

## OFERTA DE EMPLEO

REFERENCIA	FECHA DE APERTURA	FECHA DE CIERRE	
<b>CCI15/10</b>	<b>16/10/2015</b>	<b>25/10/2015</b>	
<b>LUGAR DE TRABAJO</b>			
<b>GRUPO DE INVESTIGACIÓN</b>		<b>INVESTIGADOR PRINCIPAL</b>	
Hospital		Ramón Agüero Balbín	
<b>CENTRO DE TRABAJO</b>		<b>SERVICIO/DEPARTAMENTO</b>	
Hospital Universitario Marqués de Valdecilla		Neumología	
<b>UBICACIÓN PUESTO TRABAJO (Edificio, pabellón, planta etc.)</b>		<b>LOCALIDAD</b>	<b>C.POSTAL</b>
Consulta de Neumología - Hospital Santa Cruz		Liencres	39120
<b>PERFIL DEL CANDIDATO</b>			
<b>CATEGORÍA PROFESIONAL</b>		<b>TITULACIÓN ACADÉMICA</b>	
Técnico de Apoyo a la Investigación		Licenciado en Medicina y Cirugía, especialidad en Neumología	
<b>REQUISITOS DEL CANDIDATO</b>			
<ul style="list-style-type: none"> <li>- Especialista en Neumología mediante sistema MIR</li> <li>- Experiencia previa en trabajos de investigación y en ensayos clínicos sobre la EPOC</li> </ul>			
<b>MÉRITOS A VALORAR</b>			
<ul style="list-style-type: none"> <li>- Ampliación de la formación específica centrada en la EPOC</li> <li>- Cursos realizados como docente y discente sobre temática de la EPOC</li> <li>- Trabajos realizados en relación con la EPOC</li> <li>- Cursos realizados en referencia a la investigación bio-médica</li> </ul>			
<b>DATOS DEL CONTRATACIÓN</b>			
<b>PROYECTO DE INVESTIGACIÓN</b>			
<p><b>Proyecto 2014.127 "ESTUDIO FASE III, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CON 3 GRUPOS PARALELOS, DE 52 SEMANAS DE DURACIÓN PARA COMPARAR LA EFICACIA, SEGURIDAD Y TOLERABILIDAD DE LA COMBINACIÓN TRIPLE DE DOSIS FIJA FF/UMEC/VI CON LAS COMBINACIONES DOBLES DE DOSIS FIJA FF/VI Y UMEC/VI, ADMINISTRADAS UNA VEZ AL DÍA POR LA MAÑANA MEDIANTE UN INHALADOR DE POLVO SECO EN SUJETOS CON ENFERMEDAD PULMONAR OBSTRUCTIVA CRÓNICA"</b></p>			
<b>DESCRIPCIÓN DE LAS TAREAS A REALIZAR EN EL PROYECTO</b>			
<ul style="list-style-type: none"> <li>- Las referidas básicamente como personal facultativo co-investigador para este tipo de ensayos clínicos:             <ul style="list-style-type: none"> <li>o seguimiento de los pacientes incluidos en el mismo</li> <li>o mantenimiento de la base de datos;</li> <li>o rellenar y completar los CRO de modo individualizado;</li> <li>o detectar, reportar y controlar la posible aparición de efectos adversos;</li> <li>o compartir los tiempos de monitorización;</li> <li>o redactar informes específicos que se soliciten al efecto; etc.</li> </ul> </li> </ul>			

<b>DURACIÓN DEL CONTRATO</b>	<b>JORNADA/DEDICACIÓN</b>	<b>SALARIO BRUTO ANUAL A JORNADA COMPLETA</b>
<b>3 Meses prorrogables en función del proyecto y de la disponibilidad económica</b>	<b>Completa</b>	<b>18.900€</b>
<b>TRIBUNAL DE SELECCIÓN</b>		
<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Ramón Agüero Balbín, Investigador Principal del Proyecto de Investigación</b></li> <li>• <b>Galo Peralta, Director de Gestión de IDIVAL</b></li> <li>• <b>Técnico de Área (actuará como Secretario del Tribunal)</b></li> </ul>		

De conformidad con lo establecido en la Ley Orgánica 15/1999, de 13 de diciembre, de Protección de Datos de Carácter Personal, le informamos que los datos personales que Vd. le facilite a IDIVAL (en adelante la Entidad), serán incluidos en un fichero automatizado de datos titularidad de ésta última y mantenido bajo su responsabilidad, con la finalidad de gestionar su participación en nuestros procesos de selección de personal. En cualquiera momento podrá acceder a dicho fichero, con la finalidad de ejercitar los derechos de acceso, rectificación, cancelación y oposición respecto a sus datos personales. Dichos derechos podrán ejercitarse mediante comunicación escrita dirigida al Departamento de Informática de IDIVAL a través del correo electrónico [idival@idival.org](mailto:idival@idival.org)