



UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI MILANO

SELEZIONE PUBBLICA, PER TITOLI ED ESAMI PER IL RECLUTAMENTO DI N. 1 UNITÀ DI TECNOLOGO DI SECONDO LIVELLO CON RAPPORTO DI LAVORO SUBORDINATO A TEMPO DETERMINATO DELLA DURATA DI 24 MESI PRESSO L'UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI MILANO - DIPARTIMENTO DI ONCOLOGIA ED EMATO-ONCOLOGIA - CODICE 21990

La Commissione giudicatrice del concorso, nominata con Determina Direttoriale n. 2448 del 25.2.2022, composta da:

Prof.ssa Lisa Francesca Linda Licitra	Presidente
Dott. Carlo Resteghini	Componente
Dott.ssa Chiara Rengo	Componente
Sig. Marco Gino Aloe	Segretario

comunica i quesiti relativi alla prova orale:

La Commissione procede alla formulazione dei quesiti relativi alla prova orale.

La Presidente ricorda agli altri componenti che, secondo quanto stabilito dalla normativa vigente, occorre decidere preliminarmente i quesiti per la prova orale, che saranno proposti al candidato previa estrazione a sorte.

La Commissione decide di formulare, per il candidato, un gruppo di quesiti costituito da n. 2 domande sugli argomenti oggetto d'esame e da un brano in inglese, da leggere e tradurre, tratto da "AMENDMENT Reference No AMD-875192-1". I gruppi di quesiti e il brano in inglese vengono poi inseriti in buste chiuse anonime all'esterno, in modo che il candidato possa effettuare l'estrazione a sorte. La Commissione predispone due gruppi di quesiti.

La Commissione procede quindi alla determinazione dei seguenti gruppi di quesiti:

GRUPPO DI QUESITI N. 1

- 1 Organizzi una SIV
- 2 Che cos'è un emendamento di uno studio clinico e quali sono le fasi per la sua implementazione?

Brano in inglese:

WP7 - Clinical Study [Months: 1-60]

UMIL, UMM, DOT, CSS, UPM, MME, UoB, IBMI, RL, SEPI, UiO, INT, ARIA T7.1 Study setup and protocol (M1-M6) As we expect Ethics approval achieved in the timeframe between EU funding decision and project start, in this task we will address the practical establishment of the ethical framework (collection of informed consent forms, the formalization and finalization of detailed study protocol, including operational workflows that will involve PoC in the newly designed survivors' follow-up plan and the registration of the trial in adequate public repositories (e.g. clinicaltrials.gov). The clinical study will be executed according to the design specified in section 1.3.3 above. To ensure ethics, SoC follow-up and survivorship guidelines for post-treatment screening and interventions will be adopted for all study subjects as a basis. Retrospective data are collected as available; prospective data will be collected as from study design from existing health records of survivors, from questionnaires administered periodically and from unobtrusive mobile apps (WP3, WP5). Overall HRQoL after 24 months will be assessed by usual clinical visit and SoC screening inspections at the reference hospital. In case the patient has not the possibility to reach the hospital, data will be collected remotely and the outcomes from visits performed elsewhere will be requested. By month 6 all participating centres will have the study execution procedures and framework in place.



UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI MILANO

GRUPPO DI QUESITI N. 2

- 1 Che cosa sono le GCP e le CRF?
- 2 Che cosa sono i source document? Che cos'è il trial master file e come si gestisce?

Brano in inglese:

T7.2 Occupational database building (M1-M24)

This task is devoted to build, in Italy, a new database to study the impact of HNC on the occupational status and income of HNC survivors. No such database exists in the majority of EU Countries except UK, Scotland, Nordic countries and partially Spain. We will integrate current data flows from the administrative archives of the National Institute for Social Security (INPS), the National Institute for Occupational Insurance (INAIL) to develop a Work History Italian Panel (WHIP). We will then integrate WHIP with health information from the Ministry of Health and with information on the life status from National Statistics Institute. Starting from the INPS administrative information, the WHIP panel will include the individual work histories of the private sector workers. For each individual, the main periods of work related to different types of contracts are considered: private sector employees, artisans, traders etc. In addition, the periods in which the individual receives subsidies (unemployment, mobility) will be recorded. Some types of workers (freelancers, different types of agricultural workers, civil servants) are not present in the panel, since they benefit from autonomous pension funds. This will allow to evaluate the impacts of HNC on survivors' socioeconomic status as well as to assess the impact on QoL and on the overall social costs.

Milano, 5 aprile 2022

La Commissione

Prof.ssa Lisa Francesca Linda Licitra - Presidente

Dott. Carlo Resteghini - Componente

Dott.ssa Chiara Rengo - Componente

Sig. Marco Gino Aloe - Segretario