

AVVISO PER TITOLI E COLLOQUIO PER IL CONFERIMENTO DI INCARICO A TEMPO DETERMINATO DELLA DURATA DI 3 ANNI DI

COORDINATORE SCIENTIFICO della "Responsible Research Organization"

***Responsible Research Hospital - Centro di Ricerca e Formazione ad Alta Tecnologia - SB
Campobasso***

Responsible Research Hospital (RRH), Polo di Eccellenza Interregionale per le Malattie Cardiache e Vascolari, per l'Oncologia, la Radioterapia Oncologica, la Ginecologia e Chirurgia Oncologica e la diagnostica radiologica e laboratoristica avanzata, Ente accreditato e convenzionato con il Servizio Sanitario Regionale, ricerca un Coordinatore scientifico per la struttura "Responsible Research Organization" (RRO), ovvero della Contract Research Organization che fa capo al RRH.

Art. 1. Oggetto dell'Incarico e Requisiti di Ammissione

È indetto un Avviso di selezione per titoli e colloquio per il reclutamento del Coordinatore scientifico della Responsible Research Organization. La figura professionale ricercata dovrà inserirsi in un contesto di alta specializzazione, coniugando l'eccellenza scientifica con le esigenze commerciali, normative e operative tipiche dell'industria farmaceutica e biotecnologica.

In particolare, il Coordinatore scientifico assumerà la responsabilità della direzione strategica e del coordinamento tecnico-scientifico delle attività di ricerca, assicurando l'osservanza dei protocolli e degli standard internazionali di conformità, nonché la vigilanza sull'integrità dei dati e sull'efficacia operativa dei programmi di sperimentazione clinica in coerenza con le finalità istituzionali.

Per l'ammissione alla selezione è richiesto il possesso dei seguenti requisiti, che dovranno essere presenti alla data di scadenza del termine stabilito per la presentazione delle domande:

➤ **Requisiti di Ammissione**

- Cittadinanza Italiana o di uno degli Stati membri dell'Unione Europea;
- Laurea in Medicina e Chirurgia;
- Iscrizione all'Ordine dei Medici-Chirurghi;
- Conoscenza delle linee guida ICH/GCP e delle leggi nazionali e internazionali sugli studi clinici;
- Anzianità di servizio di almeno dieci anni nel settore della ricerca clinica, maturata preferibilmente nelle discipline di eccellenza del RRH;
- Comprovate conoscenze tecniche dei sistemi di qualità nella ricerca clinica;
- Comprovata esperienza gestionale e clinica, con particolare riferimento alle responsabilità previste dal Decreto Ministeriale 15 novembre 2011 ed in conformità al Regolamento (UE) n. 536/2014, che armonizza la conduzione delle sperimentazioni cliniche nell'Unione Europea attraverso il sistema CTIS.

➤ **Requisiti Professionali Specifici**

Per la presente selezione costituiscono titoli preferenziali e requisiti qualificanti:

- Specializzazione post-universitaria in ambito clinico;
- Possesso di un Executive MBA (o master equivalente in gestione dei sistemi sanitari);

- Esperienza consolidata in ruoli di leadership all'interno di aziende farmaceutiche multinazionali o CRO, con specifica responsabilità nella supervisione di team multidisciplinari (Medical Monitor, CRA, Data Manager) e nel monitoraggio della sicurezza del paziente;
- Rete consolidata di contatti con i principali Key Opinion Leaders e con le istituzioni regolatorie.

Il candidato ideale dovrà dimostrare elevate competenze nelle seguenti aree:

- Direzione Scientifica e governance degli studi clinici: comprovata capacità di guidare l'intera strategia scientifica dei progetti, assicurando l'integrità del disegno di studio, la validità metodologica dei protocolli e il supporto clinico costante ai team operativi;
- Gestione della qualità e conformità regolatoria: solida padronanza delle normative nazionali e internazionali;
- Leadership strategica e business development: capacità di integrare l'eccellenza scientifica con la gestione dei budget di progetto e la partecipazione attiva ad attività di sviluppo strategico;
- Gestione multidisciplinare e mentorship: elevate doti nella guida di team complessi, inclusa l'attività di formazione continua sulle aree terapeutiche rilevanti e la gestione delle dinamiche di coordinamento tra le diverse funzioni.

Art. 2 – Profilo Professionale Ricercato

Il profilo professionale che viene ricercato, attraverso il presente Avviso, dovrà essere in grado di:

- Decidere l'assegnazione delle risorse;
- Fornire ai Project Manager e al personale coinvolto tutte le informazioni necessarie per la conduzione degli studi clinici (SOP, responsabilità, tempistiche, obiettivi, questioni relative al protocollo, inclusi chiarimenti sul protocollo, determinazioni di inclusione/esclusione e questioni di sicurezza e/o idoneità del paziente, ecc.);
- Essere disponibile a rispondere a questioni urgenti relative agli studi che potrebbero sorgere durante la conduzione degli stessi;
- Partecipare e presentare agli Investigator Meeting, se previsti;
- Fornire formazione sulle aree terapeutiche e relative indicazioni per i team clinici di progetto;
- Partecipare ai Kick-Off meeting, ed ai meeting con gli sponsor, secondo necessità o richiesta;
- Agire in qualità di Consulente Scientifico e fornire orientamento al personale della RRO sugli aspetti medici e scientifici dei progetti in corso;
- Sviluppare proposte di progetto, valutare la fattibilità dei protocolli di ricerca, fornire indicazioni sull'arruolamento previsto e consulenza generale sulla conduzione di un particolare studio;
- Partecipare ad attività strategiche di sviluppo commerciale, incluse presentazioni a potenziali sponsor;
- Lavorare in conformità con le linee guida ICH/GCP e con le leggi vigenti.

Art. 3 – Ulteriori elementi di Valutazione

Oltre alle competenze professionali richieste, vengono ritenute titolo preferenziale le ulteriori seguenti attitudini:

➤ Attitudini relazionali

- Capacità relazionale e di lavoro in team altamente specializzati e multidisciplinari;
- Efficacia nella rappresentanza mediatica della realtà strutturale nei contesti istituzionali, regionali e scientifici;
- Abilità nel favorire un clima di lavoro collaborativo e orientato alla performance.

Art. 4 – Modalità di Presentazione della Domanda

La domanda di ammissione alla selezione, debitamente sottoscritta dal candidato, dovrà pervenire, unitamente a tutta la documentazione richiesta, tassativamente entro e non oltre il **15/09/2026**.

La trasmissione dovrà avvenire esclusivamente a mezzo Posta Elettronica Certificata (PEC), all'indirizzo: dir.gen@pec.responsible.hospital, indicando nell'oggetto della mail la dicitura: "*Selezione Coordinatore Scientifico RRO_COGNOME NOME*".

Alla PEC il candidato dovrà allegare:

- curriculum professionale in formato europeo datato, sottoscritto e contenente apposita autorizzazione al trattamento dei dati personali in esso contenuti, ai sensi del decreto legislativo n. 196/2003 e del Regolamento (UE) 2016/679 (GDPR);
- una motivata lettera di presentazione;
- l'elenco delle principali sperimentazioni cliniche dalle quali ha curato/gestito la conduzione;
- un breve progetto per la costituzione della struttura della Responsible Research Organization;
- copia di un documento di identità.

Art. 5 – Procedura di selezione ed inquadramento

La selezione sarà effettuata da una Commissione Tecnica, nominata dalla Direzione Generale, e avverrà sulla base di:

- Valutazione dei titoli: Analisi del CV, degli studi clinici effettuati e della casistica clinica;
- Colloquio tecnico-attitudinale volto ad accertare le competenze cliniche, le capacità gestionali e la visione strategica per lo sviluppo della ricerca clinica nel RRH;
- Valutazione del Curriculum Scientifico: in sede di colloquio e valutazione titoli, la Commissione attribuirà un punteggio specifico a:
 - Numero e rilevanza delle sperimentazioni cliniche condotte negli ultimi 15 anni;
 - Ruolo ricoperto nelle sperimentazioni cliniche;
 - Conduzione di Investigator Meeting ed Advisory Board scientifici nazionali ed internazionali.

L'incarico sarà a tempo determinato per 3 anni; l'inquadramento contrattuale ed il trattamento economico (a partire da € 53.320,00) saranno quelli corrispondenti alla qualifica di Dirigente Sanitario e sarà regolato, sotto il profilo normativo e retributivo, dal CCL per la Dirigenza Medica della Fondazione Policlinico Universitario 'Agostino Gemelli' IRCCS di Roma, vigente nel tempo, tenuto conto della seniority e dell'esperienza del candidato.

Art. 6 – Trattamento dei Dati Personali

Responsible garantisce che i dati personali saranno trattati nel rispetto del Regolamento UE 2016/679 (GDPR).

Art. 7 – Pari Opportunità

Il presente avviso è rivolto a candidati di ambo i sessi, ai sensi del D.Lgs. 198/2006.

L'inquadramento contrattuale ed il trattamento economico saranno commisurati all'effettiva esperienza ed alla seniority professionale del candidato.

L'Ente si riserva la facoltà di effettuare gli opportuni controlli sulla veridicità del contenuto delle dichiarazioni (art. 71 D.P.R. 445/2000). Si ricorda che il rilascio di dichiarazioni mendaci e la formazione o l'uso di atti falsi sono puniti ai sensi del codice penale e delle leggi speciali in materia (art. 76 D.P.R. 445/2000), comportando l'immediata decadenza dai benefici eventualmente conseguiti.

Il presente avviso non vincola l'Ente all'assunzione e non costituisce concorso pubblico in senso stretto, trattandosi di selezione per una struttura di diritto privato.

Si precisa che l'eventuale graduatoria finale scaturente dalla presente procedura di selezione, è formulata ad esclusivo uso interno dell'Ente.

Campobasso, 27 luglio 2026

Il Legale Rappresentante

Dott. Stefano Petracca