



Luogo di emissione	Numero 36/ARS	Pag.
Ancona	Data 28 MAG 2018	1

**DECRETO DEL DIRETTORE
DELLA AGENZIA REGIONALE SANITARIA**

N. **36/ARS** DEL **28 MAG 2018**

Oggetto: Avviso di selezione procedura comparativa conferimento di 2 incarichi collaborazione coordinata e continuativa, a supporto delle attività connesse al Progetto di Farmacovigilanza "Mantenimento del Centro Regionale di Farmacovigilanza"

**IL DIRETTORE
DELLA AGENZIA REGIONALE SANITARIA**

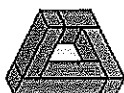
VISTO il documento istruttorio e ritenuto, per le motivazioni nello stesso indicate, di adottare il presente decreto;

RITENUTO, per i motivi riportati nel predetto documento istruttorio e che vengono condivisi, di emanare il presente decreto;

VISTO l'art. 16 della L.R. 15 ottobre 2001 n. 20, ai sensi dell'art. 12 della L. R. n. 19 del 1/08/2005 "Modifiche alla legge regionale n. 20/2001 – norme in materia di organizzazione e di personale della Regione"

- D E C R E T A -

1. di indire una selezione con procedura comparativa per curricula e colloquio, finalizzata all'acquisizione, ai sensi dell'art. 7, commi 6 e 6-bis, del D.L.gs 30.3.2001, n. 165, di n. 2 collaborazioni coordinate e continuative di figure professionali aventi le competenze necessarie allo svolgimento delle attività connesse al Progetto di Farmacovigilanza sulla base dello schema di bando che si allega al presente atto e di cui costituisce parte integrante e sostanziale (Allegato n. 1);
2. di precisare che i predetti incarichi non sono configurabili come lavoro subordinato, ma rientrano nella fattispecie dei contratti d'opera regolati dall'art. 2222 e segg. e dall'art. 2229 e segg. del Codice Civile, inoltre i collaboratori presteranno la propria opera in piena autonomia e con le modalità da loro scelte, compatibilmente con le attività connesse al progetto da svolgere; in nessun caso la collaborazione comporterà subordinazione gerarchica, né obbligo di orario di servizio;
3. di stabilire che gli incarichi di collaborazione di cui al punto 1, avranno durata pari a mesi 12 per un compenso previsto di € 30.000,00 per ciascuno incarico, al lordo degli oneri a carico dell'Ente;
4. che ai collaboratori oltre il compenso dovuto, saranno rimborsate le missioni preventivamente autorizzate dal Responsabile della P.F. Assistenza Farmaceutica che sovrintende al progetto;
5. di procedere con successivo provvedimento alla costituzione della Commissione preposta alla



Luogo di emissione	Numero <i>36/ARS</i>	Pag.
Ancona	Data <i>28 MAG 2018</i>	2

valutazione dei candidati ammessi alla presente selezione;

6. di provvedere alla copertura della spesa derivante dal presente atto pari all'importo complessivo di € 60.000,00 annui, con la disponibilità a carico del Bilancio 2018 dell'Agenzia Regionale Sanitaria - voce B, 4) costi del personale;
7. che il Dirigente della competente Posizione di Funzione Assistenza Farmaceutica provvederà, con atti successivi, al trasferimento delle somme relative agli incarichi di collaborazione professionale pari ad € 60.000,00 e dei costi aggiuntivi riferiti alle missioni di cui al punto 4, a favore dell'Agenzia Regionale Sanitaria per la realizzazione del progetto di Farmacovigilanza, a carico del capitolo n. 2130210116 del bilancio di previsione 2018-2020, annualità 2018 della Regione Marche;
8. di pubblicare il presente decreto sul B.U.R. della Regione Marche ai sensi dell'art. 4 della L.R. 28 luglio 2003, n. 17;

Si attesta l'avvenuta verifica dell'inesistenza di situazioni anche potenziali di conflitto di interesse ai sensi dell'art. 6 bis della L. 241/1990 e s.m.i.

IL DIRETTORE
(Dr.ssa Lucia Di Furia)





Luogo di emissione	Numero 36/ARS	Pag.
Ancona	Data 28 MAG 2018	3

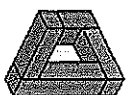
- DOCUMENTO ISTRUTTORIO -

Normativa e atti di riferimento

- Art 7, commi 6 e 6 bis, del D.Lgs n. 165/2001;
- Art 3, comma 76, della Legge Finanziaria 24.12.2007, n. 244;
- Circolare Dipartimento della Funzione Pubblica n. 02 dell'11/03/2008;
- Circolare Dipartimento della Funzione Pubblica n. 03 del 19/03/2008;
- Artt. 5, 6 e 20 del D.Lgs. n. 75 del 25 maggio 2017;
- Circolare n.3/2017 del Ministro per la semplificazione e la pubblica amministrazione avente ad oggetto "Indirizzi operativi in materia di valorizzazione dell'esperienza professionale del personale con contratto di lavoro flessibile e superamento del precariato;
- DGR n. 113 del 13/02/2017 concernente: Art. 51, comma 2, lett. a) D.Lgs. 118/2011 - Art. 10 L.R. 36/2016 - Iscrizione nel Bilancio di Previsione 2017 - 2019 di entrate derivanti da assegnazione di fondi vincolati a scopi specifici e relativi impieghi. Variazione del Bilancio di Previsione 2017 - 2019;
- DGR n. 114 del 13/02/2017 concernente: Art. 51, comma 2, lett. a) D.Lgs. 118/2011 - Art. 10 L.R. 36/2016 - Iscrizione nel Bilancio di Previsione 2017 - 2019 di entrate derivanti da assegnazione di fondi vincolati a scopi specifici e relativi impieghi. Variazione al Documento Tecnico di Accompagnamento;
- DGR n. 115 del 13/02/2017 concernente: Art. 51, comma 2, lett. a) D.Lgs. 118/2011 - Art. 10 L.R. 36/2016 - Iscrizione nel Bilancio di Previsione 2017 - 2019 di entrate derivanti da assegnazione di fondi vincolati a scopi specifici e relativi impieghi. Variazione al Bilancio Finanziario gestionale;
- La DGR n. 979 avente ad oggetto: "DGR n. 31 del 25/01/2017 "L.R.20/2001. Istituzione delle Posizioni dirigenziali e di funzione nell'ambito della Segreteria generale e dei Servizi". Assegnazione dei capitoli del Bilancio Finanziario Gestionale nell'ambito 2017-2019 (DGR 87/2017 e s.m.i) ai dirigenti titolari dei centri di responsabilità (posizione di funzione) - 1° provvedimento;
- La Legge n. 19 del 27 febbraio 2017 di conversione in legge, con modificazioni, del decreto legge 30 dicembre 2016 n. 244, recante "Proroga e definizione di termini. Proroga del termine per l'esercizio di deleghe legislative";
- LEGGE 27 dicembre 2017, n. 205 avente ad oggetto: "Bilancio di previsione dello Stato per l'anno finanziario 2018 e bilancio pluriennale per il triennio 2018-2020. (17G00222) (GU n.302 del 29-12-2017 - Suppl. Ordinario n. 62)".

Motivazioni ed esito dell'istruttoria:

Con DGR 1318/2014 la Giunta Regionale ha definito gli indirizzi per la realizzazione di un programma di farmacovigilanza, attraverso la stipula di convenzioni tra AIFA e singole regioni. Per la realizzazione del progetto sopra descritto, nel budget progettuale erano state previste figure professionali con specifiche competenze gestionali e di comunicazione. Si è pertanto provveduto a fare una prima ricognizione interna alla Agenzia Regionale Sanitaria per verificare la disponibilità delle professionalità necessarie allo svolgimento del progetto. Tale ricognizione ha dato esito negativo.



Luogo di emissione	Numero 301/ARS	Pag.
Ancona	Data 28 MAG 2018	4

Con nota prot. n. 11106/ARS/ASF/P del 29 dicembre 2017 è stato chiesto al Dirigente del Servizio Risorse umane, organizzative e strumentali di verificare la disponibilità tra il personale della Giunta Regionale di n. 2 figure interne in possesso di competenze idonee a gestire professionalmente attività legate in particolare alla conoscenza medica, farmacologica, epidemiologica, tossicologica e specifica della materia (sistemi di codifica MedDRA, causality assessment, analisi del segnale).

Con nota prot. n. 1421/ARS/ARS/A del 15.02.2018, è stato comunicato dal Servizio Risorse umane, organizzative e strumentali che, la ricognizione attivata circa la verifica di professionalità esistenti all'interno dell'Amministrazione regionale, ha dato esito negativo.

In considerazione delle attività progettuali che devono essere implementate nell'immediato, occorre procedere all'acquisizione di n. 2 figure professionali dotate di competenze nel settore della attività farmaceutica e farmacovigilanza, in possesso del diploma di Laurea specialistica/magistrale in Farmacia, così come previsto nella D.G.R. n. 1316/2014 del 24.11.2014, che dovranno occuparsi nello specifico delle seguenti attività:

- Supporto all'analisi degli indicatori di appropriatezza terapeutica, finalizzati alla fissazione degli obiettivi sanitari degli enti del SSR;
- Predisposizione di report sul monitoraggio della spesa farmaceutica, con l'elaborazione, in particolare, di previsioni sull'andamento della spesa farmaceutica convenzionata;
- Attività di informazione per il personale sanitario del Servizio Sanitario Regionale in materia di farmacovigilanza, farmaco-economia, farmaco-utilizzazione ed uso sicuro dei farmaci, con particolare attenzione ai farmaci nuovi ed innovativi;
- Attività di formazione e informazione agli operatori sanitari del Servizio Sanitario Regionale per favorire l'integrazione fra le diverse iniziative, presenti a livello regionale e centrale, per l'uso razionale dei farmaci;
- Attività di Health Technology Assessment sui farmaci, per la valutazione dei costi benefici dei trattamenti sanitari;
- Approfondimento e studio delle reazioni avverse a farmaci (ADR);
- Supporto all'attività di Farmacovigilanza dei Comitati Etici nelle sperimentazioni cliniche;
- Monitoraggio dei consumi di medicinali relativi alla Distribuzione Diretta, Distribuzione per Conto e alla Ospedaliera pura mediante l'utilizzo di software gestionali e confronto con i dati di tracciabilità inviati dalle aziende farmaceutiche al Ministero;
- Predisposizione di reportistiche attraverso l'utilizzo della Piattaforma Informatica dei Registri AIFA, per il monitoraggio e la sorveglianza dei farmaci sottoposti a registro AIFA.

Nello schema di bando si è ritenuto di specificare meglio il requisito della Laurea Specialistica/Magistrale e delle competenze richieste, in quanto attengono al medesimo profilo professionale di farmacista, come di seguito riportato:

- Laurea Specialistica/Magistrale in Farmacia o Chimica e Tecnologie Farmaceutiche;
- comprovata esperienza nel settore della farmacovigilanza;
- attività di gestione operativa di segnalazioni di reazioni avverse da farmaci e vaccini;
- comprovata conoscenza medica, farmacologica, epidemiologica, tossicologica e specifica della materia (sistemi di codifica MedDRA, causality assessment, analisi del segnale).

Pertanto, occorre procedere all'acquisizione di tali figure professionali attivando una selezione con procedura comparativa per curricula e colloquio, finalizzata all'acquisizione, ai sensi dell'art. 7, commi 6 e 6-bis, del D.Lgs 30.3.2001, n. 165, di due collaborazioni coordinate e continuative aventi le competenze necessarie allo svolgimento delle attività connesse al Progetto di Farmacovigilanza, sulla base dello schema di bando che si allega al presente atto e che costituisce parte integrante e sostanziale dello stesso (Allegato 1). Gli incarichi avranno durata pari a mesi 12 con un impegno orario compatibile con gli obiettivi previsti dal progetto per un compenso previsto di € 30.000,00 per ciascun incarico al lordo degli oneri a carico dell'Ente.



Luogo di emissione	Numero <i>36/ARS</i>	Pag.
Ancona	Data <i>28 MAG 2018</i>	5

In coerenza con l'avanzamento delle attività progettuali e dei risultati che si andranno a conseguire, si procederà, qualora il responsabile del progetto lo riterrà necessario, ad acquisire una ulteriore professionalità con le caratteristiche richieste con la nota prot. n. 11106/ARS/ASF/P del 29 dicembre 2017.

Per le motivazioni espresse in premessa, si propone l'approvazione del presente atto.

Si attesta l'avvenuta verifica dell'inesistenza di situazioni anche potenziali di conflitto di interesse ai sensi dell'art. 6 bis della L. 241/1990 e s.m.i.

Il Responsabile del Procedimento
Dott. Luigi Patregnani

- ALLEGATI -

Allegato 1): **Avviso di selezione con procedura comparativa per il conferimento di n. 2 incarichi di collaborazione coordinata e continuativa, a supporto delle attività connesse al Progetto di Farmacovigilanza.**



Luogo di emissione	Numero 36/ARS	Pag. 6
Ancona	Data 28 MAG 2018	

ALLEGATO 1

Avviso di selezione con procedura comparativa per il conferimento di n. 2 incarichi di collaborazione coordinata e continuativa, a supporto delle attività connesse al Progetto di Farmacovigilanza

ART. 1 (Oggetto della selezione)

1. E' indetta una selezione pubblica per titoli e colloquio per il conferimento di n. 2 incarichi di collaborazione coordinata e continuativa regolato dagli articoli 2222 e seguenti del codice civile, consistente nello svolgimento e realizzazione delle attività relative al progetto di farmacovigilanza cui alla DGR 1318/2014. Gli incarichi avranno durata di mesi 12 dal conferimento degli incarichi di collaborazione, salvo eventuali proroghe che l'AIFA dovesse concedere, previa adozione di un apposito atto formale da parte del Direttore dell'Agenzia Regionale Sanitaria.
2. Sono garantite pari opportunità tra uomini e donne per l'accesso al lavoro come previsto dal D.Lgs 198/2006 "Codice delle pari opportunità tra uomo e donna, a norma dell'articolo 6 della legge 28 novembre 2005, n. 246".

ART. 2 (Caratteristiche del contratto)

1. La prestazione oggetto dell'incarico verterà in particolare nelle seguenti attività inerenti la gestione del Progetto di Farmacovigilanza:
 - Supporto all'analisi degli indicatori di appropriatezza terapeutica, finalizzati alla fissazione degli obiettivi sanitari degli enti del SSR;
 - Predisposizione di report sul monitoraggio della spesa farmaceutica, con l'elaborazione, in particolare, di previsioni sull'andamento della spesa farmaceutica convenzionata;
 - Attività di informazione per il personale sanitario del Servizio Sanitario Regionale in materia di farmacovigilanza, farmaco-economia, farmaco-utilizzazione ed uso sicuro dei farmaci, con particolare attenzione ai farmaci nuovi ed innovativi;
 - Attività di formazione e informazione agli operatori sanitari del Servizio Sanitario Regionale per favorire l'integrazione fra le diverse iniziative, presenti a livello regionale e centrale, per l'uso razionale dei farmaci;
 - Attività di Health Technology Assessment sui farmaci, per la valutazione dei costi benefici dei trattamenti sanitari;
 - Approfondimento e studio delle reazioni avverse a farmaci (ADR);
 - Supporto all'attività di Farmacovigilanza dei Comitati Etici nelle sperimentazioni cliniche;
 - Monitoraggio dei consumi di medicinali relativi alla Distribuzione Diretta, Distribuzione per Conto e alla Ospedaliera pura mediante l'utilizzo di software gestionali e confronto con i dati di tracciabilità inviati dalle aziende farmaceutiche al Ministero;
 - Predisposizione di reportistiche attraverso l'utilizzo della Piattaforma Informatica dei Registri AIFA, per il monitoraggio e la sorveglianza dei farmaci sottoposti a registro AIFA.
2. Il collaboratore presterà la propria opera in piena autonomia e con le modalità da lui scelte, ma che dovrà essere svolta in conformità con gli obiettivi prefissati dalle attività progettuali. In nessun caso la collaborazione comporterà subordinazione gerarchica, né obbligo di orario di servizio.
3. Il collaboratore, nell'autonomia connessa allo specifico oggetto professionale dell'incarico conferito, è chiamato a coordinarsi con l'organizzazione interna dell'Agenzia Regionale Sanitaria. Nella sede



Luogo di emissione	Numero 301/ARS	Pag.
Ancona	Data 12/8 MAG 2018	7

del committente saranno svolte tutte le attività relative alle esigenze dello stesso, per riunioni e relazioni, audit, in coordinamento con il dirigente responsabile.

ART. 3 **(Requisiti specifici e generali per l'ammissione)**

1. Possono partecipare alla selezione per il conferimento di n. 2 incarichi di collaborazione coordinata e continuativa i soggetti che sono in possesso dei requisiti di seguito indicati:
 - Laurea Specialistica/Magistrale in Farmacia o Chimica e Tecnologie Farmaceutiche;
 - comprovata esperienza nel settore della farmacovigilanza;
 - attività di gestione operativa di segnalazioni di reazioni avverse da farmaci e vaccini;
 - comprovata conoscenza medica, farmacologica, epidemiologica, tossicologica e specifica della materia (sistemi di codifica MedDRA, causality assessment, analisi del segnale).
2. Per l'ammissione alla selezione, agli istanti è altresì richiesto il possesso dei seguenti requisiti generali:
 - cittadinanza italiana ovvero in uno dei Paesi membri dell'Unione Europea;
 - età non inferiore agli anni 18;
 - godimento dei diritti civili e politici;
 - essere in posizione regolare nei confronti dell'obbligo di leva e nei riguardi degli obblighi del servizio militare (per i candidati di sesso maschile);
 - non aver riportato condanne penali e di non avere procedimenti penali.I cittadini degli Stati membri dell'Unione Europea debbono inoltre dichiarare:
 - di godere dei diritti civili e politici nello Stato di appartenenza o di provenienza;
 - di avere un'adeguata conoscenza della lingua italiana (solo per i cittadini stranieri).
3. Tutti i requisiti previsti dal presente articolo devono essere posseduti alla data di scadenza del termine utile stabilito dall'avviso di selezione per la presentazione della domanda di partecipazione.
4. L'accertamento della mancanza anche di uno solo dei requisiti prescritti comporta, in qualsiasi momento, l'esclusione dalla partecipazione alla procedura selettiva.

ART. 4 **(Presentazione della domanda di ammissione)**

1. La domanda di ammissione va redatta in carta semplice, come da schema allegato al presente avviso (allegato A) e indirizzata alla "Regione Marche – Al Direttore dell'Agenzia Regionale Sanitaria - Via G. da Fabriano, 3 – 60125 Ancona" entro il termine di 15 giorni decorrenti dalla data successiva a quella di pubblicazione del presente avviso sul sito istituzionale dell'Agenzia Regionale Sanitaria e potrà essere inviata:
 - Tramite pec al seguente indirizzo: **regione.marche.ars@emarche.it**. L'invio della domanda potrà essere effettuato esclusivamente da altra pec; non sarà ritenuta valida la domanda inviata da un indirizzo di posta elettronica non certificata.
 - tramite raccomandata A.R. entro il termine di scadenza sopra previsto; a tal fine fa fede il timbro a data dell'ufficio postale accettante. L'Amministrazione regionale non accoglierà le domande spedite, per qualsiasi causa, oltre il termine di cui al comma 1).
2. Nel caso in cui la scadenza del termine di presentazione della domanda coincida con un giorno festivo, lo stesso si intende espressamente prorogato al primo giorno feriale immediatamente successivo.



Luogo di emissione	Numero <i>36/ARS</i>	Pag.
Ancona	Data <i>12.8 MAG 2018</i>	8

3. L'Amministrazione non assume responsabilità per eventuali disguidi o ritardi postali e telegrafici o comunque imputabili a fatto di terzi, a caso fortuito o forza maggiore, né per mancata restituzione dell'avviso di ricevimento della raccomandata contenente la domanda di partecipazione.
4. I candidati devono apporre sulla busta contenente la domanda di partecipazione, la dicitura: "Domanda per la selezione per il conferimento di n. 2 incarichi di collaborazione coordinata e continuativa per il Progetto di Farmacovigilanza".
5. La domanda deve contenere tutte le dichiarazioni e gli elementi indicati nel precedente articolo 3.
6. I candidati devono allegare alla domanda, *pena l'esclusione dalla procedura selettiva*, un "curriculum professionale" in formato Europeo debitamente sottoscritto, ai fini della valutazione dei titoli.
7. Le dichiarazioni contenute nella domanda di partecipazione e nel curriculum formativo e professionale sono rese ai sensi e per gli effetti degli articoli 46, 47, e 76 del DPR n. 445/2000. Al fine di rendere formalmente valide le dichiarazioni sostitutive di atto di notorietà rese nel contesto della domanda, ad essa deve essere allegata, *pena l'esclusione dalla procedura selettiva*, copia fotostatica di un documento di riconoscimento in corso di validità del sottoscrittore, ai sensi dell'art. 38 DPR n. 445/2000.
8. La firma, da apporre in calce alla domanda, non deve essere autenticata ai sensi dell'art. 39, del DPR n. 445/2000. L'Amministrazione *non terrà conto* delle domande prive della firma del candidato.
9. Al messaggio di posta certificata deve essere allegata la domanda di ammissione debitamente sottoscritta, con tutte le dichiarazioni e gli elementi indicati nel precedente articolo 3.
10. I candidati che hanno diritto ad usufruire dei benefici previsti dalla Legge n. 104/1992, devono specificare nella domanda di partecipazione alla selezione l'ausilio necessario in relazione al proprio handicap nonché segnalare l'eventuale necessità di tempi aggiuntivi per la partecipazione al colloquio, da comprovarsi mediante certificazione rilasciata dalla competente Struttura sanitaria.
11. I richiedenti, inoltre, debbono indicare il luogo ove si desidera che le comunicazioni relative al procedimento vengano recapitate.
12. Il candidato ha l'obbligo di comunicare a mezzo raccomandata con avviso di ricevimento o tramite pec, le eventuali variazioni di residenza o domicilio. L'Amministrazione non si assume responsabilità alcuna per omissioni, ritardi o disguidi dipendenti da inesatta indicazione del recapito da parte del concorrente oppure di mancata o tardiva comunicazione del cambiamento dell'indirizzo indicato nella domanda.
13. L'Amministrazione si riserva di avvalersi della facoltà di controllo di tutte le dichiarazioni sostitutive come previsto all'articolo 71 del citato DPR n. 445 del 28/12/2000. Le eventuali dichiarazioni mendaci costituiscono causa di esclusione e comportano l'applicazione delle sanzioni penali di cui all'art. 76 del DPR n. 445/2000.

ART. 5
(Commissione d'esame)

1. Allo svolgimento delle fasi relative alla selezione provvederà apposita Commissione nella seguente composizione:
 - Presidente
 - n. 2 Esperti in materia;
 - 1 Segretario.
2. La Commissione procederà:
 - all'ammissione dei candidati alla selezione;
 - allo svolgimento del colloquio;
 - alla valutazione dei titoli culturali, professionali e di servizio.



Luogo di emissione	Numero 36/ARS	Pag.
Ancona	Data 28 MAG 2018	9

ART. 6

(Ammissione candidati alla selezione)

1. Tutti i candidati che avranno presentato regolare domanda di partecipazione, nel rispetto di quanto stabilito nei precedenti artt. 3 e 4, saranno ammessi a partecipare alla selezione. L'esclusione dei candidati dalla selezione sarà comunicata, da parte della Commissione esaminatrice, con raccomandata con A.R. o tramite posta certificata all'indirizzo pec comunicato dal candidato.
2. Le irregolarità non sanabili della domanda d'ammissione alla selezione sono:
 - a. la mancata sottoscrizione della domanda;
 - b. la mancata allegazione del documento di identità;
 - c. la mancata allegazione del curriculum professionale;
 - d. il mancato possesso dei requisiti prescritti dal bando all'art. 3;
 - e. la presentazione della domanda oltre i termini previsti dall'art. 4.

ART. 7

(Programma e svolgimento del colloquio)

1. Tutti i candidati che avranno presentato regolare istanza di partecipazione e che non hanno ricevuto comunicazione di esclusione da parte della Commissione dovranno sostenere un colloquio inteso ad accertare le seguenti competenze:
 - esperienza nel settore della farmacovigilanza;
 - attività di gestione operativa di segnalazioni di reazioni avverse da farmaci e vaccini;
 - comprovata conoscenza medica, farmacologica, epidemiologica, tossicologica e specifica della materia (sistemi di codifica MedDRA, causality assessment, analisi del segnale).

La Commissione d'esame per la valutazione del colloquio ha a disposizione un massimo di trenta punti. Il colloquio s'intende superato se il candidato avrà conseguito una votazione di almeno 21/30.

2. La data, l'ora e il luogo in cui si svolgerà il colloquio verranno comunicati dalla Commissione d'esame ai candidati, che non sono stati esclusi, con preavviso di almeno 7 giorni, tramite pubblicazione sul sito dell'elenco degli ammessi. I candidati sono tenuti a presentarsi a sostenere il colloquio muniti di valido documento di riconoscimento.
3. Al termine di ogni seduta dedicata alla prova orale la Commissione forma l'elenco dei nominativi con l'indicazione del voto riportato da ciascun candidato e lo espone nella sede degli esami.

ART. 8

(Valutazione dei titoli)

1. Per la valutazione dei titoli la Commissione d'esame dispone fino ad un massimo di 10 punti:
 - fino ad un max di 4 punti per il punteggio conseguito nel diploma di laurea;
 - fino ad un max di 3 punti per la valutazione del curriculum vitae;
 - fino ad un max di 2 punti per eventuali corsi di specializzazione, master, borse di studio e stage;
 - fino ad un max di 1 punto per altri titoli e/o pubblicazioni.
2. La valutazione dei titoli, tenuto conto di quanto previsto al comma 1, è effettuata, sulla base dei criteri predeterminati dalla Commissione esaminatrice.
3. La Commissione procederà alla valutazione dei titoli dei soli candidati che hanno superato positivamente il colloquio e lo comunicherà ai candidati.



Luogo di emissione	Numero <i>36/ARS</i>	Pag.
Ancona	Data <i>12 8 MAG 2018</i>	10

ART. 9

(Graduatoria finale di merito)

1. Espletate le operazioni selettive di cui agli artt. 7 e 8 dell'avviso, la Commissione d'esame forma la graduatoria di merito dei candidati, riportando per ciascun candidato, la votazione del colloquio, il punteggio dei titoli ed il risultato conseguito.
2. Il primo dei candidati in graduatoria sarà chiamato a stipulare il contratto, sotto riserva di accertamento del possesso dei documenti di rito e dei requisiti, già dichiarati nella domanda di ammissione, e svolgerà la propria attività, per 12 mesi, dalla data di sottoscrizione del contratto di collaborazione coordinata e continuativa.
3. La non accettazione dell'incarico proposto, o il mancato rispetto dei termini fissati dall'Amministrazione per l'accettazione, comporterà la mancata stipulazione del contratto individuale e lo scorrimento della graduatoria.

ART. 10

(Compenso)

1. All'incaricato verrà corrisposto un compenso lordo onnicomprensivo pari a € 30.000,00 annuo, per l'intera durata dell'incarico, con una articolazione condivisa con il Responsabile del progetto.
2. Ai fini dell'erogazione del compenso, la prestazione sarà oggetto di valutazione da parte del Dirigente della struttura di riferimento e verrà liquidato sulla base di relazioni attestanti gli stati di avanzamento del progetto stesso e l'operato svolto.
3. Al collaboratore saranno rimborsate, oltre il compenso dovuto, le missioni preventivamente autorizzate dal Responsabile della P.F. Assistenza Farmaceutica che sovrintende al progetto.

ART. 11

(Informativa ai sensi L. 675/96)

1. I dati che il candidato è chiamato a fornire sono obbligatori ai fini dell'ammissione alla selezione e saranno utilizzati esclusivamente per gli adempimenti connessi alla selezione cui si riferiscono.
2. Responsabile del trattamento dei dati della presente procedura è il Direttore dell'Agenzia Regionale Sanitaria della Regione Marche.

ART. 12

(Disposizioni finali)

1. Con la partecipazione alla selezione è implicita da parte del concorrente l'accettazione senza riserve di tutte le prescrizioni e precisazioni del presente bando.
2. L'Amministrazione si riserva di prorogare o riaprire i termini di scadenza per la presentazione delle domande di partecipazione alla selezione, nonché di revocare, modificare o sospendere, in qualsiasi momento ed a suo insindacabile giudizio il presente avviso, senza obbligo di comunicare i motivi e senza che i concorrenti possano, per questo, vantare diritti nei confronti dell'Amministrazione regionale.



Luogo di emissione	Numero <u>34/ARS</u>	Pag.
Ancona	Data <u>28 MAG 2018</u>	11

ALLEGATO A

**Al Direttore dell'Agenzia Regionale Sanitaria
Via G. DA FABRIANO, 3
Palazzo Rossini
60125 ANCONA**

Il/la sottoscritto/ a _____ (nome e cognome) _____

CHIEDE

di essere ammesso/a a partecipare alla selezione pubblica per titoli e colloquio per il conferimento di un incarico di collaborazione per lo svolgimento di attività relative alla realizzazione per il Progetto di Farmacovigilanza, bandito da codesta Agenzia con decreto del Direttore n. _____ del _____.

A tal fine, ai sensi e per gli effetti delle disposizioni contenute nell'art. 46 DPR n. 445/2000, sotto la propria responsabilità

DICHIARA

1. di essere nato/a in _____ (prov. _____) il _____;
2. di essere residente a _____ in Via /P.zza _____ n. _____;
3. di essere cittadino/a _____ (indicare la nazionalità di appartenenza);
4. di godere dei diritti civili e politici nello Stato di appartenenza e di essere iscritto/a nelle liste elettorali del Comune di _____; ovvero di non essere iscritto/a nelle liste elettorali per il seguente motivo : _____;
5. di non aver riportato condanne penali; ovvero: di aver riportato le seguenti condanne penali _____;
6. di non avere procedimenti penali in corso; ovvero, in caso contrario, di avere in corso i seguenti procedimenti penali a proprio carico _____;
7. di trovarsi nei riguardi degli obblighi militari e degli obblighi del servizio militare nella seguente posizione _____;
8. di essere in possesso del seguente titolo di studio _____
_____ conseguito il _____ presso _____



Luogo di emissione	Numero <u>36/ARS</u>	Pag.
Ancona	Data <u>28 MAG 2018</u>	12

_____ riportando la votazione di _____;

9. di aver prestato attività nell'ambito della gestione delle attività indicate nell'art. 2 dell'avviso di selezione:

dal _____ al _____

presso _____

con rapporto di _____ (indicare la tipologia contrattuale);

10. di allegare, al fine della valutazione dei titoli il proprio "curriculum professionale e formativo" le cui dichiarazioni sono rese ai sensi e per gli effetti degli articoli 46, 47, e 76 del D.P.R. n. 445/2000;

11. di essere in possesso, in caso di parità di punteggio, dei seguenti titoli di preferenza o precedenza previsti dall'art. 5, commi 4 e 5 del D.P.R. 09.05.1994 n. 487 e s.m. _____

(documenti da prodursi ai sensi e per gli effetti dell'art. 9, co. 2 dell'avviso di selezione);

12. di aver preso visione di tutte le prescrizioni e condizioni di ammissione alla selezione contenute nell'avviso di selezione e di accettarle espressamente.

I cittadini stranieri debbono, inoltre, dichiarare:

- di godere dei diritti civili e politici;
- di avere adeguata conoscenza della lingua italiana.

Ai sensi e per gli effetti dell'art. 20, 2° comma, della L. 104/1992, il sottoscritto fa presente che, in relazione all'handicap di cui è portatore, per sostenere le prove d'esame ha necessità dei seguenti ausili _____

Il/la sottoscritto/a richiede che tutte le comunicazioni relative al concorso siano inviate al seguente indirizzo: _____

Tel. _____ cell. _____ e-mail: _____

Luogo e data _____

Firma _____
(non autentica ai sensi dell'art. 39 del DPR n. 445/2000)

N.B. ai sensi dell'art. 38 del DPR n. 445/2000 deve essere allegata copia fotostatica di un documento di riconoscimento in corso di validità