

CONCORSO PUBBLICO, PER ESAMI, PER N. 1 UNITÀ DI PERSONALE APPARTENENTE ALL'AREA DEI FUNZIONARI, SETTORE SCIENTIFICO-TECNOLOGICO, CON CONTRATTO DI LAVORO SUBORDINATO A TEMPO INDETERMINATO E REGIME DI IMPEGNO A TEMPO PIENO, PER LE ESIGENZE DEL LABORATORIO DI CARDIOLOGIA DEL DIPARTIMENTO DI SCIENZE BIOMEDICHE AVANZATE DELL'UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI NAPOLI FEDERICO II (COD. RIF. 2504), INDETTO CON DECRETO DEL DIRETTORE GENERALE N. 478 DEL 9.04.2025

TRACCIA 2 NON ESTRATTA DEL 27/06/2025

Prova n 2 –

1. Quali sono le normative internazionali che regolano la sperimentazione clinica nei Paesi dell'Unione Europea e negli Stati Uniti?
2. Spieghi cosa si intende per rispetto delle Good Clinical Practice (GCP) nella gestione dei dati clinici. Fornisca un esempio concreto di come tale conformità venga applicata in una fase operativa della ricerca clinica.
3. Quali strumenti e metodologie si utilizzano per garantire l'accuratezza e la coerenza dei dati raccolti durante uno studio clinico? Spieghi il concetto di "query" e come deve essere trattata nel ciclo di validazione dei dati.

TRACCIA 3 NON ESTRATTA DEL 27/06/2025

Prova n 3 –

1. Indichi una piattaforma comunemente impiegata per la gestione elettronica dei dati clinici (EDC) in ambito di sperimentazione. Descriva in che modo supporta la raccolta strutturata dei dati e quali vantaggi offre nella conduzione degli studi clinici.
2. Come si procede alla verifica della qualità dei dati raccolti in uno studio clinico? Quali procedure assicurano la loro validazione nel rispetto delle normative vigenti?
3. Quali sono le principali responsabilità del personale che opera nella gestione dei dati clinici in termini di conformità regolatoria e integrità scientifica?

PER ORDINE DEL PRESIDENTE DELLA COMMISSIONE
IL SEGRETARIO
F.TO DOTT. STEFANO CRISTIANO