

CONVOCATORIA DE EMPLEO

REFERENCIA	FECHA DE APERTURA	FECHA DE CIERRE
BEC UDEECC	25/11/204	04/12/2024

PERFIL DEL CANDIDATO

REQUISITOS EXCLUYENTES: (1)

TITULACIÓN	• Grado/Equivalente (<i>Deberá aportarse justificación con la candidatura</i>).
OTROS REQUISITOS	• Nivel B2 de Inglés (<i>Deberá aportarse justificación con la candidatura</i>).

MÉRITOS A VALORAR

FORMACIÓN	<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"> Experiencia 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) Experiencia 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)	Diciembre 2024	Completa. 1800 horas anuales (aprox. 40 h/semana)
REMUNERACIÓN ANUAL BRUTA	DURACIÓN ESTIMADA	
25.236,28 €, 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

Apoyo a los procesos que afectan a la ejecución de ensayos clínicos y al control de calidad de los mismos:

- **Coordinación y planificación integral de las agendas de pacientes y monitores de Ensayo Clínico**
- **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 Ad26CCOV51 en adultos sanos de 18 a 55 años inclusive		
PROCESO DE SELECCIÓN				
FASES DEL PROCESO DE SELECCIÓN (2)				BOLSA DE EMPLEO
1. Admisión de solicitudes 2. Fase de concurso. 3. Fase de entrevista: máximo candidatos a entrevistar: 3. Puntuación mínima para esta fase: 40 4. Informe del Tribunal 5. Resolución Nota: para que los candidatos sean valorados a efectos de contratación y bolsa de empleo deberán tener una puntuación total mínima de 30 puntos.				NO
TRIBUNAL DE SELECCIÓN				
<ul style="list-style-type: none"> • Presidente: Galo Peralta, Director de Gestión IDIVAL • Vocal: Blanca Sánchez Santiago, responsable de la Unidad de Ensayos Clínicos Valdecilla e Investigador Principal del Proyecto • 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

Santander a fecha de la firma electrónica

Fdo. Francisco Galo Peralta Fernández

