazienti con carcinoma dell'ovaio, delle tube di Falloppio e primitivo del peritoneo, ricorrente, platino resistente con CPS>1 (MITO-27), CRO-2020-050, EudraCT 2019-004365-41, ricercatore responsabile Scalone Simona;
- Studio randomizzato di fase II con Carboplatino-Paclitaxel-Bevacizumab vs Carboplatino-Paclitaxel-Bevacizumab-Rucaparib vs Carboplatino-Paclitaxel-Rucaparib in pazienti con tumore ovarico avanzato (stadio IIIB-C-IV), primitivo del peritoneo e della tuba di Falloppio, preceduto da uno studio di Fase I, di identificazione della dose, con Rucaparib in combinazione con Bevacizumab, CRO-2018-061, EudraCT 2017-002860-42, ricercatore responsabile Bartoletti Michele;
- Chemioterapia Neoadiuvante, Radiochemioterapia Preoperatoria e Chemioterapia di Consolidamento seguite da Chirurgia nel Carcinoma del Retto ad Alto Rischio: Studio di fase II, multicentrico, CRO-2020-043, EudraCT 2020-002727-11, ricercatore responsabile Palazzari Elisa;
- Classificazione del rischio di ripresa di malattia attraverso lo studio del profilo metabolomico e del DNC tumorale circolante (ctDNA) in pazienti con tumori del colon in stadio iniziale (LIBIMET), CRO-2019-016, ricercatore responsabile Buonadonna Angela;
- Studio di fase II di FOLFOXIRI modificato, CETUXIMAB e AVELUMAB come trattamento di prima linea in pazienti con tumore coloretale metastatico non reseccabile RAS WILD-TYPE (AVETRIC), CRO-2020-029, EudraCT 2019-001501-24, ricercatore responsabile Buonadonna Angela;
- Studio di fase 4, randomizzato, in aperto, multicentrico, sull'efficacia e la sicurezza della dose standard di radio-223 dicloruro rispetto alle dosi standard di una nuova terapia anti-ormonale (NAH) in pazienti con

carcinoma della prostata resistente alla castrazione con metastasi ossee in progressione durante/dopo una linea di NAH (BAY 88-8223 / 20510, RADIANT), CRO-2020-073, EudraCT 2019-000476-42, ricercatore responsabile Fratino Lucia;

- Nuova generazione di marcatori per il carcinoma della prostata (IRSTB073 - MeetUro 10), CRO-2021-080, ricercatore responsabile Fratino Lucia;
- Studio di fase 3, randomizzato, in doppio cieco che valuta talazoparib ed enzalutamide rispetto a placebo ed enzalutamide in uomini affetti da carcinoma metastatico della prostata sensibili alla castrazione e con mutazione DDR (C3441052_ TALAPRO3), CRO-2021-046, EudraCT 2021-000248-23, ricercatore responsabile Fratino Lucia;
- Studio retrospettivo-prospettico osservazionale multicentrico sulla determinazione delle alterazioni molecolari nei pazienti con nuova diagnosi di carcinoma polmonare (ATLAS), CRO-2022-078, ricercatore responsabile Stanzone Brigida;
- Studio di fase III, randomizzato, in doppio cieco su pembrolizumab (MK-3475) più enzalutamide più ADT rispetto a placebo più enzalutamide più ADT in soggetti con cancro della prostata ormone-sensibile metastatico (mHSPC) (MK3475-991-00 KEYNOTE-991), CRO-2020-002, EudraCT 2019-003633-41, ricercatore responsabile Fratino Lucia;
- Sperimentazione di fase 3 multicentrica, in aperto, randomizzata, per confrontare l'efficacia e la sicurezza di Lenvatinib in combinazione con Everolimus o pembrolizumab rispetto a sunitinib in monoterapia nel trattamento di prima linea di soggetti con carcinoma a cellule renali avanzato (2016-000916-14 CLEAR), CRO-2017-028, EudraCT 2016-000916-14, ricercatore responsabile Santarossa Sandra;
- Studio ROME dall'istologia al target: la via per personalizzare la terapia a bersaglio molecolare e l'immunoterapia (ROME), CRO-2019-071, EudraCT 2018-002190-21, ricercatore responsabile Puglisi Fabio;
- Studio di fattibilità per la diagnosi genomica congiunta di rischio genetico e di sensibilità ai nuovi farmaci nelle neoplasie del seno, ovaio e colon (GERSOM), CRO-2020-001, ricercatore responsabile Baldassarre Gustavo.

Tutti gli studi sopra elencati necessitano di costante e continuo monitoraggio infermieristico per la pianificazione e l'esecuzione dei prelievi richiesti dai protocolli, inclusi quelli per la farmacocinetica (ove previsti), la gestione dei kit forniti dai promotori, la somministrazione di farmaci sperimentali e la gestione di eventuali tossicità attese. L'attività del profilo professionale richiesto si svolge sia in area ambulatoriale e day hospital con i pazienti arruolati in protocolli di ricerca clinica, sia in area di degenza con i pazienti che necessitano di somministrazione dei farmaci sperimentali in regime di ricovero.

Attività del progetto:

L'attività da svolgere per lo sviluppo dei progetti consisterà in:

- somministrazione di terapie antitumorali;
- gestione di pazienti in protocolli clinici;
- preparazione dei materiali di competenza infermieristica previsti dai protocolli clinici;
- programmazione del piano delle attività connesse al protocollo clinico;
- valutazione del paziente in base ai parametri richiesti dal protocollo;
- gestione dei kit centralizzati;
- esecuzione di esami elettrocardiografici;
- contatto telefonico con i pazienti arruolati in protocolli clinici;
- partecipazione a meeting di patologia.

PER LO SVOLGIMENTO DI TALE ATTIVITÀ NON È PREVISTO ALCUN COMPENSO

Impegno previsto:

L'impegno richiesto è pari a **400 ore** nell'arco di **6 mesi**.

Il presente avviso è riservato al personale in servizio a tempo indeterminato o determinato. In caso di conferimento dell'incarico a dipendenti con contratto a tempo determinato, la durata dello stesso non potrà eccedere la data di scadenza del contratto in essere in Istituto.

Profilo professionale dell'incaricato:

- Laurea triennale della classe L/SNT01 Laurea in Infermieristica *ovvero* diploma universitario di Infermiere conseguito ai sensi dell'art. 6, comma 3, del D.Lgs. n. 502/1992 e s.m.i *ovvero* diploma o attestato conseguito in base al precedente ordinamento riconosciuto equipollente, ai sensi della L. n.42/1999, al diploma universitario (D.M. della Sanità 27/07/2000 – Gazzetta Ufficiale n.191 del 17/08/2000);
- Abilitazione all'esercizio professionale;
- Iscrizione all'Ordine professionale;
- Esperienza documentata di almeno sei mesi di attività in area di oncologia medica;

Modalità e termini di presentazione delle candidature:

Il personale in possesso dei requisiti sopra elencati può presentare domanda di partecipazione, allegando il proprio **curriculum vitae**, inoltrandola **ESCLUSIVAMENTE** all'indirizzo di posta elettronica ***croaviano@cro.it*** e, solo per conoscenza, a ***concorsi@cro.it***, indicando nell'oggetto il numero di protocollo dell'avviso, **entro 7 giorni** dalla pubblicazione dello stesso nel sito dell'Istituto, nella sezione "*concorsi e avvisi*": <https://www.cro.sanita.fvg.it/it/concorsi>.

E' altresì necessario che il candidato alleghi anche un NULLA OSTA INCONDIZIONATO da parte del proprio Responsabile di Struttura all'assunzione temporanea di tale incarico.

Il presente avviso ha carattere ricognitivo e non implica impegno alcuno da parte dell'Istituto, che si riserva in qualsiasi momento di sospendere, modificare o revocare la procedura.

Informazioni

Per ulteriori informazioni gli interessati potranno rivolgersi dalle ore **11.00** alle ore **12.00** di tutti i giorni feriali escluso il sabato, giorno in cui gli uffici rimangono chiusi, all'Ufficio Concorsi del Centro di Riferimento Oncologico - Via Franco Gallini, 2 - Aviano (PN) - telefono 0434/659350-186.

Il Direttore sostituto della SOC
"Legale, Affari Generali e Gestione delle Risorse Umane"
dott.ssa Claudia Moscarda
(firmato digitalmente)