

OFERTA DE EMPLEO

REFERENCIA	FECHA DE APERTURA	FECHA DE CIERRE
APG/21-CCI15/02-2	14/09/2017	23/09/2017
LUGAR DE TRABAJO		
GRUPO DE INVESTIGACIÓN		INVESTIGADOR PRINCIPAL
Ensayos Clínicos, Oncología Médica y Medicina Paliativa		Fernando Rivera Herrero
CENTRO DE TRABAJO		SERVICIO/DEPARTAMENTO
HUMV		Servicio Oncología Médica HUMV
UBICACIÓN PUESTO TRABAJO (Edificio, pabellón, planta etc.)		LOCALIDAD
Edif. Valdecilla Sur, 2ª planta, consultas de oncología		Santander
		C.POSTAL
		39008
PERFIL DEL CANDIDATO – 3 PLAZAS		
CATEGORÍA PROFESIONAL		TITULACIÓN ACADÉMICA
Técnico de Apoyo a la Investigación		Licenciado en Medicina, especialista en Farmacología Clínica
REQUISITOS DEL CANDIDATO		
<ul style="list-style-type: none"> • Amplia experiencia en el apoyo a la realización de ensayos clínicos en el área de oncología clínica en todas sus fases 		
MÉRITOS A VALORAR		
<ul style="list-style-type: none"> • Nivel medio de inglés • Experiencia en manejo de bases de datos • Experiencia en monitorización, y data manager en ensayos clínicos, especialmente en ensayos en fases precoces • Experiencia en diseño y puesta en marcha de proyectos de investigación • Capacidad de integración en un grupo multidisciplinar de investigación biomédica • Capacidad de asesorar y contribuir a la formación de personal técnico del grupo • Capacidad de trabajo en equipo 		
DATOS DE CONTRATACIÓN		
PROYECTO DE INVESTIGACIÓN		
<p>Proyecto VISNU: Ensayo clínico aleatorizado Fase III según resultado de células circulantes para evaluar la eficacia de FOLFOX + bevacizumab versus FOLFOXIRI + bevacizumab como tratamiento de primera línea de cancer colorrectal metastático con 3 o más células tumorales circulantes y Fase II aleatorizado para evaluar BRAF y PI3K en la eficacia de FOLFIRI + bevacizumab o cetuximab en pacientes con RAS nativo y menos de 3 células tumorales circulantes.</p> <p>Números EUDRACT TTD-12-02_2012-000840-90 y TTD-12-01_2012-000846-37</p>		
DESCRIPCIÓN DE LAS TAREAS A REALIZAR EN EL PROYECTO		
<ul style="list-style-type: none"> • Recogida de datos de historias clínicas, obtención del consentimiento informado • Manejo de bases de datos para la realización del análisis estadístico • Análisis de resultados • Redacción de manuscritos en inglés • Valoración de los criterios de inclusión de los paciente para inclusión en el ensayo 		

- **Valoración de toxicidades y ajuste de dosis**
- **Elaboración de protocolos para administración y manejo del producto en investigación**
- **Apoyo en la monitorización, farmacovigilancia y recogida de datos. Resolución de dudas del personal de monitorización**
- **Comunicación con el equipo internacional para resolver incidencias.**

DURACIÓN DEL CONTRATO	JORNADA/DEDICACIÓN	SALARIO BRUTO ANUAL EN JORNADA COMPLETA (40h/semana)
12 Meses (siempre que exista financiación) prorrogables por periodos superiores	Completa	26.930,64€

TRIBUNAL DE SELECCIÓN

- **Fernando Rivera, Investigador Principal del Proyecto de Investigación**
- **Galo Peralta, Director de Gestión de IDIVAL**
- **Aroa Sanz, Subdirectora de RRHH, HUMV (actuará como Secretario del Tribunal)**

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