

LAN DEIALDIA	CONVOCATORIA DE TRABAJO
1. DEIALDIAREN HELBURUA Deialdi honen xedea da Bioaraba Osasun Ikerketako Institutua Elkarteko Saiakuntza Klinikoen Unitateko ikasketa-monitore lanpostu bat kontratu mugagabe baten bidez betetzea. Lanpostuak 33.459 eta 36.501 euro bitarteko urteko ordainsari gordina du. Ordainsaria izangaiaren balioaren eta esperientziaren eta eskaintako lanposturako duen egokitasunaren arabera esleitu da. Lanaldia: % 100 Lanpostua BIOARABako hainbat kokalekutan egongo da. 2. FUNTZIOAK Deialdi honetako lanpostuaren eginkizunak dira azterketa klinikoen jarraipen zuzena egitea eta sustatzailearen eta ikertzaile nagusiaren (IP) arteko lotura gisa jardutea: Eginkizun horien artean honako hauek nabarmentzen dira: ▪ KUEko PNTen arabera lan egitea ▪ Sustatzailearen eta ikertzaile nagusiaren arteko lotura izatea, une oro komunikazio azkarra eta eraginkorra bermatuz. ▪ Ikertzaileen eta ikerketa egiten den zentroko instalazioen egokitasuna egiaztatzea saiakuntza egiten den aldian Azterketaren Monitorizazio Plana laguntzea eta/edo gauzatzea, eta jarraipen zuzena egitea, protokoloa betetzen dela egiaztatzeko, datuak behar bezala erregistratzen direla bermatzeko eta baimen informatua behar bezala lortzen dela ziurtatzeko. ▪ Monitorizazio-bisiten eta ikertzailearekin izandako kontaktu garrantzitsu guztien txostenak egitea eta sustatzaileari bidaltzea. Ikerketan dauden produktuak biltegiratzea, banatzea, itzultzea eta dokumentatzea segurua eta egokia dela egiaztatzea ▪ Azterketa klinikokoan parte hartzen duten parte-hartzaileengandik/pazienteengandik lortutako laginen kudeaketa, zaintza, biltegiratzea eta kontserbazioa modu egokian egiten direla egiaztatzea.	1. OBJETO DE LA CONVOCATORIA Es objeto de esta convocatoria la provisión mediante un contrato indefinido, de un puesto de Monitor/a de estudios de la Unidad de Ensayos Clínicos, de la Asociación Instituto de Investigación Sanitaria Bioaraba. El puesto tiene asignada una remuneración bruta anual de entre 33.459 y 36.501 euros. La retribución se atribuirá en función de la valía y experiencia de la persona candidata y su idoneidad para el puesto ofertado. Jornada: 100 % La localización del puesto de trabajo será en las distintas localizaciones de Bioaraba. 2. FUNCIONES Son funciones del puesto de trabajo de esta convocatoria realizar el seguimiento directo de los estudios clínicos y actuar como vínculo entre el promotor y el investigador principal (IP). Entre dichas funciones destacan las siguientes tareas: ▪ Trabajar de acuerdo con los PNTs de la UEC ▪ Servir de vínculo entre el promotor y el investigador principal garantizando en todo momento una comunicación rápida y efectiva ▪ Verificar la idoneidad de los investigadores y de las instalaciones del centro donde se realiza la investigación durante el periodo de realización del ensayo ▪ Contribuir y/o ejecutar el Plan de Monitorización del estudio y realizar el seguimiento directo para comprobar el cumplimiento del protocolo, garantizar que los datos son registrados adecuadamente y asegurar la correcta obtención del consentimiento informado. ▪ Elaborar y remitir al promotor informes de las visitas de monitorización y de todos los contactos relevantes con el investigador. Comprobar que el almacenamiento, distribución, devolución y documentación de los productos en investigación es seguro y adecuado ▪ Comprobar que la gestión, custodia, almacenamiento y conservación de las muestras obtenidas de los participantes/pacientes

▪ Sustatzailearen azterlanaren eta artxiboaren funtsezko dokumentazioa mantentzea (Trial Master File). ▪ Proiektua gauzatzeko zereginak, prozesuak eta jarduerak koordinatzea eta planifikatzea Monitorea ez da, inola ere, ikerketa-taldeko kide izango [sendagaiekin egindako saiakuntza klinikoak, sendagaien Ikerketarako Etika Batzordeak eta Azterketa Klinikoen Espainiako Erregistroa arautzen dituen abenduaren 4ko 1090/2015 Errege Dekretuan adierazten den bezala. 3. BETEKIZUNAK Onartua izateko eta, hala badagokio, hautaketa-prozesuan parte hartzeko, honako baldintza hauek bete beharko dira: ▪ Osasun Zientzietako unibertsitate-titulua (Lizentziatura edo Gradua + Saiakuntza Klinikoen Monitorizazioko Masterra) ▪ Saiakuntza klinikoetako prestakuntza. ▪ Gutxienez 6 hilabeteko esperientzia saiakuntza klinikoetako monitore gisa (esperientzia handiagoa baloratuko da) ▪ Ingelesaren ezagutza, B2 maila, ziurtagiriaren bidez egiaztatua edo, halakorik ezean, maila-proba batean egiazta daitekeena 4. MEREZIMENDUAK Honako hauek baloratuko dira: ▪ Praktika Kliniko Onetan (BPC) egiaztatutako prestakuntza ▪ Osasun-arloko esperientzia ▪ Saiakuntza klinikoen dinamika eta kudeaketa ezagutzea ▪ Ingurune ikertzaile biosanitarioa ezagutzea, bereziki ospitalekoa. ▪ Estatuko zein nazioarteko sendagaien eta osasun-produktuen ikerketa klinikoari buruzko legeria ezagutzea. ▪ Ingelesaren ezagutza B2 mailatik gorakoa izatea, ziurtagiri bidez egiaztatua edo, halakorik ezean, proba batean egiazta daitekeena. ▪ Euskararen ezagutza ziurtagiriaren bidez egiaztatzea. ▪ Epaimahaiaren aurrean egindako elkarrizketa pertsonala.	involucrados en el estudio clínico se llevan a cabo de forma adecuada. ▪ Mantener la documentación esencial del estudio y archivo del promotor (Trial Master File). ▪ Coordinar y planificar tareas, procesos y actividades de ejecución del proyecto El monitor, en ningún caso, formará parte del equipo investigador [tal y como se indica en el RD 1090/2015 de 4 de diciembre, por el que se regulan los ensayos clínicos con medicamentos, los Comités de Ética de la Investigación con medicamentos y el Registro Español de Estudios Clínicos. 3. REQUISITOS Para ser admitido/a y, en su caso, tomar parte en el proceso selectivo serán requisitos necesarios: ▪ Titulación universitaria en Ciencias de la Salud (Licenciatura o Grado + Máster en Monitorización de ensayos clínicos) ▪ Formación en ensayos clínicos. ▪ Experiencia mínima de 6 meses como monitor/a de ensayos clínicos (se valorará experiencia superior) ▪ Conocimientos de inglés nivel B2 acreditado mediante certificado o en su defecto demostrable en una prueba de nivel 4. MÉRITOS Se valorará: ▪ Formación acreditada en Buenas Prácticas Clínicas (BPCs) ▪ Experiencia ámbito sanitario ▪ Conocimiento de la dinámica y gestión de ensayos clínicos ▪ Conocimiento del entorno investigador biosanitario, en especial el hospitalario. ▪ Conocimiento de legislación referida a Investigación clínica de medicamentos y productos sanitarios, tanto nacional como internacional. ▪ Conocimientos de inglés superiores al B2 acreditado mediante certificado o en su defecto demostrable en una prueba acredite el nivel ▪ Conocimientos de euskera acreditado mediante certificado. ▪ Entrevista personal realizada ante el tribunal.
--	---

José Atxotegui z.g.

C eremuko 4. solairua

T +34 945 007336

Bioaraba.hua@osakidetza.eus

5. ESKABIDEAK AURKEZTEKO Eskaerak modu telematikoan aurkeztuko dira, Bioaraba Institutuaren webgunearen bidez (www.Bioaraba.org). Eskaera egin nahi dutenek beren CVa eta O_2026_10 inprimakia erantsi beharko dituzte. Argibideren bat behar izanez gero, jarri harremanetan helbide elektroniko honetan: rrhh@bio-araba.eus Hautagaitzak aurkezteko azken eguna: 2026ko abuztuaren 3a 6. PROBALDIA Hautatutako izangaiak probaldi bat egingo du indarreko legerian ezarritako denboran eta moduan. Eskaintza argitaratu den eguna: 2026ko uztailaren 20a <i>Bioaraba Osasun Ikerketarako Institutuak aukeraberdintasunaren printzipioa aplikatzen du bere kontratazio guztietan.</i>	5. PRESENTACIÓN DE SOLICITUDES La presentación de solicitudes se realizará telemáticamente a través de la página web del Instituto BIOARABA (www.Bioaraba.org). Las personas que deseen solicitar deberán adjuntar su CV y el formulario O_2026_10. Para cualquier cuestión/aclaración puede contactar a través del e-mail rrhh@bio-araba.eus Fecha límite de presentación de candidaturas: 03 de agosto de 2026 6. PERIODO DE PRUEBA El o la aspirante seleccionado/a realizará un período de prueba durante el tiempo y forma que se establece en la legislación vigente. Fecha de publicación de la oferta: 20 de julio de 2026 <i>El Instituto de Investigación Sanitaria Bioaraba aplica el principio de igualdad de oportunidades en todas sus contrataciones</i>
--	--