

CONVOCATORIA DE CONTRATACIÓN LABORAL DE UN TITULADO MEDIO EN LA FUNDACIÓN DE INVESTIGACIÓN BIOMÉDICA DEL HOSPITAL UNIVERSITARIO DE LA PRINCESA.

REF: 19/2024

La Fundación de Investigación Biomédica del Hospital Universitario de la Princesa convoca una plaza de Titulado Medio para el puesto de Study-Coordinator para Unidad de Ensayos Clínicos de la Fundación, bajo dirección de la Dra. Dolores Ochoa Mazarro.

REQUISITOS

a) TITULACIÓN

- Grado universitario en área sanitaria (enfermería, biología o farmacia).

b) EXPERIENCIA

- Experiencia en unidades de ensayos
- Manejo de programas informáticas relacionados con investigación y ensayos clínicos

c) OTROS

- Curso Buena Práctica Clínica en investigación clínica (ICH E6 (R2))
- Master relacionado con EECC, (finalizado o cursando en actualidad)
- Certificado IATA para la gestión de envío de muestras biológicas.
- Experiencia coordinando estudios de bioequivalencia.
- Experiencia coordinando estudios Fase I.
- Experiencia coordinando estudios con vacunas.
- Experiencia en Ensayos clínicos de otras áreas.
- Experiencia en plataformas de recogida de datos de ensayos clínicos.
- Competencia lingüística: capacidad de comprensión y comunicación en inglés.

1. TAREAS A REALIZAR

- Asegurar las normas de Buena Práctica Clínica en el ensayo Clínico, entrada de datos en CRD y resolución de queries, gestión de muestras biológicas.
- Coordinación de los estudios de bioequivalencia, estudios de vacunas y estudios de Fase I.
- Asistencia y apoyo en visitas de selección y seguimiento de los pacientes.
- Gestión de datos de los centros participantes en el estudio
- Coordinación de pacientes

2. CONTRATO

La dedicación de la persona seleccionada será completa de 37,5 horas semanales, el importe del salario será el establecido en el convenio colectivo del “Grupo de Empresas de las Fundaciones de Investigación Biomédica de las Instituciones Sanitarias adscritas al Servicio Madrileño de Salud (SERMAS)” para el puesto solicitado.

El presente contrato se celebra de conformidad a lo establecido en el art. 23 bis de la Ley 14/2011 Contrato de actividades científico técnicas, asociado al proyecto *“ESTUDIO DE FASE III, MULTINACIONAL, OBSERVADOR CIEGO, ALEATORIZADO, CONTROLADO CON PLACEBO PARA DEMOSTRAR LA EFICACIA DE UNA DOSIS ÚNICA, ASÍ COMO DE LA REVACUNACIÓN ANUAL, DE LA VACUNA EN INVESTIGACIÓN RSV-PREF3 OA DE GSK EN ADULTOS DE 60 AÑOS O MÁS DE EDAD” ECL.4537*. Este contrato estará financiado con fondos dedicados a este ensayo en la Unidad de Investigación de Ensayos Clínicos.

3. PRESENTACIÓN DE SOLICITUDES

Los interesados deberán presentar la solicitud a través de la página web del Instituto de Investigación Sanitaria del Hospital Universitario de la Princesa, Fundación de Investigación Biomédica H. U. Princesa/Ofertas de empleo:

<http://www.iis-princesa.org> indicando la siguiente referencia: **REF 19/2024**

(No se admitirán solicitudes en papel)

4. FECHA LÍMITE DE PRESENTACIÓN

Podrán presentarse solicitudes hasta el día 27 de mayo de 2024.

La presentación de la solicitud implica la aceptación de las bases de la convocatoria.

5. PROCESO DE SELECCIÓN

Las solicitudes que cumplan el requisito de titulación y estén dentro del plazo de la convocatoria serán examinadas por un jurado compuesto por tres miembros (un presidente y dos vocales).

De las candidaturas recibidas se realizará una valoración curricular donde se asignará una puntuación a los/las candidatos/as valorando los méritos que presentan, según los requerimientos solicitados para el puesto.

Posteriormente, los candidatos podrán ser convocados a una entrevista personal.

Baremo: los criterios de valoración de la presente oferta son los que se indican a continuación hasta un máximo de 16 puntos:

- Curso Buena Práctica Clínica en investigación clínica (ICH E6 (R2)). (0,5 Puntos)
- Certificado IATA. (0,5 Puntos)
- Master relacionado con EECC. (hasta 1 punto)
- Coordinación de estudios de bioequivalencia. (Hasta 1 punto)
- Coordinación de estudios con vacunas. (Hasta 1 punto)

- Coordinación de estudios Fase I – (Hasta 1 punto)
- Experiencia en Ensayos clínicos de otras áreas – (Hasta 1 punto)
- Manejo de plataformas de recogida de datos de EECC. (1 pto/plataforma, máximo 3 puntos.)
- Competencia lingüística en inglés - (B2-1 punto / C1 o superior-2 puntos)
- Entrevista personal (Máx. 5 puntos)

6. IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA MUJERES Y HOMBRES:

En igualdad de condiciones de idoneidad, capacitación y méritos, tendrán preferencia para la contratación las personas del sexo menos representado en el grupo del que se trate.

Dejamos constancia de que el uso y/o presentación de un único género en la redacción de este documento pretende facilitar su lectura y evitar duplicar artículos, sustantivos y adjetivos por el uso de los géneros femenino y masculino al mismo tiempo.

7. FIRMA ELECTRONICA INDISPENSABLE

El candidato/a seleccionado/a deberá disponer de firma electrónica, siendo éste un requisito indispensable para la firma del contrato de trabajo.

En Madrid, a 17 de mayo de 2024

Fdo. Rosario Ortiz de Urbina Barba
Directora de la Fundación de Investigación Biomédica
Hospital Universitario de la Princesa

CALL FOR JOB RECRUITMENT OF A MIDDLE GRADE IN THE FUNDACIÓN DE INVESTIGACIÓN BIOMÉDICA DEL HOSPITAL UNIVERSITARIO DE LA PRINCESA.

REF: 19/2024

La Fundación de Investigación Biomédica del Hospital Universitario de la Princesa calls for a postgraduate position for the position of Study-Coordinator for the Clinical Trials Unit of the Foundation, under the direction of Dr. Dolores Ochoa Mazarro.

REQUIREMENTS

a) TITLE

- University degree in health area (nursing, biology or pharmacy).

b) EXPERIENCE

- Experience in test units
- Management of computer programs related to research and clinical trials.

c) OTHERS

- Good Clinical Practice Course in clinical research (ICH E6 (R2))
- Master related to EECC, (finished or currently studying)
- IATA certificate for managing the shipment of biological samples.
- Experience coordinating bioequivalence studies.
- Experience coordinating Phase I studies.
- Experience coordinating vaccine studies.
- Experience in clinical trials in other areas.
- Experience in clinical trial data collection platforms.
- Linguistic competence: ability to understand and communicate in English.

1. TASKS TO BE PERFORMED

- Ensure the standards of Good Clinical Practice in the Clinical trial, data entry in CRD and resolution of queries, management of biological samples.
- Coordination of bioequivalence studies, vaccine studies and Phase I studies.
- Assistance and support in patient selection and follow-up visits.
- Data management of the centers participating in the study
- Patient coordination

2. CONTRACT

The dedication of the selected person will be complete 37.5 hours per week, the amount of salary will be that established in the collective agreement of the “Grupo de Empresas de las Fundaciones de Investigación Biomédica de las Instituciones Sanitarias adscritas al Servicio Madrileño de Salud (SERMAS)” for the position applied for.

This contract is concluded in accordance with the provisions of art. 23 bis of Law 14/2011 Contract for scientific-technical activities, associated with the project “ESTUDIO DE FASE III, MULTINACIONAL, OBSERVADOR CIEGO, ALEATORIZADO, CONTROLADO CON PLACEBO PARA DEMOSTRAR LA EFICACIA DE UNA DOSIS ÚNICA, ASÍ COMO DE LA REVACUNACIÓN ANUAL, DE LA VACUNA EN INVESTIGACIÓN RSVREF3 OA DE GSK EN ADULTOS DE 60 AÑOS O MÁS DE EDAD” ECL.4537. This contract will be financed with funds dedicated to this trial in the Clinical Trials Research Unit.

3. SUBMISSION OF APPLICATIONS

Those interested must submit the application through the website of the Instituto de Investigación Sanitaria del Hospital Universitario de la Princesa, Fundación de Investigación Biomédica H. U. Princesa/Ofertas de empleo:

<http://www.iis-princesa.org> indicating the following reference: **REF 19/2024**

(Paper applications will not be accepted)

4. SUBMISSION DEADLINE

Applications may be submitted until May 27, 2024.

The presentation of the application implies the acceptance of the bases of the call.

5. SELECTION PROCESS

Applications that meet the qualification requirement and are within the deadline of the call will be examined by a jury made up of three members (one president and two members).

Of the applications received, a curricular evaluation will be carried out where a score will be assigned to the candidates, evaluating the merits they present, according to the requirements requested for the position.

Subsequently, candidates may be called for a personal interview.

Scale: the evaluation criteria for this offer are those indicated below up to a maximum of 16 points:

- Good Clinical Practice Course in clinical research (ICH E6 (R2)). (0.5 Points)
- IATA certificate. (0.5 Points)
- Master related to EECC. (up to 1 point)



Fundación de Investigación Biomédica
del Hospital Universitario La Princesa

Hospital Universitario La Princesa
Calle Diego de León, 62 28006 Madrid
Tel.: 91 520 24 76 Fax: 91 520 25 60

- Coordination of bioequivalence studies. (Up to 1 point)
- Coordination of studies with vaccines. (Up to 1 point)
- Coordination of Phase I studies – (Up to 1 point)
- Experience in clinical trials in other areas – (Up to 1 point)
- Management of EECC data collection platforms. (1 pt/platform, maximum 3 points.)
- Linguistic competence in English - (B2-1 point / C1 or higher-2 points)
- Personal interview (Max. 5 points)

6. EQUAL OPPORTUNITIES FOR WOMEN AND MEN

Under equal conditions of suitability, training and merits, preference for hiring will be given to people of the sex less represented in the group in question.

We note that the use and/or presentation of a single gender in the writing of this document is intended to facilitate its reading and avoid duplicating articles, nouns and adjectives due to the use of the feminine and masculine genders at the same time.

7. ELECTRONIC SIGNATURE ESSENTIAL

The selected candidate must have an electronic signature, this being an essential requirement for signing the employment contract.

In Madrid, on May 17, 2024

Fdo. Rosario Ortiz de Urbina Barba
Directora de la Fundación de Investigación Biomédica
Hospital Universitario de la Princesa

