

CONVOCATORIA DE EMPLEO		
REFERENCIA	FECHA DE APERTURA	FECHA DE CIERRE
PT20/00084	27/11/2023	06/12/2023
PERFIL DEL CANDIDATO		
REQUISITOS EXCLUYENTES: (1)		
TITULACIÓN	Grado + Máster oficial /equivalente (<i>Requisito excluyente: aportar justificación con la candidatura</i>).	
MÉRITOS A VALORAR		
FORMACIÓN	-Máster en Ensayos Clínicos/ Monitorización de Ensayos Clínicos -Certificación en Buenas Prácticas Clínicas (Good Clinical Practice)	
EXPERIENCIA	-Experiencia en la monitorización de Ensayos Clínicos. -Experiencia como Data Manager o Study Coordinator en Ensayos Clínicos	
IDIOMAS	-Inglés	
OTROS REQUISITOS	-Disponibilidad para monitorizaciones externas (principalmente Asturias)	
DATOS DE CONTRATACIÓN		
TIPO DE CONTRATO	FECHA DE INCORPORACIÓN PREVISTA	JORNADA
Indefinido conforme al Artículo 23 Bis de la Ley 14/2011, de 1 de junio, de la Ciencia, la Tecnología y la Innovación.	Diciembre/Enero 2023	Completa 1575 horas anuales (aprox. 35 h/semana)
REMUNERACIÓN ANUAL BRUTA		DURACIÓN ESTIMADA
22.365,43		Indefinido vinculado a la duración del proyecto y a la disponibilidad económica en base al RDL8/2022.
CENTRO DE TRABAJO		SERVICIO / DEPARTAMENTO
Hospital Universitario Marqués de Valdecilla. Pabellón 15-2º		Área de Ensayos Clínicos. Servicio de Farmacología Clínica
DATOS DEL PUESTO DE TRABAJO		
PUESTO DE TRABAJO		
Técnico/a de apoyo a la investigación		
FUNCIONES		
<ul style="list-style-type: none"> Realizar el seguimiento de las actividades del proyecto de investigación clínica desarrolladas en los centros asignados definidas por el gestor del proyecto. Garantizar una comunicación efectiva entre el equipo investigador/promotor en los centros que se le asignen. Realizar la visita de inicio y formar al equipo investigador en las actividades del proyecto. Realizar la monitorización cumpliendo con el Plan y manual de Monitorización, Verificar que se cumple el protocolo y sus modificaciones. Asegurar que se cumplen las normas de la Buena Práctica Clínica, la legislación aplicable y los Procedimientos Normalizados de Trabajo. Realizar la visita de cierre del proyecto de investigación clínica. Elaborar los Informes de Monitorización y revisión al gestor del proyecto/promotor. Mantener la documentación esencial del proyecto actualizada y correctamente archivada en los centros que se le asignen. Soporte para la resolución de inconsistencias, desviaciones y errores en los datos recogidos del ensayo (queries). Asegurar la trazabilidad de la medicación entregada en los centros que se le asignen. Mantener la información que se requiera de los centros asignados en las herramientas de seguimiento de proyecto. Colaborar de forma activa en el aseguramiento de la calidad de los datos, documentación y procesos de los centros 		

asignados.

- Soporte al Gestor de Proyecto en aquellas actividades que se requieran para el adecuado desarrollo del proyecto.
- Soporte al Responsable de Farmacovigilancia y/o al Gestor de Proyecto en el seguimiento de las RAGI, AAG, RAG o AAs notificadas.

INVESTIGADOR PRINCIPAL / RESPONSABLE	GRUPO DE INVESTIGACIÓN / ÁREA	PROYECTO DE INVESTIGACIÓN
María del Mar García Sáiz	Área de Ensayos Clínicos. Servicio de Farmacología Clínica	Plataforma ISCIII de soporte para la Investigación Clínica (SCReN). "Ayuda financiada por el Instituto de Salud Carlos III (Ministerio de Ciencia e Innovación) y cofinanciada por el Fondo Europeo de Desarrollo Regional (FEDER)".

PROCESO DE SELECCIÓN

FASES DEL PROCESO DE SELECCIÓN (2)	BOLSA DE EMPLEO
<ol style="list-style-type: none"> 1. Preselección 2. Entrevista: máximo candidatos a entrevistar: 4. Puntuación mínima para esta fase: 10 3. Informe del Tribunal 4. Resolución 	NO

TRIBUNAL DE SELECCIÓN

- María del Mar García Saiz, Investigadora Principal del proyecto.
- Galo Peralta, director de Gestión de Idival.
- Patricia Alvarez Ingelmo, IDIVAL Coordinadora de RRHH (Actuará como secretaria del Tribunal)

TABLA DE PUNTUACIÓN DE MÉRITOS

MÉRITO	EVALUACIÓN	VALORACIÓN		MÁXIMO
Máster en Ensayos Clínicos/ Monitorización de Ensayos Clínicos	Documento acreditativo	Cumplimiento del mérito	SI/NO	15
Certificación en Buenas Prácticas Clínicas (Good Clinical Practice)	Documento acreditativo	Cumplimiento del mérito	SI/NO	5
Experiencia en la monitorización de Ensayos Clínicos	Curricular	Cumplimiento del mérito	SI/NO	20
Experiencia como Data Manager o Study Coordinator en Ensayos Clínicos	Curricular	Cumplimiento del mérito	SI/NO	10
Inglés	Documento acreditativo	Nivel	B1: 2 puntos B2 o más: 5 puntos	5
Disponibilidad para monitorizaciones externas (principalmente Asturias): carnet de conducir, tipo B	Documento acreditativo	Cumplimiento del mérito	SI/NO	5

TABLA DE PUNTUACIÓN TOTAL

PUNTUACIÓN TOTAL MÁXIMA POR MÉRITOS	60
PUNTUACIÓN TOTAL MÁXIMA EN ENTREVISTA	40
PUNTUACIÓN TOTAL MÁXIMA	100

(1) No subsanable

(2) Ver duración de cada fase en el documento "Proceso de Selección"

En cumplimiento de lo establecido en el Artículo 11 de la Ley Orgánica 3/2018 se le informa que el responsable del tratamiento de sus datos personales es la FUNDACIÓN INSTITUTO DE INVESTIGACIÓN MARQUES DE VALDECILLA (IDIVAL), sus datos serán tratados con la finalidad de ser tratados en la medida en que fueran necesarios o convenientes para el desarrollo de la relación jurídica establecida entre las partes. Puede ejercer sus derechos de acceso, rectificación, supresión, oposición, portabilidad o limitación del tratamiento, dirigiéndose a la FUNDACIÓN IDIVAL en la siguiente dirección: AVDA. CARDENAL HERRERA ORIA, S/N 39007, SANTANDER. Más información en www.idival.org/es/Política-de-Privacidad