

**OFERTA DE EMPLEO**

REFERENCIA	FECHA DE APERTURA	FECHA DE CIERRE
<b>PT13/0002/0022</b>	<b>31/01/2017</b>	<b>09/02/2017</b>
<b>LUGAR DE TRABAJO</b>		
<b>GRUPO DE INVESTIGACIÓN</b>	<b>INVESTIGADOR PRINCIPAL</b>	
<b>ÁREA DE ENSAYOS CLÍNICOS</b>	<b>GALO PERALTA FERNÁNDEZ</b>	
<b>CENTRO DE TRABAJO</b>	<b>SERVICIO/DEPARTAMENTO</b>	
<b>IDIVAL</b>	<b>Área de Ensayos Clínicos de IDIVAL</b>	
<b>UBICACIÓN PUESTO TRABAJO (Edificio, pabellón, planta etc.)</b>	<b>LOCALIDAD</b>	<b>C.POSTAL</b>
<b>EDIFICIO IDIVAL, 3ª PLANTA- HUMV</b>	<b>SANTANDER</b>	<b>39011</b>
<b>PERFIL DEL CANDIDATO</b>		
<b>CATEGORÍA PROFESIONAL</b>	<b>TITULACIÓN ACADÉMICA</b>	
<b>Técnico de Apoyo a la Investigación</b>	<b>Licenciado en Farmacia</b>	
<b>REQUISITOS DEL CANDIDATO</b>		
<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Farmacéutico con formación específica en investigación clínica y experiencia en Farmacovigilancia.</b></li> <li>• <b>Disponibilidad para asistencia a reuniones y formación en otras Comunidades Autónomas.</b></li> </ul>		
<b>MÉRITOS A VALORAR</b>		
<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Experiencia en labores relacionadas con el diseño, gestión, organización, coordinación, ejecución y apoyo a los ensayos clínicos y proyectos de investigación.</b></li> <li>• <b>Conocimiento de idiomas inglés (adecuadamente justificado).</b></li> <li>• <b>Experiencia en investigación reflejada en publicaciones, participación de proyectos, especialmente internacionales.</b></li> <li>• <b>Experiencia en Farmacovigilancia.</b></li> </ul>		
<b>DATOS DE CONTRATACIÓN</b>		
<b>PROYECTO DE INVESTIGACIÓN</b>		
<b>PT13/0002/0022: Plataforma de Unidades de Investigación Clínica y Ensayos Clínicos (Scren) del Instituto de Salud Carlos III. Ayuda financiada por el Instituto de Salud Carlos III (Ministerio de Economía y Competitividad) y susceptible de cofinanciación por el Fondo Europeo de Desarrollo Regional (FEDER).</b>		
<b>DESCRIPCIÓN DE LAS TAREAS A REALIZAR EN EL PROYECTO</b>		
<b>Apoyo a los grupos de investigación IDIVAL, de acuerdo a las directrices de la plataforma SCREN del Instituto de Salud Carlos III, en la gestión, el diseño y puesta en marcha de los ensayos clínicos, seguimiento, específicamente en la farmacovigilancia de la plataforma. Esto incluye apoyo a la preparación de la documentación del ensayo, autorizaciones, monitorización, notificaciones de efectos adversos y elaboración de informes, apoyo en la elaboración de propuestas de proyectos de investigación clínica. Colaboración con la Unidad de Ensayo clínicos Valdecilla.</b>		

DURACIÓN DEL CONTRATO	JORNADA/DEDICACIÓN	SALARIO BRUTO ANUAL A JORNADA COMPLETA
<b>12 Meses prorrogables en función del proyecto y de la disponibilidad económica (sujeto a renovación de la plataforma 2018-2021)</b>	<b>Completa</b>	<b>22.554,88€</b>
TRIBUNAL DE SELECCIÓN		
<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Galo Peralta, Director de Gestión de IDIVAL</b></li> <li>• <b>Julio Muela, Coordinador de Gestión de IDIVAL</b></li> <li>• <b>Aroa Sanz (actuará como Secretario del Tribunal)</b></li> </ul> <p><b>Se podrá convocar a una entrevista personal a los candidatos con mejor valoración de méritos. Será necesario acreditar el nivel de inglés.</b></p>		

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 [idual@idual.org](mailto:idual@idual.org)