

*Agenzia Italiana del Farmaco***AIFA**

**AVVISO DI SELEZIONE PUBBLICA, PER TITOLI E COLLOQUIO, FINALIZZATA AL CONFERIMENTO DI UN INCARICO DI COLLABORAZIONE COORDINATA E CONTINUATIVA DELLA DURATA DI 18 MESI – PER LE ESIGENZE DEL PROGETTO “EUROPEAN NETWORK FOR HEALTH TECHNOLOGY ASSESSMENT (HTA) - DENOMINATO EUNETHTA JOINT ACTION 2”**

**IL DIRETTORE GENERALE**

**Visto** il decreto legislativo 30 marzo 2001, n.165 e successive modificazioni e integrazioni ed in particolare l'art. 7, comma 6 e l'art. 36;

**Visto** l'articolo 48 del decreto legge 30 settembre 2003, n. 269 convertito, con modificazioni, nella legge 24 novembre 2003, n. 326 che ha istituito l'Agenzia Italiana del Farmaco;

**Visto** il decreto n.245 del Ministro della salute, di concerto con i Ministri della funzione pubblica e dell'economia e delle finanze, del 20 settembre 2004, recante norme sull'organizzazione e il funzionamento dell'Agenzia Italiana del Farmaco, emanato a norma del comma 13 del sopracitato art. 48;

**Visto** il decreto del Ministro della Salute dell'8 novembre 2011, registrato dall'Ufficio Centrale del Bilancio al Registro “Visti Semplici”, Foglio n. 1282, in data 14 novembre 2011, con cui è stato nominato Direttore Generale dell'Agenzia Italiana del Farmaco il Prof. Luca Pani, a decorrere dal 16 novembre 2011;

**Visto** il Decreto del Ministro della salute, di concerto con il Ministro per la pubblica amministrazione e la semplificazione e il Ministro dell'economia e delle finanze del 29 marzo 2012, n. 53, (D.M. 29 marzo 2012, n. 53) di modifica al regolamento sull'organizzazione e il funzionamento dell'Agenzia Italiana del Farmaco, in attuazione dell'articolo 17, comma 10, lett. c), del decreto-legge 6 luglio 2011, n. 98, convertito con modificazioni dalla legge 15 luglio 2011, n. 111;

**Vista** la legge 7 agosto 1990, n.241 e successive modificazioni ed integrazioni, recante “Nuove norme in materia di procedimento amministrativo e di diritto di accesso ai documenti amministrativi”;

**Visto** il decreto del Presidente della Repubblica 28 dicembre 2000, n.445, recante il “Testo unico delle disposizioni legislative e regolamentari in materia di documentazione amministrativa”;

**Visto** il decreto legislativo 30 giugno 2003, n.196 e successive modificazioni ed integrazioni, recante il codice in materia di protezione dei dati personali;

**Vista** la Legge 11.4.2006, n.198 recante il Codice delle pari opportunità tra uomo e donna, a norma dell'articolo 6 della L. 28 novembre 2005, n. 246;

**Vista** la determinazione direttoriale AIFA n.207/DG del 29 settembre 2011, così come modificata ~~dalla determinazione direttoriale AIFA n.130/DG/2013 del 6 febbraio 2013, recante direttiva generale per la definizione delle procedure di instaurazione di rapporti di lavoro subordinato a tempo determinato, di conferimento di incarichi di collaborazione, studio, ricerca e consulenza ovvero per l'attivazione di contratti di somministrazione di lavoro a tempo determinato;~~

**Considerato:** che l'Agenzia Italiana del farmaco è l'istituzione *partner* del progetto European Network for Health Technology Assessment (HTA) , denominato EUnetHTA Joint Action 2, finalizzato a rafforzare l'applicazione pratica degli strumenti e approcci sviluppati per la collaborazione europea nell'ambito dell'HTA;

**Considerato:** che all'attività parteciperanno 39 istituzioni europee coinvolte in qualità di *associated partners*, nominati dai rispettivi Ministeri della Salute;

**Considerato:** che il progetto, iniziato nell'ottobre 2012, è di durata triennale ed è stato approvato dalla Commissione Europea che lo finanzia per il 70% , con uno stanziamento a favore dell'AIFA pari a € 95.855,00;

**Vista:** la disponibilità dei fondi assegnati ad AIFA, nell'ambito del progetto, pari a € 48.670,00 da destinare all'affidamento dell'incarico esterno;

**Considerato:** che nell'ambito del progetto si rende necessaria la disponibilità di una figura professionale che dia un contributo di carattere scientifico nell'ambito della valutazione dell'efficacia relativa dei farmaci. In particolare sarà chiamato a collaborare nella raccolta, analisi critica e sintesi della letteratura scientifica al fine di elaborare dei report di valutazione in accordo all' *HTA Core Model* sviluppato nell'ambito del progetto stesso;

**Vista** la nota in data 7 febbraio 2014, con la quale il Coordinatore responsabile del "Progetto European Network for Health Technology Assessment (HTA) , denominato EUnetHTA Joint Action 2" dr. Paolo Daniele Siviero, ha richiesto all'Ufficio Risorse Umane di procedere all'individuazione di una figura professionale come sopra descritta;

**Considerato** che, a seguito dei vincoli collegati al bando europeo alla base del progetto in questione che prevede l'impegno di risorse non già contrattualizzate da AIFA, è necessario derogare dall'accertamento preliminare dell'esistenza all'interno dell'Agenzia di una professionalità idonea allo svolgimento dell'incarico;

**Ritenuto** pertanto di dover procedere all'emanazione di un avviso pubblico;

## **DETERMINA**

### **Art. 1**

#### **(Oggetto della selezione pubblica)**

E' indetta una selezione pubblica, per titoli e colloquio, finalizzata al conferimento di un incarico di collaborazione coordinata e continuativa della durata di 18 mesi – per le esigenze



del progetto "european network for health technology assessment (hta) - denominato eunetha joint action 2".

## **Art. 2**

### **(Requisiti per l'ammissione alla selezione)**

Per l'ammissione alla selezione i candidati devono essere in possesso dei seguenti requisiti:

- a) diploma di laurea in Farmacia, Chimica e tecnologie farmaceutiche, Chimica, Medicina e chirurgia, Scienze biologiche, Biotecnologie, ovvero laurea specialistica o laurea magistrale equiparate o altro titolo equipollente; non costituisce requisito il solo possesso del titolo accademico di laurea, di durata normale di tre anni, previsto dall'art. 3, comma 1, lett. a) del Decreto ministeriale 3 novembre 1999, n. 509;
- b) Comprovata esperienza lavorativa almeno triennale nelle seguenti attività:
  - produzione, elaborazione e stesura di report di Health Technology Assessment di prodotti farmaceutici;
  - metodologie di revisione sistematica della letteratura: raccolta, analisi critica e sintesi delle evidenze scientifiche;
  - metodologie di confronto diretto ed indiretto dei farmaci (efficacia relativa);
  - utilizzo di programmi informatici per la gestione delle referenze;
- c) esperienza e capacità nell'elaborazione di lavori scientifici.
- d) Ottima conoscenza della lingua inglese sia orale che scritta.
- e) conoscenza delle principali applicazioni informatiche ( Word, PowerPoint, Access, Excel).
- f) buona conoscenza della lingua Italiana (solo per i candidati stranieri).

I requisiti prescritti devono essere posseduti alla data di scadenza del termine per la presentazione della domanda pena l'esclusione dalla selezione.

Non può partecipare alla selezione il personale dell'Agenzia Italiana del farmaco.

La collaborazione può essere compatibile con i rapporti di lavoro subordinato presso pubbliche amministrazioni previa autorizzazione della competente amministrazione.

## **Art. 3**

### **(Presentazione delle domande – termini e modalità)**

- 1) La domanda di partecipazione alla procedura selettiva, da redigere in carta semplice, in lingua italiana, secondo lo schema di cui all'allegato A al presente bando, dovrà essere inviata a mezzo raccomandata A.R. all'Agenzia Italiana del Farmaco - via del Tritone 181 – 00187 Roma, Area Coordinamento Affari Amministrativi – Ufficio Risorse Umane, ovvero, inviata a mezzo posta elettronica certificata direttamente dall'indirizzo PEC del partecipante all'indirizzo PEC [concorsi@alfa.mailcert.it](mailto:concorsi@alfa.mailcert.it), e dovrà essere inviata entro il termine perentorio di giorni quindici a decorrere dal giorno successivo a quello di pubblicazione dell'avviso del presente bando sul proprio sito Internet all'indirizzo [www.agenziafarmaco.it](http://www.agenziafarmaco.it). La domanda di partecipazione potrà, altresì, essere presentata direttamente presso l'ufficio postale dislocato all'interno della sede dell'Agenzia dalle ore 8:00 alle ore 13:00 e dalle ore 15:00 alle ore 18:00 dei giorni lavorativi (lunedì/venerdì); in questo caso saranno considerate valide esclusivamente le domande presentate entro le ore 18:00 del quindicesimo giorno successivo a quello di pubblicazione dell'avviso relativo alla presente selezione.
- 2) Il termine per la presentazione delle domande, ove cada in giorno festivo, sarà prorogato di diritto al primo giorno successivo non festivo.
- 3) E' esclusa ogni altra forma di invio della domanda. Non si terrà conto delle domande di partecipazione inviate oltre il suddetto termine ovvero con modalità diverse da quella indicata. Il ritardo nella presentazione della domanda, quale ne sia la causa, anche se non imputabile al candidato, comporta la inammissibilità del candidato stesso alla selezione. I candidati sono tenuti a conservare la ricevuta di spedizione per poterla esibire a richiesta dell'Agenzia.

de

4

4) I candidati devono indicare sul frontespizio della busta contenente la domanda, il codice del selezione: "JA2".

5) Nella domanda il candidato deve dichiarare, sotto la propria responsabilità, ai sensi degli articoli 46 e 47 del decreto del Presidente della Repubblica 28 dicembre 2000, n. 445 e consapevole delle sanzioni penali previste dall'art.76 dello stesso D.P.R. per le ipotesi di falsità in atti e dichiarazioni mendaci:

a) Cognome e nome, luogo e data di nascita, codice fiscale.

b) Cittadinanza.

c) Il luogo di residenza (indirizzo, comune e codice di avviamento postale).

d) Il titolo di studio posseduto con l'indicazione della data, del voto e dell'università presso la quale è stato conseguito. Coloro che abbiano conseguito all'estero detto titolo devono indicare gli estremi del provvedimento di equipollenza al titolo di studio richiesto.

e) Comprovata esperienza lavorativa almeno triennale nelle seguenti attività:

- produzione, elaborazione e stesura di report di Health Technology Assessment di prodotti farmaceutici;

- metodologie di revisione sistematica della letteratura: raccolta, analisi critica e sintesi delle evidenze scientifiche;

- metodologie di confronto diretto ed indiretto dei farmaci (efficacia relativa);

- utilizzo di programmi informatici per la gestione delle referenze;

f) esperienza e capacità nell'elaborazione di lavori scientifici

g) di avere ottima conoscenza della lingua inglese sia orale che scritta.

h) conoscenza delle principali applicazioni informatiche ( Word, PowerPoint, Access, Excel).

i) di avere buona conoscenza della lingua italiana (solo per i candidati stranieri).

l) L'indirizzo, comprensivo di codice di avviamento postale, di numero telefonico, del recapito di posta elettronica ed eventualmente, ove ritenuto opportuno dal candidato, del numero di fax, presso cui chiede che siano trasmesse le comunicazioni relative alle prove concorsuali, con l'impegno di far conoscere tempestivamente le eventuali successive variazioni.

6) Alla domanda, corredata da copia fotostatica di un documento di identità, dovrà essere obbligatoriamente allegato un curriculum contenente la puntuale descrizione delle necessarie esperienze maturate; il curriculum, debitamente datato e sottoscritto, dovrà contenere, a pena di esclusione, la dichiarazione di veridicità delle informazioni in esso contenute, resa ai sensi degli artt. 46 e 47 del DPR n. 445 del 2000 e successive modifiche e integrazioni.

Alla domanda di partecipazione alla selezione, i concorrenti possono allegare tutte le certificazioni relative ai titoli che ritengano opportuno presentare agli effetti della valutazione di merito; in tale ipotesi il candidato dovrà presentare un elenco in carta semplice dei documenti e dei titoli presentati.

Non potranno essere prese in considerazione, ai fini della loro valutazione, le informazioni contenute nel curriculum se prive degli elementi necessari per consentire all'Amministrazione un controllo sulla veridicità delle stesse.

7) L'Agenzia non assume alcuna responsabilità in caso di smarrimento della comunicazione dipendente da inesatte indicazioni del domicilio o del recapito da parte del candidato o da mancata o tardiva comunicazione del cambiamento di domicilio o del recapito indicato nella domanda, né per eventuali disguidi postali o per fatti comunque imputabili a terzi, al caso fortuito o a forza maggiore, né per la mancata restituzione dell'avviso di ricevimento della raccomandata.

#### Art. 4.

##### (Irricevibilità delle domande)

1) Non saranno prese in considerazione le domande di ammissione:

- a) compilate e/o presentate con modalità diverse da quelle prescritte all'art. 3 della presente selezione;
  - b) spedite o presentate oltre i termini prescritti;
  - c) prive della copia fotostatica non autenticata di un proprio documento di identità in corso di validità.
- 2) Non possono altresì partecipare alla selezione i candidati che non siano in possesso del requisito indicato all'art. 2, lettera a) del presente avviso.**

#### **Art. 5**

##### **(Commissione di valutazione e modalità di selezione)**

- 1) Con successiva determina del Direttore Generale sarà nominata la commissione incaricata di procedere alla valutazione dei titoli e del colloquio.
- 2) La commissione, nella prima riunione, determina i criteri per la valutazione dei titoli e del colloquio.
- 3) Saranno chiamati a sostenere il colloquio solo i candidati che la Commissione riterrà maggiormente rispondenti alle caratteristiche della figura professionale ricercata per le esigenze del progetto.
- 4) Al termine dei lavori, la commissione indica esclusivamente il candidato che sarà ritenuto vincitore della selezione avendo conseguito il punteggio finale più elevato in base alla somma dei punteggi conseguiti nella valutazione dei titoli e del colloquio. Il giudizio di merito della Commissione è insindacabile.
- 5) L'esito della procedura selettiva, una volta approvata dal Direttore Generale, sarà pubblicata sul sito istituzionale dell'Agenzia Italiana del Farmaco [www.agenziafarmaco.gov.it](http://www.agenziafarmaco.gov.it) e avrà efficacia limitatamente alla presente procedura.

#### **Art. 6**

##### **(Valutazione dei titoli e del colloquio)**

- 1) La selezione dei candidati ammessi avverrà sulla base delle valutazioni dei titoli e delle esperienze maturate secondo i criteri stabiliti nei commi successivi.
- 2) La commissione dispone complessivamente di 100 punti, di cui 60 punti per la valutazione dei titoli e 40 punti per il colloquio.
- 3) Il punteggio per la valutazione dei titoli sarà così ripartito:
  - a) titoli accademici e di studio punti 20;
  - b) titoli di carriera punti 20;
  - c) curriculum professionale punti 20.
- 4) Il colloquio sarà finalizzato alla verifica delle candidature pervenute in relazione alla particolare figura ricercata per l'espletamento dell'incarico all'interno del progetto.

#### **Art. 7**

##### **(Natura giuridica del contratto)**

- 1) Il vincitore della selezione sarà invitato a stipulare un contratto per l'affidamento di un incarico di collaborazione coordinata e continuativa per le esigenze del Progetto in questione.
- 2) Il contratto è stipulato dal Direttore Generale per la durata di 18 (diciotto) mesi.
- 3) Il vincitore della selezione che non si presenti, senza giustificato motivo, per la sottoscrizione del contratto sarà considerato rinunciatario.
- 4) Nel caso il vincitore della selezione sia cittadino non appartenente all'Unione europea, o a Paesi con i quali l'Unione europea abbia stipulato accordi di libera circolazione, il contratto sarà stipulato solo previa presentazione di regolare visto per lavoro autonomo.

de

18

## **Art. 8**

### **(Durata e compenso)**

- 1) Il contratto di collaborazione coordinata e continuativa avrà una durata di 18 (diciotto) mesi.
- 2) L'importo complessivo del compenso, pari ad Euro 48.670,00 (quarantottomilaseicentotrenta/00), si intende onnicomprensivo di tutti gli oneri fiscali, assicurativi, previdenziali e di ogni altro onere eventualmente previsto a carico del lavoratore e del Datore.
- 3) Tutti gli oneri derivanti dalla stipula del contratto graveranno interamente sui fondi del Progetto in argomento.
- 4) Al lavoratore non competono emolumenti e/o diritti riconducibili a prestazioni di lavoro subordinato.
- 5) In nessun caso la sottoscrizione del contratto può dar luogo a diritti in ordine all'accesso all'impiego presso l'AIFA.

## **Art. 9**

### **(Copertura assicurativa e previdenziale)**

Il prestatore d'opera che svolgerà l'attività ai sensi del presente avviso dovrà ottemperare ai seguenti obblighi:

- a) iscrizione alla gestione separata INPS di cui all'art. 2 comma 26 della legge 335/95 e ss.mm.ii.
- b) partecipazione, in qualità di lavoratore parasubordinato, insieme all'Agenzia Italiana del Farmaco, al pagamento del premio INAIL ai sensi del D.Lgs. n.38/2000 e ss.mm.ii.

## **Art.10**

### **(Restituzione titoli)**

I candidati possono richiedere all'Agenzia, entro sei mesi dalla pubblicazione della determina direttoriale di nomina del vincitore, la restituzione, salvo contenzioso in atto, dei soli titoli in originale presentati ai fini della selezione, con spese a loro carico, mediante posta ordinaria con contrassegno; trascorso tale termine l'Agenzia non è più responsabile della conservazione e restituzione della documentazione.

## **Art. 11**

### **(Trattamento dati personali)**

- 1) Ai sensi dell'art.13 del decreto legislativo 30 giugno 2003, n.196, e successive modificazioni e integrazioni, i dati forniti dai candidati saranno raccolti e trattati presso l'Agenzia Italiana del Farmaco - via del Tritone 181 – 00187 Roma, Area Coordinamento Affari Amministrativi – Ufficio Risorse Umane, per le finalità di gestione del procedimento selettivo e per la formazione di eventuali ulteriori atti allo stesso connessi, anche con l'uso di procedure informatizzate, nei modi e limiti necessari per perseguire tali finalità. Il conferimento di tali dati è obbligatorio ai fini dell'accertamento del possesso dei requisiti di partecipazione alla selezione, pena l'esclusione dalla selezione stessa.
- 2) Agli interessati sono riconosciuti i diritti di cui all'art 7 del decreto legislativo n.196/2003. Tali diritti potranno essere fatti valere rivolgendosi all'Agenzia Italiana del Farmaco - via del Tritone 181 – 00187 Roma, Area Coordinamento Affari Amministrativi – Ufficio Risorse Umane. Il titolare del trattamento dei dati è l'Agenzia Italiana del Farmaco. Il responsabile del trattamento dei dati è il Dirigente *pro-tempore* dell'Ufficio Risorse Umane.

de

✍

**Art. 12**  
**(Norme finali)**

- 1) L'Agenzia si riserva in ogni caso la possibilità, in qualunque momento, di modificare, sospendere o non dare seguito alla presente selezione ove sopravvengano circostanze che, a suo insindacabile giudizio, siano valutate ostative al prosieguo della stessa.
- 2) Per tutto quanto non previsto dal presente avviso e dalla direttiva generale AIFA citata in premessa restano valide le previste normative di legge applicabili.
- 3) ~~Avverso il presente avviso di selezione è proponibile, in via amministrativa, entro centoventi giorni dalla data di pubblicazione, ricorso straordinario al Capo dello Stato ovvero, in sede giurisdizionale, impugnazione al Tribunale amministrativo del Lazio entro sessanta giorni dalla stessa data.~~

Roma,

12.02.2014

  
**Il Direttore Generale**  
(Luca Pani)

de