

27_CONCORSO PUBBLICO, PER TITOLI ED ESAMI, PER LA COPERTURA A TEMPO DETERMINATO, DELLA DURATA DI CINQUE ANNI PER N. 1 POSTO DI COLLABORATORE PROFESSIONALE DI RICERCA SANITARIA - CAT. D, DA ASSEGNARE ALLA SC NEUROCHIRURGIA 1 – NEUROCHIRURGIA ONCOLOGICA



PROVA 1

- 1) Il Consenso Informato: illustra brevemente

- 2) Quale tra i seguenti non è un programma di posta elettronica?
 - A. Microsoft Access
 - B. Microsoft Outlook
 - C. Opera Mail

- 3) Lettura e traduzione:

Good Clinical Practice (GCP) is an international ethical and scientific quality standard for designing, conducting, recording and reporting trials that involve the participation of human subjects. Compliance with this standard provides public assurance that the rights, safety and well-being of trial subjects are protected, consistent with the principles that have their origin in the Declaration of Helsinki, and that the clinical trial data are credible.

The objective of this ICH GCP Guideline is to provide a unified standard for the European Union (EU), Japan and the United States to facilitate the mutual acceptance of clinical data by the regulatory authorities in these jurisdictions.

PROVA ESTADA

11/12/2023

Roberto

27_CONCORSO PUBBLICO, PER TITOLI ED ESAMI, PER LA COPERTURA A TEMPO DETERMINATO, DELLA DURATA DI CINQUE ANNI PER N. 1 POSTO DI COLLABORATORE PROFESSIONALE DI RICERCA SANITARIA - CAT. D, DA ASSEGNARE ALLA SC NEUROCHIRURGIA 1 – NEUROCHIRURGIA ONCOLOGICA

PROVA 2

- 1) Illustra brevemente le diverse tipologie di Studi Clinici

- 2) Se si vuole realizzare una presentazione quale programma è opportuno usare?
 - a) Microsoft Powerpoint
 - b) Microsoft Acces
 - c) Microsoft Excel

- 3) Lettura e traduzione:

Source documents provide evidence for the existence of the participant and substantiate the integrity of the data collected. Source documents are filed at the investigator's site.

Data reported on the CRF or entered in the eCRF that are transcribed from source documents must be consistent with the source documents, or the discrepancies must be explained. The investigator may need to request previous medical records or transfer records, depending on the study. Also, current medical records must be available. Definition of what constitutes source data can be found in the Trial Monitoring Plan.

4 PP PM

PROVA NON ESISTE

11/12/2023

A handwritten signature in black ink, consisting of several stylized, connected letters.

27_CONCORSO PUBBLICO, PER TITOLI ED ESAMI, PER LA COPERTURA A TEMPO DETERMINATO, DELLA DURATA DI CINQUE ANNI PER N. 1 POSTO DI COLLABORATORE PROFESSIONALE DI RICERCA SANITARIA - CAT. D, DA ASSEGNARE ALLA SC NEUROCHIRURGIA 1 – NEUROCHIRURGIA ONCOLOGICA

PROVA 3

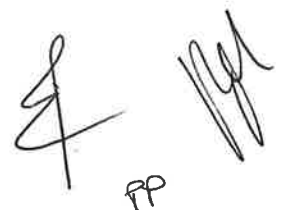
- 1) Definizione di CRF e procedure relate alla compilazione della stessa

- 2) Ho scritto un documento e devo contare quanti caratteri contiene:
 - a) questa funzione è tipica dei programmi di videoscrittura
 - b) questa funzione è tipica di un foglio elettronico
 - c) occorre usare un programma di analisi lessicale

- 3) Lettura e traduzione:

All participant data relating to the study will be recorded on printed or electronic Case Report Forms (CRFs) unless transmitted to the Sponsor or designee electronically (e.g., laboratory data). The investigator is responsible for verifying that data entries are accurate and correct by physically or electronically signing the CRF. The investigator must maintain accurate documentation (source data) that supports the information entered in the CRF. The investigator must permit study-related monitoring, audits, IRB/EC review, and regulatory agency inspections and provide direct access to source data documents.

Monitoring details describing strategy, methods, responsibilities, and requirements, including handling of non-compliance issues and monitoring techniques (central, remote, or on-site monitoring), are provided prior to study initiation, in the various functional monitoring plans.



Handwritten signatures and initials, including the letters 'PP'.

PROVA NON ESTATA

11/17/2023

John R