

## OFERTA DE EMPLEO

REFERENCIA	FECHA DE APERTURA	FECHA DE CIERRE
<b>PT17/0017/0039</b>	<b>23/11/2018</b>	<b>02/12/2018</b>
<b>LUGAR DE TRABAJO</b>		
<b>GRUPO DE INVESTIGACIÓN</b>	<b>INVESTIGADOR PRINCIPAL</b>	
<b>UNIDAD CENTRAL DE APOYO</b>	<b>BENEDICTO CRESPO FACORRO</b>	
<b>CENTRO DE TRABAJO</b>	<b>SERVICIO/DEPARTAMENTO</b>	
<b>IDIVAL</b>	<b>ÁREA DE ENSAYOS CLÍNICOS</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>Titulado universitario segundo ciclo/Licenciado/Máster</b>	
<b>REQUISITOS DEL CANDIDATO</b>		
<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Indispensable experiencia en apoyo a la realización y monitorización de Ensayos Clínicos</b></li> <li>• <b>Nivel medio-alto de inglés hablado y escrito.</b></li> </ul>		
<b>MÉRITOS A VALORAR</b>		
<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Formación y experiencia en monitorización, gestión, y soporte a los ensayos clínicos, y en general a la investigación clínica desde el punto de vista de la gestión.</b></li> <li>• <b>Experiencia en el manejo de medicación, muestras de pacientes y entrevista clínica, dentro de ensayos clínicos.</b></li> </ul>		
<b>DATOS DE CONTRATACIÓN</b>		
<b>PROYECTO DE INVESTIGACIÓN</b>		
<b>PT17/0017/0039. Plataforma de Unidades de Investigación Clínica y Ensayos Clínicos (SCReN). Ayuda financiada por el Instituto de Salud Carlos III (Ministerio de Ciencia, Innovación y Universidades) y cofinanciada 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 monitorización, gestión, y puesta en marcha de los ensayos clínicos, y en su seguimiento. Esto incluye apoyo a la preparación de la documentación del ensayo, autorizaciones, monitorización, apoyo en la notificación de efectos adversos y elaboración de informes, apoyo en la elaboración de propuestas de proyectos de investigación clínica y en el desarrollo operativo de Ensayos Clínicos en colaboración con la Unidad de Ensayos Clínicos Valdecilla.</b>		

DURACIÓN DEL CONTRATO	JORNADA/DEDICACIÓN	SALARIO BRUTO ANUAL A JORNADA COMPLETA
12 meses prorrogables en función del proyecto y de la disponibilidad económica	Completa	22.331,57€
<b>TRIBUNAL DE SELECCIÓN</b>		
<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>Marta Abelleira, Coordinador de RRHH IDIVAL</b></li> </ul> <p><b>Se podrá desarrollar 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)