# CENTRO DI RIFERIMENTO ONCOLOGICO

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI – AVIANO

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO DI DIRITTO PUBBLICO (D.I. 31/07/90) Via Franco Gallini, 2 – 33081 AVIANO - Italy – C.F. P.I. 00623340932 - Tel. 39-434-659111 - Fax 39-434-652182

Prot. n. **11031** /**P** 

Aviano, lì 24/06/2015-

SCADENZA BANDO: 9 luglio 2015 .-

# AVVISO PUBBLICO PER TITOLI E COLLOQUIO PER IL CONFERIMENTO DI UN INCARICO DI COLLABORAZIONE COORDINATA E CONTINUATIVA

1) In esecuzione della deliberazione del Direttore Scientifico n.133/sc del 11 giugno 2015 è emesso avviso pubblico di selezione per titoli e colloquio per il conferimento di un incarico di Collaborazione Coordinata e Continuativa di supporto tecnico-professionale di Livello B2, di durata triennale, di importo pari a Euro 23.500,00= lordi annui (pari a Euro 70.500,00= per il triennio), per attività di data manager a supporto dei programmi di ricerca/protocolli clinici, di seguito elencati in atto presso il Dipartimento di Oncologia Medica del CRO area OMA e OMB, gestiti dal Clinical Trials Office (CTO), con le caratteristiche sotto riportate:

# Sperimentazioni cliniche in atto:

Presso la SOC di Oncologia Medica A e B sono in corso i progetti di ricerca/sperimentazioni cliniche di seguito elencati:

CRO-2013-19 Titolo: "Studio multicentrico, randomizzato, controllato, in aperto, per confrontare l'efficacia e la sicurezza di infusioni e.v. lente, ripetute di 2 dosi di Doxorubicina TransdrugTM (DT) (20mg/m2 o 30mg/m2), rispetto alla miglior terapia standard (BSC) in pazienti affetti da carcinoma epatocellulare (CEC) avanzato dopo l'insuccesso o l'intolleranza al sorafenib" - Protocollo BA2011/03/04 (Studio ReLive)
Eudract 2011-002843-92

Responsabile: Dr.ssa Buonadonna

CRO-2012-46 Titolo: "Studio non-interventistico, multicentrico, prospettico per esaminare gli esiti terapeutici come valutati nella normale pratica clinica in pazienti con sarcoma dei tessuti molli in stadio avanzato, trattati con trabectedina in base al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto (Summary of Product Characteristics, SmPC)" - Protocollo ET-D-020-12 (Y-IMAGE) Eudract 2007-001370-88

Responsabile: Dr.ssa Buonadonna

CRO-2011-57 Titolo: "Registro sulla modalità di trattamento dei pazienti con carcinoma della prostata metastatico resistente alla castrazione (mCRPC), in progressione durante o dopo somministrazione di un regime terapeutico contenente docetaxel" - Protocollo DIREG\_C\_05765 – PROXIMA

Responsabile: Dr.ssa Fratino

CRO-2012-38 Titolo: "Studio di Fase III, randomizzato, controllato, in doppio cieco, di confronto tra Cabozantinib (XL184) e Prednisone, in pazienti con carcinoma prostatico metastatico resistente alla castrazione che hanno ricevuto in precedenza trattamento con Docetaxel e Abiraterone o MDV3100" - Protocollo XL184-307

Eudract 2012-001834-33 Responsabile: Dr.ssa Fratino **CRO-2013-12** Titolo: "Un registro prospettico di pazienti con diagnosi confermata di carcinoma prostatico metastatico resistente alla castrazione" - Protocollo: 212082PCR4001

Eudract: n.a.

Responsabile: Dr.ssa Fratino

**CRO-2014-55** Titolo: "Chemioterapia ed enzalutamide come terapia di prima linea in pazienti con carcinoma della prostata resistente alla castrazione. Studio multicentrico randomizzato di fase II - CHEIRON"

Eudract: n.a.

Responsabile: Dr.ssa Fratino

CRO-2013-33 Titolo: "Raccolta prospettica di dati di pazienti anziani (>65 aa) con DLBCL sottoposti al momento della diagnosi a Valutazione Geriatrica Multidimensionale (VGM) Elderly Project - Piattaforma Anziano"

Eudract: n.a.

Responsabile: Dr. Spina

**CRO-2013-37** Titolo: Metastasi al sistema nervoso centrale in pazienti affetti da carcinoma della prostata resistente alla castrazione: studio osservazionale italiano - CRONOS study"

Eudract: n.a.

Responsabile: Dr.ssa Fratino

CRO-2013-44 Titolo: "Analisi degli out come clinici e dei fattori predittivi/prognostici dei pazienti affetti da carcinoma della prostata resistente alla castrazione sottoposti a trattamento con abiraterone nell'ambito del named patient program negli ospedali italiani – ACMON"

Eudract: n.a.

Responsabile: Dr.ssa Fratino

**CRO-2013-45** Titolo: "Cabazitaxel in pazienti ad alto rischio con carcinoma della prostata ormonosensibile in progressione biochimica. Studio multicentrico randomizzato di fase II – CHOSE"

Eudract: n.a.

Responsabile: Dr.ssa Fratino

**CRO-2013-43** Titolo: "Analisi dei dati del Registro del Gruppo Europeo per i Trapianti di Sangue Periferico e Midollo Osseo (EBMT) su una coorte di pazienti trattati con Plerixafor"

Eudract: n.a.

Responsabile: Dr.ssa Michieli

CRO-2013-13 Titolo: "Studio di fase II randomizzato con R-DHAP +/- bortezomib nei linfomi diffusi a grandi cellule B (DLBCL) recidivate/refrattari come terapia di induzione pre-consolidamento ad alte dosi con BEAM e supporto di cellule staminali periferiche autologhe (ASCT) – BR-DHAP + BEAM + ASCT. FIL VERAL12"

Eudract: n.a.

Responsabile: Dr.ssa Michieli

CRO-2014-25 Titolo: "Studio di fase III prospettico, multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, a due gruppi paralleli, per comparare l'efficacia e la sicurezza di masitinib 6mg/kg/die in associazione con bortezomib e desametasone verso placebo in associazione con bortezomib e desametasone nel trattamento di pazienti con mieloma multiplo recidivante che hanno ricevuto una terapia precedente AB06002" Eudract: n.a.

Responsabile: Dr.ssa Michieli

CRO-2014-65 Titolo: "Plerixafor on demand in combinazione con basse dosi di Ciclofosfamide (2.0 gr/m2) e G-CSF (10 mcg/Kg) per la mobilizzazione delle Cellule staminali emopoietiche in pazienti affetti da Mieloma Multiplo candidati a trapianto autologo"

Eudract: MOZOBL07213 Responsabile: Dr.ssa Michieli

**CRO-2014-10** Titolo: "Ofatumumab-Bendamustina nei linfomi indolenti recidivati/refrattari: uno studio multicentrico di fase II ONC-2011-004" Eudract: n.a.

Responsabile: Dr. Spina

**CCM 2013** Titolo: "Polifarmacia: analisi del fenomeno e valutazione e sviluppo di un modello gestionale per ridurne l'impatto sulla prognosi in pazienti oncologici candidati a chemioterapia"

Responsabile: Dr. Spina

CRO-2011-46 Titolo: "Progetto prognostico sui linfomi indolenti non follicolari - NF2010"

Eudract: n.a.

Responsabile: Dr. Spina

CRO-2014-27 Titolo: "Studio randomizzato multicentrico di fase III con combinazione di Rituximab e Lenalidomide vs solo Rituximab come terapia di mantenimento dopo chemioimmunoterapia con Rituximab e Bendamustina per pazienti affetti da linfoma follicolare in recidiva/refrattari non elegibili per terapia ad alte dosi seguita da autotrapianto di cellule staminali FIL RENOIR12"

Eudract: n.a.

Responsabile: Dr. Spina

**CRO-2014-40** Titolo: "Studio di fase II con Bortezomib, Rituximab e eBendamustina BRB in pazienti affetti da linfoma non-Hodgkin linfoplasmocitico/morbo di Waldenstrom alla prima recidiva"

Eudract: n.a.

Responsabile: Dr. Spina

**CRO-2014-24** Titolo: "Studio della fertilità in giovani donne adulte affette da linfoma o sarcoma che scelgono di sottoporsi alla procedura di preservazione della fertilità mediante crioconservazione di ovociti maturi"

Eudract: n.a.

Responsabile: Dr. Spina

CRO-2014-15 Titolo: "Studio di fase II di combinazione di Clorambucile con Rituximab sottocutaneo seguito da terapia di mantenimento con Rituximab sottocutaneo in pazienti affetti da linfoma marginale a cellule B extranodale del tessuto linfatico associato alle mucose (Linfoma tipo MALT)"

Eudract: n.a.

Responsabile: Dr. Spina

**CRO-2014-54** Titolo: "Studio di fase II con Brentuximab Vedotin (BV) nel trattamento del linfoma di Hodgkin (HL) nell'anziano in prima recidiva o resistenti alla terapia di prima linea. FIL\_BVHD01"

Eudract: n.a.

Responsabile: Dr. Spina

CRO-2014-60 Titolo: "Studio prospettico osservazionale sull'utilizzo e sul monitoraggio della cardiotossicità delle antracicline in pazienti con linfoma diffuso a grandi cellule B -FIL Cardio-DLBCL"

Eudract: n.a.

Responsabile: Dr. Spina

**CRO-2013-23** Titolo: "Studio di fase III, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo per valutare l'efficacia e la sicurezza di Idelalisib (GS-1101) in combinazione con rituximab per linfomi non-Hodgkin indolenti trattati in precedenza" – Protocollo: GS-US-313-0124

Eudract: 2012-004013-13 Responsabile: Dr. Spina

CRO-2013-31 Titolo: "Studio di fase III, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo per valutare l'efficacia e la sicurezza di idelalisib (GS-1101) in combinazione con bendamustina e rituximab per linfomi non Hodgkin indolenti trattati in precedenza" – Protocollo: GS-US-313-0125

Eudract: 2012-004034-42 Responsabile: Dr. Spina

CRO-2014-09 Titolo: "Studio clinico di fase III, stratificato, randomizzato, controllato, in cieco per l'osservatore ("Observer-blind") e multicentrico, finalizzato alla valutazione della sicurezza, della tollerabilità e dell'immunogenicità di due dosi di aH5N1 somministrate a soggetti adulti e anziani in presenza o meno di condizioni di immunosoppressione." – Protocollo: V87\_26

Eudract: 2011-003573-28 Responsabile: Dr.ssa Vaccher

CRO-2013-42 Titolo: "Studio di fase II con schema TPF preoperatorio in carcinoma del

cavo orale localmente avanzati, con l'obiettivo di incrementare la

percentuale di risposte complete patologiche."

Eudract: n.a.

Responsabile: Dr.ssa Vaccher

CRO-2014-04 Titolo: "L'uso di biomarcatori cardiaci per la valutazione della

cardiotossicità da chemioterapici TROPONINA"

Eudract: n.a.

Responsabile: Dr.ssa Lestuzzi

# Obiettivi delle sperimentazioni

Tali sperimentazioni/progetti sono afferenti al settore di ricerca "Studi clinici " e riguardano in particolare il monitoraggio della risposta terapeutica, degli effetti clinici e degli aspetti relativi alla qualità della vita al fine di ottenere le informazioni richieste dai protocolli di studio succitati che riguardano principalmente le neoplasie della prostata, dei tessuti solidi e dei sistemi linfatico ed ematologico. Gli studi sopraelencati verranno gestiti dal data Manager nei loro aspetti clinici, normativi, etici e finanziari.

Inoltre ogni protocollo clinico deve essere sottoposto a valutazione ed approvazione del Comitato Etico.

# Attività da svolgere:

Per la gestione delle sperimentazioni si prevedono le seguenti attività:

- 1. Monitorare la risposta terapeutica, gli effetti e gli aspetti relativi alla qualità della vita al fine di ottenere le informazioni richieste dai protocolli di studio;
- 2. Gestire la modulistica cartacea ed elettronica;
- 3. Gestire i rapporti con gli sponsor ed i monitor degli studi clinici;
- 4. Gestione dei dati relativi a campioni di siero/plasma richiesti per studi di farmacocinetica e farmaco genetica;
- 5. Inviare materiale patologico e referti digitalizzati ed anonimizzati;
- 6. Presentare i documenti relativi agli studi clinici al Comitato Etico;
- 7. Inserire, aggiornare, verificare ed estrarre i dati relativi ai diversi studi nel Data base dedicato al monitoraggio della sperimentazione clinica.

Al responsabile della ricerca è riservata la facoltà di individuare più dettagliatamente ambiti di attività e obiettivi specifici in base alle esigenze della ricerca.

Le attività verranno mensilmente monitorate dal responsabile del progetto di ricerca.

#### Requisiti per l'accesso alla selezione:

- Laurea Magistrale della classe LM06 in Biologia o LM13 in Farmacia e Farmacia Industriale (o titoli equiparati vecchi ordinamenti - DM 509/99 DM 270/04 o previgenti);
- Documentata esperienza post-laurea, <u>almeno biennale</u>, nel campo della Ricerca maturata successivamente al conseguimento del titolo di studio richiesto come requisito di ammissione, presso Università e/o IRCCS o altre Istituzioni di ricerca pubbliche o private qualificate, anche non continuativa.

#### Criteri di valutazione

Nella selezione verranno applicati i seguenti criteri di valutazione:

 Per i titoli, verrà pesato il bagaglio professionale e culturale dei candidati non solo da un punto di vista quantitativo (ad es. voti conseguiti negli studi compiuti, durata delle precedenti esperienze lavorative e scientifiche, numero di pubblicazioni ove esistenti, ecc...) ma anche qualitativo; in particolare verranno privilegiate le esperienze documentate di attività di data management, in particolar modo nell'ambito delle patologie coinvolte nelle sperimentazioni cliniche elencate nel bando; • Durante il colloquio verranno prese in esame sia le competenze tecnico-professionali in particolare quelle connesse alle sperimentazioni cliniche e alla funzione di data manager, le qualità relazionali e le motivazioni individuali dei candidati.

#### **Durata del contratto e compenso:**

L'attività del collaboratore avrà **durata triennale** con inizio alla data indicata del contratto di collaborazione;

Il compenso per la collaborazione sarà di **Euro 23.500,00= lordi** (corrispondenti a Euro 70.500,00= lordi per il triennio) come previsto per il <u>Livello tecnico-professionale "B2"</u> dal Regolamento aziendale in materia di CoCoCo vigente, e verrà versato in rate mensili posticipate a seguito di attestazione del Responsabile della Ricerca e Coordinatore dell'attività Dr. Simon Spazzapan.

2) Gli interessati devono presentare domanda in carta semplice indirizzata al Direttore Generale del Centro di Riferimento Oncologico, Via Franco Gallini, 2 - 33081 AVIANO (PN) entro il quindicesimo (15°) giorno successivo alla data di pubblicazione del presente avviso all'Albo dell'Istituto (scadenza ..... 9 luglio 2015......).

Le domande possono essere presentate <u>direttamente</u> (personalmente o tramite soggetto delegato, ivi compresi i corrieri) o <u>tramite il servizio postale</u> a mezzo raccomandata con ricevuta di ritorno o mediante <u>posta elettronica certificata</u> (PEC) (<u>protocollo@pec.cro.it</u>); non sono ammessi altri mezzi di presentazione, a pena di esclusione e devono pervenire tassativamente entro il termine indicato nell'avviso.

Se si usa il <u>modo diretto</u> le domande devono essere consegnate a mano all'Ufficio Protocollo del C.R.O. dalle ore 8.30 alle ore 13.00 di tutti i giorni feriali (escluso il sabato) entro il termine sopra indicato.

In caso di <u>utilizzo del servizio postale</u>, si considerano prodotte in tempo utile le domande spedite entro il termine sopraindicato. A tal fine farà fede il timbro dell'Ufficio Postale di spedizione. In tale caso, comunque, le domande dovranno pervenire entro e non oltre cinque (5) giorni dalla data di scadenza dell'avviso o entro il diverso termine stabilito nell'avviso medesimo; nel conteggio sono esclusi il sabato e la domenica.

L'iscrizione alla selezione comporta l'esplicita e incondizionata accettazione di tutte le disposizioni dell'avviso così come di tutte le norme stabilite dai vigenti Regolamenti dell'Ente.

# Modalità di compilazione della domanda:

Nella domanda di partecipazione, possibilmente dattiloscritta, che deve fare riferimento all'avviso, i candidati, ai sensi del DPR 445/2000, oltre a indicare il proprio NOME e COGNOME devono altresì dichiarare:

- a) luogo e data di nascita;
- b) residenza ed eventuale recapito telefonico;
- c) di avere l'idoneità psico-fisica per l'attività di ricerca cui la selezione si riferisce;
- d) dichiarazione di non aver riportato condanne penali per reati non colposi;
- e) il possesso del titolo di studio richiesto nell'avviso quale requisito di accesso alla selezione, con l'indicazione della data in cui è stato conseguito e dell'Ente che lo ha rilasciato, la durata del corso, la votazione finale riportata e l'eventuale equiparazione/equipollenza;
- f) il possesso degli ulteriori requisiti o di eventuali altri titoli, secondo quanto previsto dall'avviso;
- g) indicare l'esatto recapito a cui spedire ogni comunicazione <u>qualora il medesimo non</u> <u>coincida con la residenza</u>; ove tale recapito non venisse indicato le comunicazioni saranno inoltrate alla residenza dichiarata; in ogni caso l'amministrazione non assume alcuna responsabilità in caso di irreperibilità del destinatario.
- h) dovranno infine autorizzare l'amministrazione al trattamento dei propri dati personali ai sensi del decreto legislativo 30 giugno 2003 n.196.

# Alla domanda devono essere allegati:

Le domande di iscrizione alla selezione devono essere corredate:

- dal curriculum professionale, datato e sottoscritto, redatto in conformità al vigente modello europeo, così come previsto dal D.Lgs. 14 marzo 2013, n. 33 (il curriculum non ha, in sé, finalità di autocertificazione ma solo una funzione descrittiva del percorso formativo e di carriera svolto dal candidato);
- dai titoli di studio conseguiti;
- dalla documentazione riguardante l'attività lavorativa e scientifica svolta (pubblicazioni edite a stampa, borse di studio, attività lavorativa subordinata, lavoro autonomo, collaborazioni, attività di ricerca, ulteriori servizi di vario tipo ecc. specificando il periodo (gg/mm/aa). Si precisa che le pubblicazioni edite a stampa dovranno essere allegate in fotocopia in extenso pena la non valutabilità delle stesse e vanno corredate da IF;
- di ogni altra documentazione utile in relazione al tipo di selezione ai fini della valutazione;
- di fotocopia di un documento d'Identità valido e del Codice Fiscale (si precisa che per i cittadini di paesi esteri il CF va fornito solo dopo l'inizio dell'attività);

La documentazione relativa ai requisiti specifici di ammissione, ai titoli di studio, all'attività lavorativa e scientifica svolta nonché agli eventuali ulteriori contenuti professionali che i candidati ritengano opportuno presentare agli effetti della valutazione, potranno essere autocertificati nei casi e nei limiti previsti dalla normativa vigente (D.P.R. 28.12.2000 n. 445) ovvero prodotti in originale o in copia autenticata a norma di legge.

Resta comunque salva la facoltà, per l'Amministrazione, di verificare quanto dichiarato e/o prodotto dal candidato. Qualora dal controllo emerga la non veridicità di quanto dichiarato e/o prodotto, il candidato decade dai benefici eventualmente conseguenti al provvedimento emanato sulla base della dichiarazione non veritiera, oltre a soggiacere alle sanzioni penali previste in ipotesi di falsità di atti e di dichiarazioni mendaci.

I requisiti, specifici e generali, devono essere posseduti alla data di scadenza del termine stabilito dal presente avviso di selezione per la presentazione delle domande di partecipazione.

Per l'ammissione alle selezioni, le domande di partecipazione saranno esaminate da una Commissione convocata dal Direttore Scientifico che è tenuta a verificare la completezza e correttezza della domanda stessa e dei requisiti di accesso (art. 20, Regolamento vigente). I candidati ammessi alla selezione **riceveranno comunicazione sulla data del colloquio tramite telegramma/lettera RA** inviato all'indirizzo dichiarato nella domanda. Si rende noto che il CRO <u>non si assume alcuna responsabilità</u> in caso di ritardo, mancata consegna del telegramma/RA da parte delle poste o di irreperibilità del destinatario;

La Commissione di valutazione dei candidati ammessi al colloquio è composta da (artt. 22 e 23 regolamento vigente):

Direttore Scientifico o suo delegato (interno o esterno)
 un esperto nella materia (interno/esterno al CRO
 il responsabile/i scientifico/i del/i progetto/i di ricerca
 o suo delegato

PRESIDENTE

COMPONENTE

COMPONENTE

- un segretario verbalizzante individuato dal SEGRETARIO Direttore Scientifico

La selezione, sulla base dei criteri di valutazione descritti nell'avviso, si articola in due fasi (art. 21 regolamento vigente):

- 1) valutazione quantitativa e qualitativa dei titoli e del bagaglio professionale e culturale del candidato;
- 2) colloquio durante il quale vengono prese in esame sia le competenze tecnicoprofessionali, sia l'attitudine alla ricerca scientifica, sia infine le qualità relazionali e le motivazioni individuali del candidato

L'affidamento dell'incarico sarà disposto con successiva deliberazione sulla base del verbale redatto dalla Commissione esaminatrice. Qualora la selezione desse luogo ad una graduatoria, la stessa avrà validità pari alla durata del progetto/i di ricerca finalizzata per cui si fa la selezione, e potrà essere eventualmente utilizzata in caso di rinuncia del vincitore o qualora fosse necessaria l'acquisizione di un ulteriore supporto professionale/ricercatore alla ricerca.

- 3) L'Amministrazione garantisce parità e pari opportunità tra donne e uomini per l'accesso alle opportunità lavorative e per il trattamento sul lavoro (art. 7 del decreto legislativo 165/2001).
- 4) Si precisa che le Collaborazioni Coordinate e Continuative (CoCoCo) sono disciplinate dal nuovo Regolamento in vigore (adottato con deliberazione del Direttore Generale n. 113 del 28.06.2013 e integrato con deliberazione n. 253 del 12.12.2014,), disponibile anche in download, nel sito web dell'Istituto www.cro.sanita.fvg.it alla pagina "Opportunità di collaborazione" → "contratti-collaborazioni".
- 5) Si precisa inoltre che resta sempre facoltà dell'Istituto revocare, modificare o prorogare la selezione, così come non procedere all'attivazione del rapporto o rinviare la decorrenza anche a intervenuta approvazione degli esiti della selezione per motivi di pubblico interesse e/o in ragione di sopravvenute esigenze di natura normativa, economica, regolamentare o attinenti alla programmazione dell'ente.
- 6) Si informa che ai sensi D.Lgs. n. 33 del 14 marzo 2013, Art 15, il curriculum vitae del vincitore/trice verrà pubblicato nel sito web del CRO http://www.cro.sanita.fvg.it/ alla pagina "Amministrazione Trasparente" "Consulenti e collaboratori".

Per ulteriori informazioni rivolgersi alla Direzione Scientifica dalle **ore 9.00** alle **ore 12.30** dei giorni feriali escluso il sabato (**tel. 0434/659 207-181-270**).

per delega del DIRETTORE GENERALE

Il Direttore S.O.C. "AFFARI GENERALI E POLITICHE DEL PERSONALE"

- Avv. Alessandro Faldon –

Firma autografa sostituita a mezzo stampa ai sensi dell'art. 3, comma 2, del D.Lgs. n. 39 del 1993.

# INFORMATIVA DATI PERSONALI

Ai sensi dell'art. 13 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 "Codice in materia di protezione dei dati personali", si comunicano le seguenti informazioni al fine del trattamento dei dati richiesti:

#### FINALITÀ DEL TRATTAMENTO

Il trattamento dei dati verrà effettuato per permettere l'espletamento delle procedure selettive e per gli adempimenti conseguenti all'eventuale costituzione del rapporto di lavoro.

#### MODALITÀ DI TRATTAMENTO

I dati verranno trattati con strumenti elettronici ed informatici e memorizzati sia su supporti informatici che su supporti cartacei che su ogni altro tipo di supporto idoneo, nel rispetto delle misure minime di sicurezza ai sensi del "Codice in materia di protezione dei dati personali".

#### NATURA OBBLIGATORIA

Tutti i dati richiesti sono obbligatori.

#### CONSEGUENZA DEL RIFIUTO DEI DATI

In caso di mancato inserimento di uno o più dati obbligatori l'interessato non potrà partecipare alla procedura selettiva.

#### SOGGETTI A CUI POTRANNO ESSERE COMUNICATI I DATI PERSONALI

I dati personali relativi al trattamento in questione possono essere comunicati:

Istituti previdenziali ed assistenziali.

#### DIRITTI DELL'INTERESSATO

In relazione al trattamento di dati personali l'interessato ha diritto, ai sensi dell'art. 7, (diritto di accesso ai dati personali ed altri diritti) del "Codice in materia di protezione dei dati personali":

- 1. L'interessato ha diritto di ottenere la conferma dell'esistenza o meno di dati personali che lo riguardano, anche se non ancora registrati, e la loro comunicazione in forma intelligibile.
- 2. L'interessato ha diritto di ottenere l'indicazione:
- a) dell'origine dei dati personali;
- b) delle finalità e modalità del trattamento;
- c) della logica applicata in caso di trattamento effettuato con l'ausilio di strumenti elettronici;
- d) degli estremi identificativi del titolare, dei responsabili e del rappresentante designato ai sensi dell'articolo 5, comma 2;
- e) dei soggetti o delle categorie di soggetti ai quali i dati personali possono essere comunicati o che possono venirne a conoscenza in qualità di rappresentante designato nel territorio dello Stato, di responsabili o incaricati.
- 3. L'interessato ha diritto di ottenere:
- a) l'aggiornamento, la rettificazione ovvero, quando vi ha interesse, l'integrazione dei dati;
- b) la cancellazione, la trasformazione in forma anonima o il blocco dei dati trattati in violazione di legge, compresi quelli di cui non è necessaria la conservazione in relazione agli scopi per i quali i dati sono stati raccolti o successivamente trattati;
- c) l'attestazione che le operazioni di cui alle lettere a) e b) sono state portate a conoscenza, anche per quanto riguarda il loro contenuto, di coloro ai quali i dati sono stati comunicati o diffusi, eccettuato il caso in cui tale adempimento si rivela impossibile o comporta un impiego di mezzi manifestamente sproporzionato rispetto al diritto tutelato.
- 4. L'interessato ha diritto di opporsi, in tutto o in parte:
- a) per motivi legittimi al trattamento dei dati personali che lo riguardano, ancorché pertinenti allo scopo della raccolta;
- b) al trattamento di dati personali che lo riguardano a fini di invio di materiale pubblicitario o di vendita diretta o per il compimento di ricerche di mercato o di comunicazione commerciale.

### IL TITOLARE DEL TRATTAMENTO DEI DATI è il

Centro di Riferimento Oncologico di Aviano Via Franco Gallini, 2 33081 AVIANO (Pordenone)

# IL RESPONSABILE DEL TRATTAMENTO DEI DATI è il

Il Responsabile S.O. "Gestione delle Risorse Umane" Tel. 0434 659 785 – 0434 659 350 Telefax 0434 652 182

E-mail: croaviano@cro.it

Per esercitare i diritti dall'art. 7 del "Codice in materia di protezione dei dati personali", sopraelencati, l'interessato dovrà rivolgere richiesta scritta indirizzata a:

# Ufficio Relazioni con il Pubblico (URP)

Centro di Riferimento Oncologico di Aviano Via Franco Gallini, 2 33081 AVIANO (Pordenone) Tel. 0434 659 469 Telefax 0434 659 265

E-mail: E-mail: concorsi@cro.it

# D.P.R. 28-12-2000 N. 445.- TESTO UNICO DELLE DISPOSIZIONI LEGISLATIVE E REGOLAMENTARI IN MATERIA DI DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA. (Pubblicato nella Gazz. Uff. 20 febbraio 2001, n. 42, S.O.)

#### ARTICOLO 19 - MODALITÀ ALTERNATIVE ALL'AUTENTICAZIONE DI COPIE.

1. La dichiarazione sostitutiva dell'atto di notorietà di cui all'articolo 47 può riguardare anche il fatto che la copia di un atto o di un documento conservato o rilasciato da una pubblica amministrazione, la copia di una pubblicazione ovvero la copia di titoli di studio o di servizio sono conformi all'originale. Tale dichiarazione può altresì riguardare la conformità all'originale della copia dei documenti fiscali che devono essere obbligatoriamente conservati dai privati.

#### Articolo 38 - MODALITÀ DI INVIO E SOTTOSCRIZIONE DELLE ISTANZE.

- 1. Tutte le istanze e le dichiarazioni da presentare alla pubblica amministrazione o ai gestori o esercenti di pubblici servizi possono essere inviate anche per fax e via telematica.
- 2. Le istanze e le dichiarazioni inviate per via telematica sono valide:
- a) se sottoscritte mediante la firma digitale, basata su di un certificato qualificato, rilasciato da un certificatore accreditato, e generata mediante un dispositivo per la creazione di una firma sicura;
- b) ovvero quando l'autore è identificato dal sistema informatico con l'uso della carta d'identità elettronica o della carta nazionale dei servizi
- 3. Le istanze e le dichiarazioni sostitutive di atto di notorietà da produrre agli organi della amministrazione pubblica o ai gestori o esercenti di pubblici servizi sono sottoscritte dall'interessato in presenza del dipendente addetto ovvero sottoscritte e presentate unitamente a copia fotostatica non autenticata di un documento di identità del sottoscrittore. La copia fotostatica del documento è inserita nel fascicolo. Le istanze e la copia fotostatica del documento di identità possono essere inviate per via telematica; nei procedimenti di aggiudicazione di contratti pubblici, detta facoltà è consentita nei limiti stabiliti dal regolamento di cui all'articolo 15, comma 2 della legge 15 marzo 1997, n. 59.

#### **ARTICOLO 46** - DICHIARAZIONI SOSTITUTIVE DI CERTIFICAZIONI.

- 1. Sono comprovati con dichiarazioni, anche contestuali all'istanza, sottoscritte dall'interessato e prodotte in sostituzione delle normali certificazioni i seguenti stati, qualità personali e fatti:
- a) data e il luogo di nascita;
- b) residenza:
- c) cittadinanza;
- d) godimento dei diritti civili e politici;
- e) stato di celibe, coniugato, vedovo o stato libero;
- f) stato di famiglia;
- g) esistenza in vita;
- h) nascita del figlio, decesso del coniuge, dell'ascendente o discendente;
- i) iscrizione in albi, registri o elenchi tenuti da pubbliche amministrazioni;
- l) appartenenza a ordini professionali;
- m) titolo di studio, esami sostenuti;
- n) qualifica professionale posseduta, titolo di specializzazione, di abilitazione, di formazione, di aggiornamento e di qualificazione tecnica;
- o) situazione reddituale o economica anche ai fini della concessione dei benefici di qualsiasi tipo previsti da leggi speciali;
- p) assolvimento di specifici obblighi contributivi con l'indicazione dell'ammontare corrisposto;
- q) possesso e numero del codice fiscale, della partita I.V.A. e di qualsiasi dato presente nell'archivio dell'anagrafe tributaria;
- r) stato di disoccupazione;
- s) qualità di pensionato e categoria di pensione;
- t) qualità di studente:
- u) qualità di legale rappresentante di persone fisiche o giuridiche, di tutore, di curatore e simili;
- v) iscrizione presso associazioni o formazioni sociali di qualsiasi tipo;
- z) tutte le situazioni relative all'adempimento degli obblighi militari, ivi comprese quelle attestate nel foglio matricolare dello stato di servizio;
- aa) di non aver riportato condanne penali e di non essere destinatario di provvedimenti che riguardano l'applicazione di misure di prevenzione, di decisioni civili e di provvedimenti amministrativi iscritti nel casellario giudiziale ai sensi della vigente normativa;
- bb) di non essere a conoscenza di essere sottoposto a procedimenti penali;
- cc) qualità di vivenza a carico;
- dd) tutti i dati a diretta conoscenza dell'interessato contenuti nei registri dello stato civile;
- ee) di non trovarsi in stato di liquidazione o di fallimento e di non aver presentato domanda di concordato.

# Articolo 47 - Dichiarazioni sostitutive dell'atto di notorietà.

- 1. L'atto di notorietà concernente stati, qualità personali o fatti che siano a diretta conoscenza dell'interessato è sostituito da dichiarazione resa e sottoscritta dal medesimo con la osservanza delle modalità di cui all'articolo 38.
- 2. La dichiarazione resa nell'interesse proprio del dichiarante può riguardare anche stati, qualità personali e fatti relativi ad altri soggetti di cui egli abbia diretta conoscenza.
- 3. Fatte salve le eccezioni espressamente previste per legge, nei rapporti con la pubblica amministrazione e con i concessionari di pubblici servizi, tutti gli stati, le qualità personali e i fatti non espressamente indicati nell'articolo 46 sono comprovati dall'interessato mediante la dichiarazione sostitutiva di atto di notorietà.
- 4. Salvo il caso in cui la legge preveda espressamente che la denuncia all'Autorità di Polizia Giudiziaria è presupposto necessario per attivare il procedimento amministrativo di rilascio del duplicato di documenti di riconoscimento o comunque attestanti stati e qualità personali dell'interessato, lo smarrimento dei documenti medesimi è comprovato da chi ne richiede il duplicato mediante dichiarazione sostitutiva.