

**Titolo Progetto:** Raccolta ed analisi di dati di laboratorio di Farmacologia Sperimentale

**Soggetto proponente:**ZICHE MARINA

**Descrizione Progetto: Obiettivi / Finalità**

Affiancamento di personale di laboratorio nella raccolta di protocolli e stesura di procedure di analisi precliniche di farmaci, raccolta ed analisi statistica di dati.

**Indicazione del Responsabile Progetto**

ZICHE MARINA

*Il Responsabile del Progetto (programma o fase di esso) garantisce il rispetto delle modalità di espletamento della collaborazione oggetto del contratto stesso, al solo fine di valutare la rispondenza del risultato con quanto richiesto e la sua funzionalità rispetto agli obiettivi prefissati.*

**Eventuale descrizione COMPLESSIVA Progetto**

**Obiettivo / Finalità**

Al fine di una riorganizzazione dell'unità di ricerca di farmacologia sperimentale, farmacogenetica e farmacologia clinica di cui sono responsabile ho la necessità di una figura professionale con esperienza in un laboratorio di farmacologia sperimentale di almeno 10 anni post-laurea da affiancare al personale presente per la raccolta dei protocolli in un database, la ridefinizione delle procedure di analisi e l'analisi statistica dei dati sperimentali in corso.

*Dovranno essere indicate le fasi/sottofasi e i tempi di realizzazione del progetto (arco di tempo complessivo). Si richiede di prevedere i tempi di realizzazione anche per le fasi del progetto che si estendono oltre l'anno, anche se in modo meno puntuale. Nell'ultima colonna devono essere indicati i risultati che si intende raggiungere per ciascuna fase. Il numero delle fasi deve essere proporzionato alla durata del contratto di collaborazione.*

	<b>Descrizione fasi e sottofasi Progetto</b>	<b>Tempi di realizzazione (n. giorni)</b>	<b>Obiettivi delle singole fasi</b>
1	Raccolta dei protocolli di analisi di farmacologia preclinica	5	Creazione di un database dei protocolli sperimentali
2	Affiancamento di personale nelle procedure sperimentali	10	Messa a punto di procedure condivise di analisi di laboratorio di farmacologia preclinica

3	Analisi dei dati ottenuti	5	Elaborazione dei risultati in presentazioni power-point e stesura della relazione di fine lavoro
---	---------------------------	---	--------------------------------------------------------------------------------------------------

**Durata Progetto [giorni]: 20**

Il Proponente

Il Responsabile Progetto  
per accettazione della responsabilità

---