

Dipartimento Materno Infantile
e Scienze Urologiche



SAPIENZA
UNIVERSITÀ DI ROMA

ICE-2021-03

**AVVISO DI CONFERIMENTO DI COLLABORAZIONE
riservata al solo personale dipendente dell'Università La Sapienza.**

IL DIRETTORE DEL DIPARTIMENTO

VISTO il Regolamento per il conferimento di incarichi individuali di lavoro autonomo a soggetti esterni all'Ateneo in vigore presso la Sapienza Università di Roma, reso esecutivo con D.R. 1645 prot. n. 48943 del 29.05.2019;

VISTO l'art. 7, comma 6 del D.Dlgs. n. 165/2001 (e sue successive modificazioni ed integrazioni);

VISTA la richiesta fatta pervenire dai proff. Marina Aloï e Salvatore Oliva;

CONSIDERATA la necessità di procedere alla verifica preliminare in ordine all'impossibilità di oggettiva di utilizzare il personale dipendente all'interno del Dipartimento per il conferimento del suddetto incarico;

Si rende noto che il Dipartimento Materno Infantile e Scienze Urologiche intende conferire due incarichi per lo svolgimento di attività di collaborazione a titolo gratuito, in supporto ai progetti di ricerca:

- Tasty&Healthy non è una dieta ma un approccio dietetico-nutrizionale: trial clinici randomizzati controllati con esclusione di nutrienti pro-infiammatori per indurre e mantenere la remissione nella Malattia di Crohn
- Biobanca e database per ricerca clinica e di base nelle IBD pediatriche
- Open-Label Induction and Maintenance Study of Oral CP-690,550 (Tofacitinib) in Children with Moderately to Severely Active Ulcerative Colitis
- Un addendum in aperto allo studio AMAM sugli adulti per valutare l'efficacia e la sicurezza di Mirikizumab nell'induzione e nel mantenimento della remissione negli adolescenti (da 15 a <18 anni di età) con malattia di Crohn attiva da moderata a grave (CD)
- A Phase 3 Randomized, Open-Label Study to Assess the Efficacy, Safety, and Pharmacokinetics of Golimumab Treatment, a Human anti-TNF α Monoclonal Antibody, Administered Subcutaneously in Pediatric Participants with Moderately to Severely Active Ulcerative Colitis
- Studio di fase 3, randomizzato, in 3 parti per indagare l'efficacia e la sicurezza di Dupilumab in pazienti adulti e adolescenti con esofagite eosinofila - R668 -EE-1774
- MLN0002-2034: A Randomized, Double-Blind, Phase 3 Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Vedolizumab Intravenous as Maintenance Therapy in Pediatric Subjects with Moderately to Severely Active Ulcerative Colitis Who Achieved Clinical Response Following Open-Label Vedolizumab Intravenous Therapy
- MLN0002-3025: A Randomized, Double-Blind, Phase 3 Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Vedolizumab Intravenous as Maintenance Therapy in Pediatric Subjects with Moderately to

Severely Active Crohn's Disease Who Achieved Clinical Response Following Open-Label Vedolizumab Intravenous Therapy

- Studio M15-991 -“Sperimentazione multicentrica, randomizzata, in doppio cieco, controllata verso placebo e di induzione per valutare l'efficacia e la sicurezza di Risankizumab in soggetti con malattia di Crohn in fase attiva e di grado da moderato a grave per cui è fallita una pregressa terapia con biologici.”
- Studio M16-000 “Sperimentazione multicentrica, randomizzata, in doppio cieco, controllata verso placebo e di mantenimento della durata di 52 settimane ed estensione in aperto per valutare l'efficacia e la sicurezza di Risankizumab in soggetti con Malattia di Crohn che hanno ottenuto risposta al trattamento di induzione nell'ambito delle Sperimentazioni M16-006 o M15-991
- Studio M16-006 “A Multicenter, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Induction Study of the Efficacy and Safety of Risankizumab in Subjects with Moderately to Severely Active Crohn's Disease”
- Studio M16-066 “Clinical Study Protocol M16-066 A Multicenter, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled 52-Week Maintenance and an Open-Label Extension Study of the Efficacy and Safety of Risankizumab in Subjects with Ulcerative Colitis”
- Studio M16-067 “A Multicenter, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Induction Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Risankizumab in Subjects with Moderately to Severely Active Ulcerative Colitis”
- Using Serum Markers to Predict Response to anti-TNF agents in Pediatric Crohn's Disease: A Multicenter Study from the Paediatric IBD Porto Group of ESPGHAN
- Studio di induzione e mantenimento di fase 3, multicentrico, multinazionale, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo per valutare l'efficacia e la sicurezza di CC-93538 in soggetti adulti e adolescenti con esofagite eosinofila
- A non-invasive endoscopic follow-up of the entire gastrointestinal tract in pediatric crohn's disease: the advent of pan-enteric capsule endoscopy
- Biobanca e database per ricerca clinica e di base nei disordini eosinofili del tratto gastrointestinale (EGIDs) in età pediatricaStudio di fase 2 teso a valutare la sensibilità, la specificità e la sicurezza di DBV1605, un atopy patch test già pronto per la diagnosi di allergia al latte vaccino non mediata da immunoglobuline E nei bambini
- Ricerca Finalizzata GR-2019-12370621 “New non-invasive techniques in the management of pediatric inflammatory bowel diseases: improving quality of care and reducing national health system costs”

OGGETTO DELLA PRESTAZIONE:

1. Incarico:

- Attività di project coordinator per il centro Sapienza (UOC di Gastroenterologia pediatrica);
- Attività di monitoraggio dei dati inerenti agli studi elencati;

- Coordinamento delle attività inerenti la ricerca in oggetto (applicazione al comitato etico, stesura contratti, monitoraggio centri satellite, pianificazione delle visite previste dal protocollo)
- Partecipazione alle riunioni previste nel contesto dello studio in oggetto;
- Attività di project manager e monitor delle attività di ricerca riguardanti le malattie infiammatorie croniche intestinali pediatriche condotte presso la UOC di Gastroenterologia ed Epatologia Pediatrica;

2. Incarico:

- Attività di monitoraggio dei dati inerenti agli studi indicati;
- Coordinamento delle attività inerenti le ricerche in oggetto (applicazione al comitato etico, stesura contratti, monitoraggio centri satellite, pianificazione delle visite previste dal protocollo)
- Partecipazione alle riunioni in Italia e all'estero previste nel contesto dello studio in oggetto;
- Attività di monitor delle attività di ricerca riguardanti le malattie infiammatorie croniche intestinali pediatriche condotte presso la UOC di Gastroenterologia ed Epatologia Pediatrica;

Per l'espletamento delle quali sono necessari i seguenti titoli e le seguenti competenze:

1. Laurea in Scienze Politiche con indirizzo politico-internazionale o di cooperazione allo sviluppo o altre lauree se accompagnate da altri titoli universitari (Specializzazione/Dottorato/Master) con indirizzo internazionale o di cooperazione allo sviluppo
2. Conoscenza della lingua inglese a livello C1
3. Conoscenza di una seconda lingua comunitaria almeno al livello B2
4. Conoscenza di base di una terza lingua comunitaria
5. Esperienza lavorativa maturata nel campo del monitoraggio di almeno 5 anni
6. Esperienza lavorativa maturata nel campo del project management di almeno 10 anni

DURATA PREVISTA: prestazione da ultimare nell'arco di 12 mesi

LUOGO: SAPIENZA - Dipartimento Materno Infantile e Scienze Urologiche

PUBBLICAZIONE:

Il presente avviso sarà inserito sul proprio sito web e sul portale della Trasparenza di Ateneo dal 11/05/2021 al 16/05/2021

Coloro i quali sono interessati alla collaborazione dovranno far pervenire entro il termine sopra indicato la propria candidatura con allegato curriculum vitae e parere favorevole del responsabile della struttura di incardinazione all'indirizzo concorsi.misu@cert.uniroma1.it

F.to Il Direttore del Dipartimento

Prof. Bruno Marino