

FONDAZIONE IRCCS ISTITUTO NEUROLOGICO CARLO BESTA

CERTIFICATO DI PUBBLICAZIONE

La presente deliberazione è stata pubblicata nei modi di legge dal 16 Agosto 2019

Milano, 14 Agosto 2019

IL FUNZIONARIO DELEGATO
(D.ssa Sandra Bazzoni)

Deliberazione del Direttore Generale

N. 366 -2019 del 14.08.2019

(Titolario di classif. 1.4.15\36-2019)

OGGETTO: Indizione di un Avviso di Selezione per il conferimento di un Incarico di Collaborazione Professionale in regime di P.IVA e costituzione Commissione esaminatrice – Fondi Trial (T322) – UOC Neurologia dello Sviluppo.

IL DIRETTORE GENERALE sostituito
nella persona della **Dott.ssa Anna Pavan**

UOC PROPONENTE: UOC RISORSE UMANE
Responsabile della struttura proponente: PIERO CANINO
Responsabile del procedimento: UOC RISORSE UMANE - Piero CANINO
SS

VISTI

- il D.lgs. 16 ottobre 2003 n. 288 "Riordino della disciplina degli Istituti di ricovero e Cura a Carattere Scientifico a norma dell'articolo 42, comma 1 della Legge 16 Gennaio 2003 n. 3", recante disposizioni sugli Statuti degli Istituti trasformati in Fondazioni;
- il Decreto del Ministero della Salute del 28 Aprile 2006 con cui è stata disposta la trasformazione dell'IRCCS Istituto Neurologico "Carlo Besta" in Fondazione IRCCS Istituto Neurologico "Carlo Besta";
- la Legge Regionale 30/12/2009 n. 33 e s.m.i. , riguardante il "Testo unico delle Leggi Regionali in materia di sanità";
- l'art. 16 dello Statuto della Fondazione in merito alle competenze del Direttore Generale;
- il Decreto della Regione Lombardia n. 201 del 18/12/2018 avente ad oggetto: "Determinazione in ordine alla Fondazione IRCCS Istituto Neurologico Carlo Besta";
- la deliberazione del Consiglio di Amministrazione n. V/3 del 28/12/2018 con la quale viene nominata Direttore Generale della Fondazione IRCCS Istituto Neurologico "Carlo Besta" di Milano, la Dott.ssa Paola Lattuada, a far tempo dal 1 Gennaio 2019;

PREMESSO che l'UOC Neurologia dello Sviluppo intende acquisire personale di ricerca specificamente dedicato ai progetti: "Uno studio in due parti, in aperto, multicentrico per valutare la sicurezza, tollerabilità, farmacocinetica, farmacodinamica ed efficacia di RO7034067 in bambini con atrofia muscolare spinale di tipo 1" e "Uno studio in due parti, in continuo, in doppio cieco, controllato con placebo, randomizzato, multicentrico, per valutare la sicurezza, tollerabilità, farmacocinetica, farmacodinamica ed efficacia di RO7034067 in pazienti con atrofia muscolare spinale di tipo 2 e 3" per fornire supporto alla conduzione degli studi clinici al fine del raggiungimento degli obiettivi specifici previsti;

RICHIAMATI:

- il D.lgs 288/2003 ed in particolare l'art. 1 comma 1 che prevede: "*gli Istituti di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico sono Enti a rilevanza nazionale dotati di autonomia e personalità giuridica che, secondo standards di eccellenza, perseguono finalità di ricerca, prevalentemente clinica e traslazionale, nel campo biomedico e in quello dell'organizzazione e gestione dei servizi sanitari ed effettuano prestazioni di ricovero e cura di alta specialità*" e l'art. 11 che sancisce che il rapporto di lavoro del personale nelle Fondazioni IRCCS ha natura privatistica;
- il D.Lgs 165/2001 in particolare l'art. 7 comma 6 che prevede: "*per specifiche esigenze cui non possono far fronte con personale in servizio, le amministrazioni pubbliche, possono conferire esclusivamente incarichi individuali con contratti di lavoro autonomo ad esperti di particolare e comprovata specializzazione anche universitaria*" – omissis";

  2

- la delibera n. 94 del 28/02/2017 con cui è stato approvato il progetto "Uno studio in due parti, in aperto, multicentrico per valutare la sicurezza, tollerabilità, farmacocinetica, farmacodinamica ed efficacia di RO7034067 in bambini con atrofia muscolare spinale di tipo 1" – Responsabile Scientifico: Dott. Riccardo Masson da cui si evince tra l'altro che lo stesso ha avuto inizio il 28/02/2017 e terminerà il 30/04/2021 salvo proroga;

- la delibera n. 374 del 21/09/2016 con cui è stato approvato il progetto "Uno studio in due parti, in continuo, in doppio cieco, controllato con placebo, randomizzato, multicentrico, per valutare la sicurezza, tollerabilità, farmacocinetica, farmacodinamica ed efficacia di RO7034067 in pazienti con atrofia muscolare spinale di tipo 2 e 3" – Responsabile Scientifico: Dott. Riccardo Masson da cui si evince tra l'altro che lo stesso ha avuto inizio il 21/09/2016 e terminerà il 31/07/2021 salvo proroga;

VISTO il modello 233 con il quale il Responsabile del progetto e il Direttore dell'UOC Neurologia dello Sviluppo, in riferimento ai progetti di cui sopra, propongono l'indizione di un Avviso per il conferimento di un Incarico di Collaborazione Professionale in regime di P.IVA come di seguito riportato:

Unità Operativa	Neurologia dello Sviluppo	
Titoli Progetti	"Uno studio in due parti, in aperto, multicentrico per valutare la sicurezza, tollerabilità, farmacocinetica, farmacodinamica ed efficacia di RO7034067 in bambini con atrofia muscolare spinale di tipo 1"	"Uno studio in due parti, in continuo, in doppio cieco, controllato con placebo, randomizzato, multicentrico, per valutare la sicurezza, tollerabilità, farmacocinetica, farmacodinamica ed efficacia di RO7034067 in pazienti con atrofia muscolare spinale di tipo 2 e 3"
Tipologia ricerca	Fondi Trial T322	
Tipologia contratto	l Incarico di Collaborazione Professionale in regime di P.IVA	
Requisiti specifici di ammissione	Laurea Magistrale in Discipline Scientifiche	
Compenso previsto	€ 140,00 ad accesso, orientativamente quantificabile in ore 7, per un massimo di 120 accessi	
Durata	dalla data di sottoscrizione del contratto al 31/05/2020	
Costo indicativo per il periodo	€ 16.800,00, oltre IVA a norma di legge e Cassa previdenziale, per un totale massimo di € 21.316,00	

CONSIDERATO che il Direttore dell'UOC Neurologia dello Sviluppo, all'interno del mod. 233, in riferimento alle attività nell'ambito dei progetti sopra riportati, per i quali viene proposta l'indizione di un Avviso per il conferimento di un Incarico di Collaborazione Professionale, dichiara:

- che l'incarico non comporta lo svolgimento di compiti istituzionali ovvero di funzioni ordinarie;
- che le professionalità esistenti non possono essere utilizzate per circostanze oggettive;
- che nel caso di attivazione di lavoro autonomo (P.IVA), tali prestatori di lavoro

  3

non verranno utilizzati come lavoratori subordinati;

- di essere a conoscenza che il mancato rispetto delle condizioni previste per l'attivazione dell'incarico in argomento costituisce illecito disciplinare e determina responsabilità erariale, manlevando altresì il sottoscrittore, in qualità di datore di lavoro, del contratto individuale di lavoro autonomo, in caso di mancato rispetto di quanto dichiarato nel modulo 233;

DATO ATTO che il Direttore Scientifico in relazione ai contenuti dell'avviso e alle verifiche effettuate come indicato nel modello 233:

- ha attestato l'impossibilità oggettiva di utilizzare le risorse umane disponibili all'interno della Fondazione per mancanza delle professionalità necessarie e per l'impossibilità di attribuire a quelle esistenti ulteriori compiti;

- ha validato i contenuti dell'avviso di selezione e ne ha constatato la coerenza con le attività progettuali da svolgere e con la programmazione prevista;

- ha approvato la richiesta di indizione dell'avviso di selezione per la costituzione del rapporto di collaborazione in argomento;

VERIFICATO che il modello di cui sopra è stato sottoscritto in ogni sua parte dai suddetti responsabili, validato dai competenti uffici amministrativi e conservato agli atti della UOC Risorse Umane;

VISTI:

- il "Regolamento procedure per il conferimento di incarichi libero professionali e di collaborazione", così come approvato dalla Delibera del Consiglio di Amministrazione n. IV/232 del 08/10/2018, che disciplina i criteri e le modalità nonché le procedure comparative per il conferimento e la stipula di contratti di lavoro autonomo quali le collaborazioni di natura occasionale o coordinata e continuativa ovvero incarichi libero professionali nonché il relativo regime di pubblicità, al fine di garantire l'accertamento della sussistenza dei requisiti di legittimità per il loro conferimento, come espressamente dispone l'art. 7, comma 6 del D. Lgs 165/2001 e s.m.i., e che prevede che gli incarichi devono riguardare attività riconducibili agli scopi della Fondazione IRCCS, in particolare:

• progetti determinati di ricerca corrente e finalizzata, finanziati da appositi fondi di ricerca pubblici o privati,

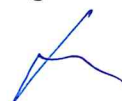
• attività e programmi definiti di assistenza sanitaria e di attività tecnico-amministrativa, finanziati da appositi fondi istituzionali ovvero altri fondi pubblici o privati;

- l'art. 5 "Procedura comparativa per il conferimento" del suddetto Regolamento ed in particolare il comma 2 di seguito riportato:

"L'avviso di selezione è pubblicato secondo le modalità stabilite dal successivo art.7. In particolare sarà cura, rispettivamente, della Direzione Scientifica e dell'U.O.C. Risorse Umane, secondo la ripartizione di competenze sopra indicate, accertati i presupposti per il conferimento degli incarichi di cui all'art. 3 del presente Regolamento, predisporre i relativi avvisi";

- l'art. 7 "Pubblicità" del suddetto Regolamento ed in particolare il comma 1 di seguito riportato:

"Gli incarichi o le collaborazioni sono soggetti alle seguenti forme di pubblicità: a)



pubblicazione dell'avviso sul sito istituzionale per almeno 15 giorni consecutivi;... (omissis)";

PRESO ATTO che i competenti uffici della Fondazione, sulla base del modello 233, hanno provveduto al fine di rendere pubbliche le procedure comparative per il conferimento di un incarico di ricerca, a predisporre apposito avviso di selezione di cui sopra ai sensi dell'art.5, comma 3 del vigente Regolamento interno per il conferimento di incarichi di collaborazione necessario allo svolgimento del progetto;

ACQUISITA la proposta del Direttore Scientifico per la Commissione di valutazione, ai sensi dell'art. 5, comma 4 del vigente Regolamento interno per il conferimento di incarichi di collaborazione, così definita: Presidente: Dott.ssa Chiara Pantaleoni (delegata dal Direttore Scientifico); Componente: Dott. Riccardo Masson in qualità di Responsabile dei progetti; Segretario Verbalizzante;

RITENUTO pertanto di indire un Avviso di selezione per il conferimento di un Incarico di Collaborazione Professionale in regime di P.IVA così come precedentemente definito;

DATO ATTO che il costo presunto, in attesa della precisa definizione della data di sottoscrizione del contratto a seguito di apposita selezione pubblica, pari a complessivi € 21.316.00, è annotato ai conti di bilancio indicati nell'ultimo foglio della presente deliberazione;

SU PROPOSTA del Responsabile dell'Unità Operativa Complessa Risorse Umane

VISTE:

- l'attestazione di regolarità dell'istruttoria e legittimità del presente provvedimento espressa dal Responsabile della UOC proponente
- l'attestazione di copertura economica da parte del Responsabile della UOC Economico Finanziaria e Controllo di Gestione;

RICHIAMATO l'art. 3 comma 6 del D.lgs. n. 502/1992 e s.m.i. che prevede testualmente:

"in caso di vacanza dell'ufficio o nei casi di assenza o di impedimento del Direttore Generale, le relative funzioni sono svolte dal Direttore Amministrativo o dal Direttore Sanitario su delega del Direttore Generale o, in mancanza di delega, dal direttore più anziano per età";

PRESO ATTO:

- del parere favorevole espresso, per quanto di rispettiva competenza, dal Direttore Sanitario e dal Direttore Amministrativo, così come previsto dall'art. 3 del Decreto Legislativo 30.12.1992 n. 502 e s.m.i.;

 5

- del parere favorevole espresso dal Direttore Scientifico sostituto, così come previsto dall'art.17 dello Statuto della Fondazione Besta;

DELIBERA

per le ragioni espresse in parte motiva:

- 1) di indire un Avviso di selezione per il conferimento di un Incarico di Collaborazione Professionale in regime di P.IVA, allegato alla presente deliberazione come parte integrante e sostanziale, come di seguito riportato:

Unità Operativa	Neurologia dello Sviluppo	
Titoli Progetti	“Uno studio in due parti, in aperto, multicentrico per valutare la sicurezza, tollerabilità, farmacocinetica, farmacodinamica ed efficacia di RO7034067 in bambini con atrofia muscolare spinale di tipo 1”	“Uno studio in due parti, in continuo, in doppio cieco, controllato con placebo, randomizzato, multicentrico, per valutare la sicurezza, tollerabilità, farmacocinetica, farmacodinamica ed efficacia di RO7034067 in pazienti con atrofia muscolare spinale di tipo 2 e 3”
Tipologia ricerca	Fondi Trial T322	
Tipologia contratto	1 Incarico di Collaborazione Professionale in regime di P.IVA	
Requisiti specifici di ammissione	Laurea Magistrale in Discipline Scientifiche	
Compenso previsto	€ 140,00 ad accesso, orientativamente quantificabile in ore 7, per un massimo di 120 accessi	
Durata	dalla data di sottoscrizione del contratto al 31/05/2020	
Costo indicativo per il periodo	€ 16.800,00, oltre IVA a norma di legge e Cassa previdenziale, per un totale massimo di € 21.316,00	

- 2) di stabilire che la procedura selettiva avverrà, a cura e sotto la responsabilità della Direzione Scientifica, così come descritto nel relativo Bando allegato, nel rispetto di quanto previsto dal “Regolamento procedure per il conferimento di incarichi libero professionali e di collaborazione”, così come approvato dalla Delibera del Consiglio di Amministrazione n. IV/232 del 08/10/2018, citato in premessa;
- 3) di nominare, ai sensi dell'art. 5, comma 4 del vigente Regolamento interno per il conferimento di incarichi di collaborazione, la Commissione di valutazione così composta: Presidente: Dott.ssa Chiara Pantaleoni (delegata dal Direttore Scientifico); Componente: Dott. Riccardo Masson in qualità di Responsabile dei progetti; Segretario Verbalizzante;
- 4) di riservarsi la facoltà di sospendere o revocare le procedure in argomento qualora a proprio giudizio o per carenza di finanziamenti se ne rilevasse la necessità o l'opportunità per ragioni di pubblico interesse o per mancanza di copertura economica, nel rispetto delle norme di

  6

legge;

- 5) di disporre la pubblicazione da parte della Direzione Scientifica del suddetto avviso di selezione sul sito della Fondazione, www.istituto-besta.it, alla sezione "Jobs";
- 6) che il costo presunto, in attesa della precisa definizione della data di sottoscrizione del contratto a seguito di apposita selezione pubblica, pari a complessivi € 21.316,00, è annotato ai conti di bilancio indicati nell'ultimo foglio della presente deliberazione;
- 7) di dare atto che il presente provvedimento è stato assunto su proposta del responsabile dell'Unità Operativa Complessa Risorse Umane, e la sua esecuzione è affidata al medesimo quale responsabile del procedimento;
- 8) di trasmettere il presente provvedimento al Collegio Sindacale;
- 9) di dare atto che il presente provvedimento non è soggetto a controllo ai sensi dell'art. 17 comma 6 della Legge Regionale n. 33/2009 ss.mm.ii.

IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO
(Dott. Luca Marcello MANGANARO)

IL DIRETTORE SANITARIO
(Dott.ssa Anna PAVAN)

IL DIRETTORE SCIENTIFICO sostituto
(Dott.ssa Maria Grazia BRUZZONE)

IL DIRETTORE GENERALE sostituto
(Dott.ssa Anna PAVAN)

Allegato:
- Avviso di selezione

OGGETTO: Indizione di un Avviso di Selezione per il conferimento di un Incarico di Collaborazione Professionale in regime di P.IVA e costituzione Commissione esaminatrice – Fondi Trial (T322) – UOC Neurologia dello Sviluppo.

ATTESTAZIONE DI REGOLARITA' ISTRUTTORIA E LEGITTIMITA' DEL PROVVEDIMENTO

Si attesta la regolarità tecnico amministrativa:

Destinatario del provvedimento

- Struttura UOC Neurologia dello Sviluppo
- Centro di costo 322500

Milano, 12/08/2019.....

IL RESPONSABILE DELL'UOC PROPONENTE
(Dott. Piero Canino)
IL RESPONSABILE DEL PROCEDIMENTO
(Dott. Piero Canino)

ATTESTAZIONE COPERTURA ECONOMICA

Si attesta la regolarità contabile e la copertura economica e l'imputazione a bilancio degli oneri derivanti dal presente provvedimento con annotazione:

Bilancio Assistenza

Bilancio Ricerca

Al Conto Economico dei Bilanci degli esercizi di competenza
Conto COGE n. 303012501 (Consulenze Sperimentazioni) per € 21.316,00
Impegno di spesa n. 1116/2019 – prog. T322

Al Conto Economico del Bilancio d'esercizio 2020
Conto COGE n. _____ (.....) per €
Impegno di spesa n. ____/2020

Allo Stato Patrimoniale del Bilancio d'esercizio 2019
Conto COGE n. _____ (.....) per €
Impegno di spesa n. ____/2019

Allo Stato Patrimoniale del Bilancio d'esercizio 2020
Conto COGE n. _____ (.....) per €
Impegno di spesa n. ____/2020

(...) Il presente provvedimento non comporta alcun onere a carico del bilancio aziendale

UOC ECONOMICO FINANZIARIA E CONTROLLO DI GESTIONE
(Dott. Stefano Visconi)

Milano, 13/8/19.....



AVVISO DI SELEZIONE DI COLLABORATORI PER PROGETTI DI RICERCA

Codice Avviso: CA /2019

Tipologia ricerca: Fondi Trial (T322)

Deliberazione n. del

La Fondazione I.R.C.C.S. Istituto Neurologico “Carlo Besta” intende conferire un Incarico di Collaborazione Professionale in regime di P.IVA nell’ambito dei progetti:

1. *“Uno studio in due parti, in aperto, multicentrico per valutare la sicurezza, tollerabilità, farmacocinetica, farmacodinamica ed efficacia di RO7034067 in bambini con atrofia muscolare spinale di tipo 1”*
2. *“Uno studio in due parti, in continuo, in doppio cieco, controllato con placebo, randomizzato, multicentrico, per valutare la sicurezza, tollerabilità, farmacocinetica, farmacodinamica ed efficacia di RO7034067 in pazienti con atrofia muscolare spinale di tipo 2 e 3”*

da svolgersi presso la UOC Neurologia dello Sviluppo.

Obiettivi del progetto 1:

Parte I. Valutare sicurezza, tollerabilità, farmacocinetica e farmacodinamica di RO7034067 in neonati affetti da atrofia muscolare spinale (SMA, spinal muscular atrophy) e determinare la dose per la parte 2 dello studio.

Parte II. Valutare l’efficacia di RO7034067 misurata come percentuale di neonati che stanno seduti senza sostegno a 12 mesi di trattamento e determinata utilizzando la scala di grosso-motricità delle scale Bayley di sviluppo dei neonati e dei bambini piccoli.

Obiettivi del progetto 2:

Parte I. Valutare sicurezza, tollerabilità, farmacocinetica e farmacodinamica di RO7034067 in pazienti affetti da atrofia muscolare spinale (SMA, spinal muscular atrophy) di tipo 2 e di tipo 3 (deambulanti o non deambulanti) e selezionare la dose per la Parte 2 dello studio.

Parte II. Valutare l’efficacia di RO7034067 rispetto al placebo in termini di funzione motoria in pazienti affetti da SMA di tipo 2 e non deambulanti affetti dalla malattia di tipo 3, determinandola in base alla variazione rispetto al basale nel punteggio totale della misura della funzione motoria (MFM) a 12 mesi.



Attività previste del collaboratore:

- organizzazione visite ed esami previsti dal protocollo;
- Data Management e compilazione Scheda Raccolta Dati;
- gestione ed invio campioni biologici secondo le linee guida dello studio;
- archiviazione documentazione specifica (IF);
- supporto al personale medico nella segnalazione e gestione di eventi avversi;
- partecipare attivamente ai meeting e alle visite di monitoraggio.

Si prevede indicativamente un impegno di 4 accessi alla settimana di 7 ore ciascuno.

Modalità di svolgimento dell'incarico

Le prestazioni saranno svolte con continuità, in accordo con il Responsabile del progetto, ma senza obbligo né di esclusività né di osservanza di un orario di lavoro, restando libero il collaboratore di impiegare nello svolgimento della sua attività il tempo che riterrà opportuno.

Luogo di svolgimento: sede di via Celoria, 11 - Milano.

Requisiti generali

Non possono accedere all'incarico coloro che siano esclusi dall'elettorato attivo politico e coloro che siano stati destituiti o dispensati dall'impiego presso Pubbliche Amministrazioni. Per l'ammissione dei candidati si tiene conto del regime delle inconferibilità e delle incompatibilità di cui al D.Lgs n. 39/2003.

Requisiti specifici di ammissione: Laurea Magistrale in Discipline Scientifiche.

I requisiti prescritti devono essere posseduti alla data di scadenza del termine utile per la presentazione della domanda di ammissione alla selezione.

Per quanto riguarda i titoli acquisiti all'estero, gli stessi devono essere riconosciuti dallo stato italiano. In questo caso la sola equiparazione potrà essere prodotta dal candidato non oltre quindici giorni dalla pubblicazione dell'esito del procedimento e comunque, in accordo con il Direttore UO e il Responsabile del Progetto, prima della sottoscrizione del contratto, pena la non conferibilità della collaborazione.

Durata incarico: dalla data di sottoscrizione del contratto al 31/05/2020.

Importo complessivo lordo da corrispondere al collaboratore: € 140,00 ad accesso orientativamente quantificabile in ore 7 (oltre IVA a norma di legge) per un massimo di 120 accessi.



Modalità di selezione

La selezione dei candidati sarà effettuata secondo il giudizio libero ed insindacabile di un'apposita Commissione esaminatrice.

Tale Commissione analizzerà, attraverso procedura comparativa, i Curricula Formativi e Professionali dei soli candidati in possesso dei requisiti specifici di ammissione.

Per la comparazione dei Curricula costituiranno elementi di particolare valutazione le seguenti **competenze specifiche:**

- dimostrata esperienza nella gestione e nell'inserimento dati nell'ambito degli studi clinici nonché nelle attività connesse alla gestione della documentazione relativa agli studi clinici (massimo 17 punti);
- dimostrata Conoscenza del Good Clinical Practice (massimo 8 punti);
- ulteriore formazione specifica nella disciplina oggetto dell'incarico (es. master o dottorato)(massimo 5 punti).

I candidati che alla comparazione dei Curricula raggiungono almeno 21 punti verranno invitati a sostenere un colloquio.

I candidati ammessi al colloquio saranno convocati tramite avviso, che indicherà data, luogo, ora e modalità, pubblicato sul sito web della Fondazione alla sezione Jobs, almeno cinque giorni prima del giorno previsto per il colloquio. La mancata presentazione al colloquio, per qualsiasi motivo, sarà ritenuta rinuncia alla selezione.

Il colloquio verterà sulla materia oggetto della collaborazione.

Presentazione delle domande

La domanda di partecipazione deve essere redatta in carta semplice utilizzando l'apposito schema allegato.

Il candidato, pena l'esclusione, deve allegare alla domanda il curriculum vitae, datato e sottoscritto con l'indicazione che lo stesso ha funzione di autocertificazione ai sensi del D.P.R. n. 445 del 28/12/2000, e una fotocopia di idoneo e valido documento di identità.

La domanda, indirizzata al Direttore Generale della Fondazione, dovrà pervenire all'Amministrazione di questa Fondazione **improrogabilmente entro e non oltre le ore 12.00 del _____, quindicesimo giorno dalla pubblicazione del presente avviso sul sito della Fondazione,** e dovrà essere presentata secondo una delle seguenti modalità:



- tramite PEC al seguente indirizzo di posta elettronica certificata (PEC): protocollo@pec.istituto-besta.it, indicando nell'oggetto della mail il Codice Avviso. La validità dell'invio telematico è subordinata all'utilizzo da parte del candidato di una PEC personale. Non sarà ritenuto valido l'invio da casella di posta elettronica ordinaria;
- a mezzo del servizio postale con RACCOMANDATA A/R all'indirizzo: Direttore Generale - Fondazione I.R.C.C.S. Istituto Neurologico "Carlo Besta" - Via Celoria, 11 - 20133 MILANO. In tal caso, la domanda dovrà pervenire alla Fondazione entro il termine sopra indicato, farà fede la data di ricezione presso il Protocollo dell'Ente. Sulla busta deve essere riportato il Codice Avviso;
- tramite consegna a mano, in busta chiusa con indicazione del Codice Avviso, all'Ufficio protocollo, Via Celoria 11 Milano (orari di apertura al pubblico: dalle ore 9,00 alle ore 12,30 e dalle ore 13,30 alle 16,00).

Ulteriori specifiche

La sottoscrizione del contratto è subordinata alla presentazione delle dichiarazioni relative all'insussistenza di situazioni, anche potenziali, di conflitto di interesse con la Fondazione ai sensi della normativa vigente in materia e alla non presenza di cause di incompatibilità a svolgere prestazione di collaborazione/consulenza. Se il candidato vincitore è un dipendente di una Pubblica Amministrazione, lo stesso dovrà presentare all'atto della sottoscrizione del contratto apposita autorizzazione dell'Amministrazione di appartenenza. Per detti incarichi sono osservate le disposizioni di cui all'art. 53 del D.Lgs. 165/2001.

La Fondazione si riserva la facoltà di sospendere o revocare la procedura di cui al presente bando qualora a proprio giudizio o per carenza di finanziamenti ne rilevasse la necessità o l'opportunità per ragioni di pubblico interesse o per mancanza di copertura economica, nel rispetto delle norme di legge.

Informativa privacy ai sensi del Regolamento 679/2016/UE

Si comunica che tutti i dati personali (comuni identificativi, sensibili e/o giudiziari) comunicati alla Fondazione IRCCS Istituto Neurologico Carlo Besta, Via Celoria 11, 20133 Milano (tel. 02.23942375 fax 02.70638217 mail: dpo@istituto-besta.it, protocollo@pec.istituto-besta.it, www.istituto-besta.it) saranno trattati esclusivamente per finalità istituzionali nel rispetto delle prescrizioni previste Regolamento Generale sulla protezione dei dati personali 679/2016 dell'Unione Europea. Il trattamento dei dati personali avviene utilizzando strumenti e supporti sia cartacei che informatico-digitali. Il Titolare del trattamento dei dati personali è la Fondazione IRCCS Istituto Neurologico Carlo Besta. L'Interessato può esercitare i diritti previsti dagli articoli 15, 16, 17, 18, 20, 21 e 22 del Regolamento UE



679/2016.

L'informativa completa redatta ai sensi degli articoli 13 e 14 del Regolamento UE 679/2016 è reperibile presso la Fondazione e consultabile sul sito web dell'ente all'indirizzo www.istituto-besta.it.

Il Data Protection Officer/Responsabile della Protezione dei dati individuato dall'ente è il seguente soggetto:

DPO	P.IVA	Via/Piazza	CAP	Comune	Nominativo del DPO
LTA S.r.l.	14243311009	Vicolo delle Palle, 25	00186	Roma	Recupero Luigi

Il Responsabile dei Progetti
(Dott. Riccardo Masson)

Il Direttore di UOC
(Dott.ssa Chiara Pantaleoni)

Milano,

SCHEMA ESEMPLIFICATIVO DI DOMANDA

Il/La sottoscritto/a chiede di essere ammesso/a all'Avviso di Selezione

A tal fine sotto la propria responsabilità e consapevole delle sanzioni penali previste dall'art. 76 del D.P.R. n. 445 del 28/12/2000, per le ipotesi di falsità in atti e dichiarazioni mendaci dichiara:

- a) di essere nat a il
- b) di essere residente in cap
via n.
- c) di essere in possesso della cittadinanza italiana, o equivalente, o cittadinanza del seguente Paese dell'Unione Europea..... o cittadinanza del seguente altro Stato Estero..... e comunque in regola con il permesso di soggiorno;¹
- d) di essere iscritto alle liste elettorali del Comune di;²
- e) di non avere carichi pendenti né procedimenti penali in corso;³
- f) di essere in possesso del seguente titolo di studio:.....
conseguito presso il.....;
- g) di essere iscritto all'Albo/ordine dei della Provincia di
al n. dal.....;
- h) di aver conseguito l'abilitazione professionale presso in data
- i) di essere in possesso della specializzazione in conseguita presso il
- j) di essere in possesso del Dottorato di ricerca in conseguito presso il
- k) di aver prestato (oppure di prestare) servizio presso strutture pubbliche e/o private.....;⁴
- l) di non versare in una delle condizioni di inconferibilità o di incompatibilità di cui al D.Lgs. n. 39/2013.

Si autorizza la Fondazione al trattamento dei propri dati personali ai sensi del Regolamento UE 679/2016, per le finalità connesse e strumentali allo svolgimento della presente procedura.

Informativa privacy ai sensi del Regolamento 679/2016/UE

Si comunica che tutti i dati personali (comuni identificativi, sensibili e/o giudiziari) comunicati alla Fondazione IRCCS Istituto Neurologico Carlo Besta, Via Celoria 11, 20133 Milano (tel. 02.23942375 fax 02.70638217 mail: dpo@istituto-besta.it, protocollo@pec.istituto-besta.it, www.istituto-besta.it) saranno trattati esclusivamente per finalità istituzionali nel rispetto delle prescrizioni previste Regolamento Generale sulla protezione dei dati personali 679/2016 dell'Unione Europea.

¹ Dichiarare la cittadinanza.

² Specificare in quale Comune; in caso negativo, indicare i motivi della non iscrizione o della cancellazione dalle liste.

³ Dichiarare le eventuali condanne penali riportate ed i procedimenti penali eventualmente pendenti, dei quali deve essere specificata la natura.

⁴ Precisare periodo, qualifica funzionale, ente, strutture pubbliche o private eventuali motivi di cessazione oppure precisare di non aver prestato servizi



Il trattamento dei dati personali avviene utilizzando strumenti e supporti sia cartacei che informatico-digitali. Il Titolare del trattamento dei dati personali è la Fondazione IRCCS Istituto Neurologico Carlo Besta. L'Interessato può esercitare i diritti previsti dagli articoli 15, 16, 17, 18, 20, 21 e 22 del Regolamento UE 679/2016. L'informativa completa redatta ai sensi degli articoli 13 e 14 del Regolamento UE 679/2016 è reperibile presso la Fondazione e consultabile sul sito web dell'ente all'indirizzo www.istituto-besta.it. Il Data Protection Officer/Responsabile della Protezione dei dati individuato dall'ente è il seguente soggetto:

DPO	P.IVA	Via/Piazza	CAP	Comune	Nominativo del DPO
LTA S.r.l.	14243311009	Vicolo delle Palle, 25	00186	Roma	Recupero Luigi

Data

Firma

(allegare sempre fotocopia di idoneo e valido documento di identità)

