

ENFERMERO/A EN INVESTIGACIÓN CLÍNICA - ÁREA NEUROCIENCIAS

DESCRIPCIÓN DEL PUESTO (BREVE RESUMEN DEL PUESTO Y UBICACIÓN)

Buscamos incorporar un/a Enfermero/a de Ensayos Clínicos para integrarse en el equipo de investigación en Neurología.

La persona seleccionada desempeñará un papel clave en la atención y seguimiento de pacientes participantes en ensayos clínicos, trabajando de forma coordinada con investigadores principales, monitores, CROs y otros profesionales sanitarios, garantizando el correcto desarrollo de los estudios conforme a los protocolos establecidos, la normativa vigente y los estándares de calidad propios de un entorno altamente especializado.

FUNCIONES Y RESPONSABILIDADES

En dependencia de la Unidad de Neurociencias del IIS BioGipuzkoa se encargará de las siguientes tareas:

- Realización de procedimientos clínicos y de enfermería contemplados en los protocolos de investigación.
- Atención, educación y acompañamiento de pacientes participantes en estudios clínicos y sus familias.
- Coordinación y seguimiento de ensayos clínicos en el ámbito de Neurología.
- Registro y mantenimiento de documentación clínica y de investigación conforme a los requerimientos del estudio.
- Organización y gestión de visitas de estudio: selección, inclusión, seguimiento y retención de participantes.
- Preparación, mantenimiento y actualización del Investigator Site File (ISF) y documentación regulatoria asociada.
- Gestión de plataformas electrónicas de investigación clínica (eCRF, eSource, eTMF, etc.).
- Coordinación de visitas de monitorización, auditorías e inspecciones.
- Comunicación y coordinación con promotores, CROs y diferentes servicios hospitalarios implicados.
- Garantizar el cumplimiento de las Buenas Prácticas Clínicas (ICH-GCP), normativa nacional aplicable y procedimientos internos del centro.

COMPETENCIAS NECESARIAS

REQUERIDAS

- Diplomatura/Grado en enfermería
- Capacidad organizativa, habilidades de comunicación y orientación al paciente.
- Capacidad de trabajo en equipo en entornos multidisciplinares.
- Manejo de herramientas informáticas y plataformas electrónicas de ensayos clínicos.
- Nivel de inglés suficiente para lectura de protocolos y comunicación básica con promotores y monitores.

VALORABLES:

- Formación específica en investigación clínica y coordinación de ensayos clínicos.
- Experiencia previa como enfermero/a de investigación o coordinador/a de estudios clínicos.
- Experiencia en el ámbito de Neurología.
- Conocimiento del entorno biosanitario e investigador hospitalario.
- Experiencia en extracción y procesamiento de muestras biológicas.
- Manejo de escalas clínicas y valoración funcional de pacientes neurológicos.
- Capacidad de trabajo autónomo, actitud proactiva y orientación a la calidad.

*Se valorará la posesión del certificado de discapacidad igual o superior al 33%.

EVALUACIÓN (MÁX 100 PUNTOS SIN ENTREVISTA-125 PUNTOS CON ENTREVISTA)

Se evaluarán las candidaturas que cumplan con las competencias REQUERIDAS en la oferta.

- **EXPERIENCIA (0-30 PTOS)**
- **CONOCIMIENTOS (ACREDITADOS) IDIOMAS (0-40 PTOS)**
- **OTROS MÉRITOS (0-20 PTOS)**
- **CERTIFICADO DE DISCAPACIDAD MÍNIMO 33% (0-10 PTOS)**
- **ENTREVISTA (0-25 PTOS)**

CONDICIONES CONTRACTUALES

- **TIPO DE CONTRATO (REF LEY):** Se ofrece contrato indefinido vinculado a Actividades Científico Técnicas.
- **TIPO DE JORNADA:** Completa
- **FECHA PREVISTA ALTA:** Junio 2026
- **RETRIBUCIÓN BRUTA ANUAL:** 29.000-33.000 euros brutos anuales

La retribución se atribuirá en función de la dedicación y valía de la persona candidata y su idoneidad para el puesto ofertado. La persona trabajadora deberá ajustarse a las normas propias de funcionamiento del Instituto Biogipuzkoa, en cuanto a la dedicación, función que debe desempeñar, horario, permisos, etc.

FORMALIZACIÓN INSCRIPCIÓN

IMPRESINDIBLE aplicar a la oferta a través del portal de empleo de la Web del IIS Biogipuzkoa (www.bio-gipuzkoa.eus). No se presentará documentación en papel. Toda la documentación se presentará telemáticamente utilizando esta página Web.

BIOGIPUZKOA se compromete con los principios de reclutamiento y transparencia basados en méritos (Política OTM-R), de acuerdo con los requisitos del Sello HRS4R establecido por la Comisión Europea. Asimismo, ha adquirido la responsabilidad de garantizar la igualdad de mujeres y hombres a través de las acciones establecidas en el vigente Plan de Igualdad.

Una vez realizada la evaluación y selección, las personas candidatas podrán solicitar información sobre sus puntuaciones, así como la puntuación de la persona candidata seleccionada.

Para cualquier cuestión/aclaración puede contactar a través del e-mail rrhh@bio-gipuzkoa.eus

Fecha límite recepción de CV: 18/06/2026

NURSE IN CLINICAL RESEARCH – NEUROSCIENCES UNIT

JOB DESCRIPTION (BRIEF DESCRIPTION OF ROLE AND LOCATION)

We are looking to recruit a Clinical Trial Nurse to join our Neurology research team.

The successful candidate will play a key role in the team, caring for and monitoring patients who are participating in clinical trials, working in coordination with principal investigators, monitors, CROs, and other healthcare professionals, and ensuring that the trials are performed correctly in accordance with established protocols, current regulations, and our own quality standards for a highly specialized environment.

DUTIES AND RESPONSIBILITIES

Reporting to the Neurosciences Unit at IIS BioGipuzkoa, they shall be responsible for the following duties:

- Performing clinical and nursing procedures as outlined in the research protocols.
- Informing, supporting, and attending to patients participating in clinical trials, along with their family members.
- Coordinating and monitoring clinical trials in the field of Neurology.
- Recording and maintaining clinical and research documentation in accordance with the requirements of the trial.
- Organizing and managing trial consultations: Selection, inclusion, follow-up, and retention of participants.
- Preparing, maintaining, and updating the Investigator Site File (ISF) and the associated regulatory documentation.
- Managing electronic clinical investigation platforms (eCRF, eSource, eTMF, etc.).
- Coordinating monitoring visits, audits, and inspections.
- Communicating and coordinating with sponsors, CROs, and any other hospital departments associated with the trial.
- Ensuring compliance with Good Clinical Practice (ICH-GCP), applicable Spanish regulations, and internal procedures at the center.

NECESSARY SKILLS

ESSENTIAL

- Degree/Bachelor's Degree in nursing
- Communication and organizational skills, with a focus on the patient.
- Ability to work as part of a team within multidisciplinary environments.
- Experience working with computer tools and electronic platforms for clinical trials.
- A level of English sufficiently advanced to read protocols and basic information from sponsors and monitors.

PREFERRED:

- Specific training in clinical research and coordination of clinical trials.
- Prior experience as a research nurse or coordinator of clinical trials.
- Experience in Neurology.
- Knowledge of biomedical and clinical research environments.
- Experience collecting and handling biological samples.
- Experience using clinical and functional assessment scales with neurology patients.
- Ability to work autonomously, with a proactive and quality-focused approach.

*A disability certificate of 33% or higher is a plus.

EVALUATION (MAXIMUM OF 100 POINTS WITHOUT AN INTERVIEW AND 125 POINTS WITH AN INTERVIEW)

Only applications that meet the ESSENTIAL competencies in the offer shall be taken into account.

- **EXPERIENCE (0-30 POINTS)**
- **PROVEN LANGUAGE SKILLS (0-40 POINTS)**
- **OTHER DISTINCTIONS (0-20 POINTS)**
- **CERTIFICATE VERIFYING A MINIMUM DISABILITY OF 33% (0-10 POINTS)**
- **INTERVIEW (0-25 POINTS)**

CONTRACTUAL CONDITIONS

- **TYPE OF CONTRACT (LEGAL REFERENCE):** The position is an indefinite contract linked to Technical Scientific Activities.
- **WORK SCHEDULE:** Full-time
- **EXPECTED START DATE:** June 2026
- **GROSS ANNUAL SALARY:** €29,000-€33,000 per year (gross)

The remuneration shall be based on the candidate's commitment and merit, as well as how suited they are for the role. The worker must comply with the operating rules set by the Biogipuzkoa Institute in terms of commitment, duties, working hours, leave entitlements, etc.

COMPLETING THE REGISTRATION

Candidates **MUST** apply for the offer through the IIS Biogipuzkoa website job portal: (www.biogipuzkoa.eus). Do not submit documents in paper form. All documents must be submitted electronically via the website.

BIOGIPUZKOA is committed to the principles of open, transparent and merit-based recruitment (OTM-R policy), in accordance with the requirements of the HRS4R seal established by the European Commission. As such, it takes responsibility for ensuring gender equality based on the actions set out in the current Gender Equality Plan.

Once the evaluation and selection have been conducted, candidates may request information on their scores, as well as the score of the selected candidate.

For any questions/clarifications, please send an email to rrhh@bio-gipuzkoa.eus.

CV submission deadline: 06/18/2026