

OFERTA DE EMPLEO

REFERENCIA	FECHA DE APERTURA	FECHA DE CIERRE
2015.054	12/09/2018	21/09/2018
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 – 2 PLAZAS		
CATEGORÍA PROFESIONAL		TITULACIÓN ACADÉMICA
Médico Especialista		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		
Proyecto PCYC -1128-CA: Estudio Fase 1b/2 del tratamiento combinado con ibrutinib en tumores gastrointestinales y genitourinarios avanzados seleccionados.		
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)
6 Meses (siempre que exista financiación) prorrogables por periodos superiores	40h semanales	43.690,87€
TRIBUNAL DE SELECCIÓN		
<ul style="list-style-type: none"> • Fernando Rivera, Investigador Principal del Proyecto de Investigación • Galo Peralta, Director de Gestión de IDIVAL • Marta Abelleira Álvarez, Coordinadora de RRHH, IDIVAL (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 idival@idival.org