

CONVOCATORIA DE EMPLEO		
REFERENCIA	FECHA DE APERTURA	FECHA DE CIERRE
BEC UDEECC	17/09/2024	26/09/2024
PERFIL DEL CANDIDATO		
REQUISITOS EXCLUYENTES: (1)		
TITULACIÓN	Grado/Equivalente (<i>Requisito excluyente: aportar justificación con la candidatura</i>).	
OTROS REQUISITOS	Nivel B2 de Inglés (<i>Requisito excluyente: aportar justificación con la candidatura</i>).	
MÉRITOS A VALORAR		
FORMACION	<ul style="list-style-type: none"> Formación en el ámbito de los ensayos clínicos (buenas prácticas de investigación clínica, IATA, etc.) Formación en el ámbito de la monitorización y Farmacovigilancia de ensayos clínicos 	
EXPERIENCIA	<ul style="list-style-type: none"> Como técnico de apoyo a la investigación en Unidades de Ensayos Clínicos en fases tempranas Experiencia en el manejo de Sistemas informáticos de gestión integral de ensayos clínicos (CTMS) En el ámbito de la gestión de medicación de ensayos clínicos 	
DATOS DE CONTRATACIÓN		
TIPO DE CONTRATO	FECHA DE INCORPORACIÓN PREVISTA	JORNADA
Contrato de actividades científico-técnicas (artículo 23.bis de la Ley 14/2011, de 1 de junio, de la ciencia, la Tecnología y la Innovación)	Octubre	Completa 1575 horas anuales (aprox. 35h/ semana)
REMUNERACIÓN ANUAL BRUTA	DURACIÓN ESTIMADA	
22.081,74€, sin perjuicio de la actualización que, con carácter básico, se establezca en la legislación estatal para 2024.	Indefinido (vinculado a la duración del proyecto o a la financiación externa o financiación procedente de convocatorias de ayudas públicas en concurrencia competitiva en su totalidad)	
CENTRO DE TRABAJO	SERVICIO / DEPARTAMENTO	
IDIVAL	Unidad de Ensayos Clínicos Valdecilla	
DATOS DEL PUESTO DE TRABAJO		
PUESTO DE TRABAJO		
Técnico/a de apoyo a la investigación		
FUNCIONES		
<ul style="list-style-type: none"> Apoyo a los procesos que afectan a la ejecución de ensayos clínicos y al control de calidad de los mismos: <ul style="list-style-type: none"> Coordinación y planificación integral de las agendas de pacientes y monitores Seguimiento del sistema de calidad Participación en el proceso de gestión de medicación Participación en la preparación y envío de muestras de los pacientes de ensayo clínico Gestión del almacén de materiales necesarios para la ejecución de los ensayos 		
INVESTIGADOR PRINCIPAL / RESPONSABLE	GRUPO DE INVESTIGACIÓN / ÁREA	PROYECTO DE INVESTIGACIÓN



M^a Blanca Sánchez Santiago	Unidad de Ensayos Clínicos Valdecilla	2020.279: Estudio fase 2a, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, para evaluar un rango de niveles de dosis e intervalos de vacunación de Ad26CCOV1 en adultos sanos de 18 a 55 años inclusive.		
PROCESO DE SELECCIÓN				
FASES DEL PROCESO DE SELECCIÓN (2)				BOLSA DE EMPLEO
<ol style="list-style-type: none"> Admisión de solicitudes Fase de concurso. Fase de entrevista: máximo candidatos a entrevistar: 3. Puntuación mínima para esta fase: 40. Informe del Tribunal Resolución <p>Nota: para que los candidatos sean valorados a efectos de contratación y bolsa de empleo deberán tener una puntuación total mínima de 30 puntos.</p>				NO
TRIBUNAL DE SELECCIÓN				
<ul style="list-style-type: none"> Presidente: Maria Blanca Sánchez Santiago, Investigador Principal del Proyecto Vocal: Galo Peralta, Director de Gestión de IDIVAL Vocal y secretaria: Maria José Marín Vidalled, Coordinadora de los Servicios Tecnológicos de IDIVAL. 				
TABLA DE PUNTUACIÓN DE MÉRITOS				
MÉRITO	EVALUACIÓN	VALORACIÓN		MÁXIMO
Experiencia como técnico de apoyo a la investigación en Unidades de Ensayos Clínicos en fases tempranas.	Curricular	Cumplimiento con el requerimiento	SI/ NO	30
Experiencia en el manejo de Sistemas informáticos de gestión integral de ensayos clínicos (CTMS).	Curricular	Cumplimiento con el requerimiento	SI/ NO	10
Experiencia en el ámbito de la gestión de medicación de ensayos clínicos.	Curricular	Cumplimiento con el requerimiento	SI/ NO	10
Formación en el ámbito de los ensayos clínicos (buenas prácticas clínicas de investigación clínica, IATA, etc.).	Curricular	Cumplimiento con el requerimiento	SI/ NO	5
Formación en el ámbito de la monitorización y Farmacovigilancia de ensayos clínicos.	Curricular	Cumplimiento con el requerimiento	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

Código seguro de Verificación : GEN-4f99-6842-8568-3cb7-1ea8-7dfe-51b4-500d | Puede verificar la integridad de este documento en la siguiente dirección : <https://portafirmas.redsara.es/pf/valida>

Av. Cardenal Herrera Oria s/n | www.idival.org
39011 Santander - España | Tel. +34 942 31 55 15

Fundación Instituto de Investigación Marqués de Valdecilla
CIF: G 39788773

CSV : GEN-4f99-6842-8568-3cb7-1ea8-7dfe-51b4-500d

DIRECCIÓN DE VALIDACIÓN : <https://portafirmas.redsara.es/pf/valida>

FIRMANTE(1) : FRANCISCO GALO PERALTA FERNANDEZ | FECHA : 16/09/2024 14:54 | Sin acción específica

