

**CONVOCATORIA DE CONTRATACIÓN LABORAL DE UN TITULADO SUPERIOR PARA EL PUESTO DE  
AYUDANTE DE INVESTIGACIÓN PARA LA UNIDAD DE INVESTIGACIÓN DEL SERVICIO DE  
FARMACOLOGÍA CLÍNICA DE LA FUNDACIÓN DE INVESTIGACIÓN BIOMÉDICA DEL HOSPITAL  
UNIVERSITARIO DE LA PRINCESA.**

**REF: 45/2025**

La Fundación de Investigación Biomédica del Hospital Universitario de la Princesa convoca una plaza de Titulado/a Superior para el puesto de Ayudante de Investigación para la Unidad de Investigación del Servicio de Farmacología Clínica bajo la Dirección del Dr. Abad Santos.

**1. REQUISITOS**

a) TITULACIÓN

- Graduado/a en Medicina.
- Especialidad Farmacología Clínica.

b) EXPERIENCIA

- Experiencia en ensayos clínicos y farmacovigilancia.
- Experiencia en Farmacogenética y gestión de meta-datos bioinformáticos.

c) OTROS REQUISITOS

- Experiencia en el área de farmacología clínica.
- Manejo de programas informáticos y plataformas relacionados con investigación (sistemas de aleatorización, CRDe, Estadística, Macro, REDCAP, MEDRA, etc.)
- Experiencia en el desarrollo de aplicaciones de gestión de datos bioinformáticas relacionados con la medicina o farmacogenética.
- Formación complementaria: cursos relacionados con investigación o ensayos clínicos, farmacogenética, farmacovigilancia o farmacoeconomía.
- Becas obtenidas o publicaciones.
- Certificado de Buenas Prácticas Clínicas.
- Competencia lingüística en inglés nivel medio-alto.

**2. TAREAS A REALIZAR**

- Apoyo al reclutamiento de pacientes del estudio AP-PRIME.
- Gestión de la farmacovigilancia del estudio, preparando los DSUR periódicos y finales de los EC de Farmacogenética realizados en el Servicio de Farmacología Clínica.
- Desarrollo del programa de informes clínicos farmacogenéticos del estudio AP-PRIME y de otros EC de Farmacogenética realizados en el Servicio de Farmacología Clínica.

Otras actividades secundarias:

- Preparación de protocolos y enmiendas, documentación necesaria para puesta en marcha de ensayos clínicos y estudios observacionales.

- Apoyo a la realización de ensayos clínicos y estudios observacionales de diferentes servicios del hospital y atención primaria.
- Puesta en marcha del estudio observacional/ensayo clínico: trámites en CEIm y AEMPS, herramienta CTIS y REEC.
- Gestión de contratos de EECC con centros de investigación.
- Apoyo a la monitorización, gestión y seguimiento de ensayos clínicos y estudios observacionales.
- Coordinación de las reuniones con otros grupos de investigación relacionados con el proyecto.

### 3. CONTRATO

La dedicación de la persona seleccionada será completa de 37,5 horas semanales y 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 ensayo clínico de bajo nivel de intervención AP-PRIME dentro del proyecto de investigación: “*Utilidad la farmacogenética para mejorar la prescripción de estatinas en atención primaria y especializada*” (PI22/01647).

Este contrato estará financiado con fondos procedentes de la Unidad de Investigación del Servicio de Farmacología Clínica destinados al ensayo clínico de bajo nivel de intervención AP-PRIME.

### 4. 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, <http://www.iis-princesa.org>

Ofertas de empleo, indicando la siguiente referencia: **REF: 45/2025**

(No se admitirán solicitudes en papel)

### 5. FECHA LÍMITE DE PRESENTACIÓN

Hasta el día 14 de julio de 2025.

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

### 6. 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 20 puntos:



- Experiencia como médico farmacólogo o último año de residencia. (0.20 puntos por mes trabajado (el tercer y segundo año de residencia se puntuará con 0.1 punto por mes trabajado) Máximo 4 puntos.
- Manejo de programas informáticos y plataformas relacionados con investigación (sistemas de aleatorización, CRDe, Estadística, Macro, REDCAP, MEDRA, etc.) 0.4 puntos por cada programa. Máximo 2 puntos.
- Experiencia en el desarrollo de aplicaciones de gestión de datos bioinformáticas relacionados con la medicina o farmacogenética. 1 punto por relación con medicina y 3 puntos si es relacionado con la farmacogenética. Máximo 3 puntos.
- Formación complementaria: cursos relacionados con investigación, becas y/o publicaciones. 0.25 puntos por curso; 0.5 por proyecto de investigación o publicación. Se añadirá 0.1 puntos si la investigación o los EECC son en el área de atención primaria, farmacogenética o cardiovascular. Hasta un máximo 4 puntos.
- Certificado de Buenas Prácticas Clínicas. 0'5 punto.
- Competencia lingüística en inglés. (B2: 1 punto, C1 o C2: 1.5 puntos).
- Entrevista personal. Hasta 5 puntos.

## 7. 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.

## 8. FIRMA ELECTRONICA

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 8 de julio de 2025

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

**CALL FOR APPLICATIONS FOR THE EMPLOYMENT OF A SUPERIOR GRADUATE FOR THE POSITION AS  
RESEARCH ASSISTANT FOR THE RESEARCH UNIT OF THE CLINICAL PHARMACOLOGY SERVICE AT THE  
FUNDACIÓN DE INVESTIGACIÓN BIOMÉDICA DEL HOSPITAL UNIVERSITARIO DE LA PRINCESA**

**REF: 45/2025**

The Fundación de Investigación Biomédica del Hospital La Princesa announces a vacancy for a Superior University Graduate to fill the position of Research Assistant for the Research Unit of the Clinical Pharmacology Service, under the supervision of Dr. Abad Santos.

**1. REQUIREMENTS**

a) EDUCATION

- Degree in Medicine.
- Specialization in Clinical Pharmacology.

b) EXPERIENCE

- Experience in clinical trials and pharmacovigilance
- Experience in pharmacogenetics and management of bioinformatic metadata

c) OTHER REQUIREMENTS

- Experience in the field of clinical pharmacology.
- Proficiency in software and platforms related to research (randomization systems, eCRF, statistics, Macro, REDCAP, MEDRA, etc.)
- Experience in developing data management applications in bioinformatics related to medicine or pharmacogenetics.
- Additional training: courses related to research, clinical trials, pharmacogenetics, pharmacovigilance or pharmacoeconomics.
- Grants awarded or publications.
- Good Clinical Practice Certificate.
- Intermediate-advanced English language proficiency.

**2. TASKS TO BE PERFORMED**

- Support for patient recruitment in the AP-PRIME study.
- Management of the study's pharmacovigilance, including preparation of periodic and final DSURs for pharmacogenetic clinical trials carried out in the Clinical Pharmacology Service.
- Development of clinical pharmacogenetic report programs for the AP-PRIME study and other pharmacogenetic clinical trials at the Clinical Pharmacology Service.

Additional activities:

- Preparation of protocols and amendments, required documentation for the initiation of clinical trials and observational studies
- Support for the conduct of clinical trials and observational studies in various hospital departments and primary care
- Launching of observational studies/clinical trials: procedures before ECs and AEMPS, CTIS tool, and REEC
- Management of clinical trial agreements with research centers
- Support for monitoring, management, and follow-up of clinical trials and observational studies
- Coordination of meetings with other research groups related to the project

### 3. CONTRACT

The selected candidate will work full-time (37.5 hours per week) and receive a salary in accordance with the the Convenio Colectivo 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 in question.

The contract will be issued in accordance with art. 23 bis de la Ley 14/2011 Contrato de actividades científico técnicas contract, associated with the low-intervention clinical trial AP-PRIME under the research project titled: "Use of pharmacogenetics to improve statin prescription in primary and specialized care" (PI22/01647).

This contract will be funded by the Clinical Pharmacology Research Unit through the AP-PRIME low-intervention clinical trial.

### 4. APPLICATION SUBMISSION

Interested candidates must submit their application via the website of the Instituto de Investigación Sanitaria del Hospital Universitario de la Princesa:

<http://www.iis-princesa.org> → Fundación de Investigación Biomédica H. U. Princesa → Employment Offers Indicating the reference: **Ref. 45/2025**

(Paper applications will not be accepted)

### 5. APPLICATION DEADLINE

The application deadline is until **July 14, 2025**.

The submission of the application implies acceptance of the call's rules.

### 6. SELECTION PROCESS

Applications that meet the requirements and are within the call's deadline will be reviewed by a jury composed of three members (a president and two members).

A curriculum evaluation will be conducted for the received applications, and points will be assigned based on the merits presented, according to the job requirements.

Subsequently, candidates may be called for a personal interview.

**Evaluation Criteria:** The evaluation criteria for this offer are as follows up to a maximum of 20 points:

- Experience as a clinical pharmacologist or in the final year of residency: 0.20 points per worked month (3rd and 2nd years of residency: 0.1 points/month). Maximum: 4 points.
- Proficiency in research-related software (randomization systems, eCRF, statistics, Macro, REDCAP, MEDRA): 0.4 points per software. Maximum: 2 points.
- Experience in development of bioinformatic data management applications: 1 point for medicine-related, 3 points for pharmacogenetics-related. Maximum: 3 points.
- Additional training: 0.25 points per course, 0.5 points per research project or publication. Additional 0.1 points if related to primary care, pharmacogenetics, or cardiovascular area. Maximum: 4 points.
- Good Clinical Practice Certificate: 0.5 points.
- English proficiency: B2: 1 point, C1 or C2: 1.5 points.
- Personal interview: up to 5 points.

## 7. EQUAL OPPORTUNITIES FOR WOMEN AND MEN

In equal conditions of suitability, capacity, and merits, preference will be given to the hiring of the gender less represented in the group in question.

Please note that the use of a single gender in this document is intended to facilitate readability and avoid duplicating articles, nouns, and adjectives in both masculine and feminine forms.

## 8. MANDATORY ELECTRONIC SIGNATURE

The selected candidate must have an electronic signature, which is a mandatory requirement for signing the employment contract.

In Madrid, June 03, 2025

Rosario Ortiz de Urbina Barba  
Director of the Fundación de Investigación Biomédica  
Hospital Universitario de La Princesa

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