

**PROCEDURA SELETTIVA PUBBLICA, PER TITOLI E COLLOQUIO, PER IL RECLUTAMENTO, ART. 24-BIS DELLA LEGGE N. 240/2010, DI N. 1 TECNOLOGO CON RAPPORTO DI LAVORO SUBORDINATO A TEMPO DETERMINATO, A TEMPO PIENO, DELLA DURATA DI 24 MESI, PROROGABILE PER 36 MESI, PER LO SVOLGIMENTO DI ATTIVITÀ DI SUPPORTO TECNICO E AMMINISTRATIVO ALLE ATTIVITA' DEL PROGETTO DI RICERCA "Studi clinici interventistici nei linfomi" PRESSO IL DIPARTIMENTO DI MEDICINA TRASLAZIONALE DELL'UNIVERSITÀ DEL PIEMONTE ORIENTALE, FINANZIATI DALLA CONVENZIONE CON AIL ALESSANDRIA – ASTI ODV (BANDO COD: 2023-TECN-004)**

**COLLOQUIO  
BUSTA N. 1**

**QUESITO 1**

Descrivere i contenuti essenziali della determina AIFA 809/2015 ("Determina inerente i requisiti minimi necessari per le strutture sanitarie, che eseguono sperimentazioni di fase I di cui all'articolo 11 del decreto del Presidente della Repubblica 21 settembre 2001, n. 439 e di cui all'articolo 31, comma 3 del decreto legislativo 6 novembre 2007, n. 200", Gazzetta Ufficiale n. 158 del 10 luglio 2015)

**QUESITO 2**

Spiegare il ruolo del placebo nell'ambito di uno studio randomizzato

**QUESITO 3**

I fattori prognostici del linfoma mantellare

**QUESITO INFORMATICO**

Descrivere il programma Excel

**TESTO IN INGLESE**

The Declaration of Geneva of The World Medical Association binds the doctor with the words: "The health of my patient will be my first consideration" and the International Code of Medical Ethics declares that "Any act or advice which could weaken physical or mental resistance of a human being may be used only in his interest.



**PROCEDURA SELETTIVA PUBBLICA, PER TITOLI E COLLOQUIO, PER IL RECLUTAMENTO, ART. 24-BIS DELLA LEGGE N. 240/2010, DI N. 1 TECNOLOGO CON RAPPORTO DI LAVORO SUBORDINATO A TEMPO DETERMINATO, A TEMPO PIENO, DELLA DURATA DI 24 MESI, PROROGABILE PER 36 MESI, PER LO SVOLGIMENTO DI ATTIVITÀ DI SUPPORTO TECNICO E AMMINISTRATIVO ALLE ATTIVITA' DEL PROGETTO DI RICERCA "Studi clinici interventistici nei linfomi" PRESSO IL DIPARTIMENTO DI MEDICINA TRASLAZIONALE DELL'UNIVERSITÀ DEL PIEMONTE ORIENTALE, FINANZIATI DALLA CONVENZIONE CON AIL ALESSANDRIA – ASTI ODV (BANDO COD: 2023-TECN-004)**

**COLLOQUIO  
BUSTA N. 2**

**QUESITO 1**

Requisiti di formazione per il medico sperimentatore di fase I

**QUESITO 2**

Descrivere ruolo e finalità del Comitato Etico

**QUESITO 3**

Anticorpi monoclonali Bispecifici nei linfomi

**QUESITO INFORMATICO**

Descrivere il programma Powerpoint

**TESTO IN INGLESE**

Clinical research must conform to the moral and scientific principles that justify medical research and should be based on laboratory and animal experiments or other scientifically established facts.



**PROCEDURA SELETTIVA PUBBLICA, PER TITOLI E COLLOQUIO, PER IL RECLUTAMENTO, ART. 24-BIS DELLA LEGGE N. 240/2010, DI N. 1 TECNOLOGO CON RAPPORTO DI LAVORO SUBORDINATO A TEMPO DETERMINATO, A TEMPO PIENO, DELLA DURATA DI 24 MESI, PROROGABILE PER 36 MESI, PER LO SVOLGIMENTO DI ATTIVITÀ DI SUPPORTO TECNICO E AMMINISTRATIVO ALLE ATTIVITA' DEL PROGETTO DI RICERCA "Studi clinici interventistici nei linfomi" PRESSO IL DIPARTIMENTO DI MEDICINA TRASLAZIONALE DELL'UNIVERSITÀ DEL PIEMONTE ORIENTALE, FINANZIATI DALLA CONVENZIONE CON AIL ALESSANDRIA – ASTI ODV (BANDO COD: 2023-TECN-004)**

**COLLOQUIO  
BUSTA N. 3**

**QUESITO 1**

Requisiti dell'auditor di una Unità di fase I

**QUESITO 2**

Descrivere i contenuti essenziali della Dichiarazione di Helsinki

**QUESITO 3**

Le CAR-T nei linfomi

**QUESITO INFORMATICO**

Descrivere il programma PUBMED

**TESTO IN INGLESE**

Clinical research should be conducted only by scientifically qualified persons and under the supervision of a qualified medical man.



**PROCEDURA SELETTIVA PUBBLICA, PER TITOLI E COLLOQUIO, PER IL RECLUTAMENTO, ART. 24-BIS DELLA LEGGE N. 240/2010, DI N. 1 TECNOLOGO CON RAPPORTO DI LAVORO SUBORDINATO A TEMPO DETERMINATO, A TEMPO PIENO, DELLA DURATA DI 24 MESI, PROROGABILE PER 36 MESI, PER LO SVOLGIMENTO DI ATTIVITÀ DI SUPPORTO TECNICO E AMMINISTRATIVO ALLE ATTIVITA' DEL PROGETTO DI RICERCA "Studi clinici interventistici nei linfomi" PRESSO IL DIPARTIMENTO DI MEDICINA TRASLAZIONALE DELL'UNIVERSITÀ DEL PIEMONTE ORIENTALE, FINANZIATI DALLA CONVENZIONE CON AIL ALESSANDRIA – ASTI ODV (BANDO COD: 2023-TECN-004)**

**COLLOQUIO  
BUSTA N. 4**

**QUESITO 1**

Ruolo del Medico Farmacologo in una unità di Fase I

**QUESITO 2**

Chiusura anticipata di uno Studio

**QUESITO 3**

Terapia di prima linea nel linfoma mantellare

**QUESITO INFORMATICO**

Descrivere le caratteristiche minime di un sito per la compilazione di CRF elettroniche

**TESTO IN INGLESE**

Clinical research cannot legitimately be carried out unless the importance of the objective is in proportion to the inherent risk to the subject.



**PROCEDURA SELETTIVA PUBBLICA, PER TITOLI E COLLOQUIO, PER IL RECLUTAMENTO, ART. 24-BIS DELLA LEGGE N. 240/2010, DI N. 1 TECNOLOGO CON RAPPORTO DI LAVORO SUBORDINATO A TEMPO DETERMINATO, A TEMPO PIENO, DELLA DURATA DI 24 MESI, PROROGABILE PER 36 MESI, PER LO SVOLGIMENTO DI ATTIVITÀ DI SUPPORTO TECNICO E AMMINISTRATIVO ALLE ATTIVITA' DEL PROGETTO DI RICERCA "Studi clinici interventistici nei linfomi" PRESSO IL DIPARTIMENTO DI MEDICINA TRASLAZIONALE DELL'UNIVERSITÀ DEL PIEMONTE ORIENTALE, FINANZIATI DALLA CONVENZIONE CON AIL ALESSANDRIA – ASTI ODV (BANDO COD: 2023-TECN-004)**

**COLLOQUIO  
BUSTA N. 5**

**QUESITO 1**

Ruolo del responsabile della qualità in una Unità di Fase I

**QUESITO 2**

Ruolo del Data Safety and Monitoring Committee

**QUESITO 3**

Fattori prognostici nel linfoma follicolare

**QUESITO INFORMATICO**

Descrivere che cosa è il programma Redcap

**TESTO IN INGLESE**

Every clinical research project should be preceded by careful assessment of inherent risks in comparison to foreseeable benefits to the subject or to others.



**PROCEDURA SELETTIVA PUBBLICA, PER TITOLI E COLLOQUIO, PER IL RECLUTAMENTO, ART. 24-BIS DELLA LEGGE N. 240/2010, DI N. 1 TECNOLOGO CON RAPPORTO DI LAVORO SUBORDINATO A TEMPO DETERMINATO, A TEMPO PIENO, DELLA DURATA DI 24 MESI, PROROGABILE PER 36 MESI, PER LO SVOLGIMENTO DI ATTIVITÀ DI SUPPORTO TECNICO E AMMINISTRATIVO ALLE ATTIVITA' DEL PROGETTO DI RICERCA "Studi clinici interventistici nei linfomi" PRESSO IL DIPARTIMENTO DI MEDICINA TRASLAZIONALE DELL'UNIVERSITÀ DEL PIEMONTE ORIENTALE, FINANZIATI DALLA CONVENZIONE CON AIL ALESSANDRIA – ASTI ODV (BANDO COD: 2023-TECN-004)**

**COLLOQUIO  
BUSTA N. 6**

**QUESITO 1**

Ruolo dell'infermiere di Ricerca negli studi di fase I

**QUESITO 2**

La "Site Initiation Visit" caratteristiche, finalità ed adempimenti richiesti

**QUESITO 3**

La terapia di prima linea del linfoma follicolare

**QUESITO INFORMATICO**

Caratteristiche di un software per la prescrizione di terapie oncologiche

**TESTO IN INGLESE**

In the treatment of the sick person, the doctor must be free to use a new therapeutic measure, if in his judgment it offers hope of saving life, reestablishing health, or alleviating suffering.



**PROCEDURA SELETTIVA PUBBLICA, PER TITOLI E COLLOQUIO, PER IL RECLUTAMENTO, ART. 24-BIS DELLA LEGGE N. 240/2010, DI N. 1 TECNOLOGO CON RAPPORTO DI LAVORO SUBORDINATO A TEMPO DETERMINATO, A TEMPO PIENO, DELLA DURATA DI 24 MESI, PROROGABILE PER 36 MESI, PER LO SVOLGIMENTO DI ATTIVITÀ DI SUPPORTO TECNICO E AMMINISTRATIVO ALLE ATTIVITA' DEL PROGETTO DI RICERCA "Studi clinici interventistici nei linfomi" PRESSO IL DIPARTIMENTO DI MEDICINA TRASLAZIONALE DELL'UNIVERSITÀ DEL PIEMONTE ORIENTALE, FINANZIATI DALLA CONVENZIONE CON AIL ALESSANDRIA – ASTI ODV (BANDO COD: 2023-TECN-004)**

**COLLOQUIO  
BUSTA N. 7**

**QUESITO 1**

Ruolo del responsabile dell'Unità Clinica di fase I

**QUESITO 2**

SAEs e SUSARs: caratteristiche ed adempimenti

**QUESITO 3**

Ibrutinib ed altri BTK inhibitors: caratteristiche e ruolo nelle malattie linfoproliferative

**QUESITO INFORMATICO**

Cosa è il registro AIFA per la prescrizione dei farmaci

**TESTO IN INGLESE**

If at all possible, consistent with patient psychology, the doctor should obtain the patient's freely given consent after the patient has been given a full explanation. In case of legal incapacity, consent should also be procured from the legal guardian; in case of physical incapacity the permission of the legal guardian replaces that of the patient.



**PROCEDURA SELETTIVA PUBBLICA, PER TITOLI E COLLOQUIO, PER IL RECLUTAMENTO, ART. 24-BIS DELLA LEGGE N. 240/2010, DI N. 1 TECNOLOGO CON RAPPORTO DI LAVORO SUBORDINATO A TEMPO DETERMINATO, A TEMPO PIENO, DELLA DURATA DI 24 MESI, PROROGABILE PER 36 MESI, PER LO SVOLGIMENTO DI ATTIVITÀ DI SUPPORTO TECNICO E AMMINISTRATIVO ALLE ATTIVITA' DEL PROGETTO DI RICERCA "Studi clinici interventistici nei linfomi" PRESSO IL DIPARTIMENTO DI MEDICINA TRASLAZIONALE DELL'UNIVERSITÀ DEL PIEMONTE ORIENTALE, FINANZIATI DALLA CONVENZIONE CON AIL ALESSANDRIA – ASTI ODV (BANDO COD: 2023-TECN-004)**

**COLLOQUIO  
BUSTA N. 8**

**QUESITO 1**

Requisiti strutturali di una stanza di degenza per studi di fase I

**QUESITO 2**

Ruolo dello Sponsor di uno studio clinico

**QUESITO 3**

Immunotossine nei linfomi

**QUESITO INFORMATICO**

Cosa è una CRF elettronica

**TESTO IN INGLESE**

The doctor can combine clinical research with professional care, the objective being the acquisition of new medical knowledge, only to the extent that clinical research is justified by its therapeutic value for the patient.





**PROCEDURA SELETTIVA PUBBLICA, PER TITOLI E COLLOQUIO, PER IL RECLUTAMENTO, ART. 24-BIS DELLA LEGGE N. 240/2010, DI N. 1 TECNOLOGO CON RAPPORTO DI LAVORO SUBORDINATO A TEMPO DETERMINATO, A TEMPO PIENO, DELLA DURATA DI 24 MESI, PROROGABILE PER 36 MESI, PER LO SVOLGIMENTO DI ATTIVITÀ DI SUPPORTO TECNICO E AMMINISTRATIVO ALLE ATTIVITA' DEL PROGETTO DI RICERCA "Studi clinici interventistici nei linfomi" PRESSO IL DIPARTIMENTO DI MEDICINA TRASLAZIONALE DELL'UNIVERSITÀ DEL PIEMONTE ORIENTALE, FINANZIATI DALLA CONVENZIONE CON AIL ALESSANDRIA – ASTI ODV (BANDO COD: 2023-TECN-004)**

**COLLOQUIO  
BUSTA N. 9**

**QUESITO 1**

Obiettivi di uno studio di fase I

**QUESITO 2**

Il Consenso informato

**QUESITO 3**

Terapia del linfoma mantellare recidivato

**QUESITO INFORMATICO**

Metodi per trasmettere files voluminosi

**TESTO IN INGLESE**

At any time during the course of clinical research the subject or his guardian should be free to withdraw permission for research to be continued.