

## ADJUNTO/A A LA RESPONSABLE DE PLATAFORMA DE INVESTIGACIÓN CLÍNICA

### DESCRIPCIÓN DEL PUESTO (BREVE RESUMEN DEL PUESTO Y UBICACIÓN)

Se precisa perfil profesional para trabajar en la Plataforma de Investigación Clínica del Instituto de Investigación Sanitaria Biogipuzkoa en Donostia - San Sebastián.

### FUNCIONES Y RESPONSABILIDADES

En dependencia del Responsable de la Plataforma de Investigación Clínica (PIC) se responsabilizará de gestionar tareas propias de la unidad, gestión y coordinación. Responsabilizándose de:

- Seguimiento del curso de los proyectos desde su conocimiento inicial por parte de la PIC hasta el cierre de los mismos, en estrecha colaboración con los Gestores responsables de los mismos, incluyendo la información requerida en los registros.
- Determinar la viabilidad de proyectos entrantes y propuestas para validación y aprobación final (incluye identificación y recopilación de información).
- Colaborar a que la investigación clínica promovida desde Biogipuzkoa se ajuste a estándares de calidad aceptados y respete la normativa legal y ética vigente, identificando acciones que permitan la puesta en marcha y desarrollo de estudios de forma eficiente y segura.
- Apoyo en la atracción y captación de ensayos clínicos.
- Asistencia en la identificación de investigadores para los estudios clínicos.
- Coordinar las operaciones clínicas con los equipos integrantes de los proyectos. Mantener actualizadas las bases de datos de operaciones.
- Soporte en la coordinación de la PIC: reuniones con los Gestores, seguimiento de proyectos y temas de interés para la unidad.
- Colaborar en la caracterización de la unidad y de sus capacidades, soporte en las rotaciones de personal.
- Desarrollo, actualización y revisión de los PNTs necesarios para la PIC.
- Participar en la asignación de recursos necesarios junto con la Responsable.
- Comunicación y coordinación entre los distintos agentes implicados en los estudios clínicos: investigadores/as, coordinadores/as, promotores/as, monitores/as, servicios clínicos, etc.

### COMPETENCIAS NECESARIAS

#### REQUERIDAS

- Estar en posesión de alguna titulación en el área de Ciencias de la Salud (Medicina, Enfermería, Biología, Farmacia, Bioquímica).
- Nivel de inglés avanzado
- Experiencia en tareas similares al puesto ofertado.
- Responsabilidad y capacidad de asumir compromisos
- Formación en investigación y conocimiento demostrable de la dinámica y gestión de ensayos clínicos.

#### VALORABLES

- Habilidades en organización y coordinación. Experiencia en coordinación de equipos en el ámbito de la investigación clínica.

- Participación demostrable en ensayos clínicos como Study coordinator, monitor, investigador, u otro perfil profesional de los implicados en ensayos clínicos.
- Conocimientos de euskera nivel hablado y escrito.

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

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

- **EXPERIENCIA (0-45 PTOS)**
- **CONOCIMIENTOS (ACREDITADOS) IDIOMAS (0-15 PTOS)**
- **OTROS MÉRITOS (0-30 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 2024
- **RETRIBUCIÓN BRUTA ANUAL** 32.000-36.000 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

**IMPRESCINDIBLE** aplicar a la oferta a través del portal de empleo de la Web del IIS Biogipuzkoa ([www.biodonostia.org](http://www.biodonostia.org)). 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-gipuzkoaeus](mailto:rrhh@bio-gipuzkoaeus)

**Fecha límite recepción de CV: 18/06/2024**

## ASSISTANT CLINICAL RESEARCH PLATFORM MANAGER

### JOB DESCRIPTION (BRIEF DESCRIPTION OF ROLE AND LOCATION)

Professional profile required to work in the Clinical Research Platform of the Biogipuzkoa Health Research Institute in Donostia - San Sebastián.

### DUTIES AND RESPONSIBILITIES

Reporting to the Clinical Research Platform (CRP) Manager, you will be responsible for managing the tasks inherent in unity, management and coordination. In charge of:

- Monitoring the progress of the projects from initial knowledge thereof on the part of the CRP to completion, in close collaboration with the Managers responsible for these, including the information required in the records.
- Determining the viability of incoming projects and proposals for validation and final approval (including identification and compilation of information).
- Ensuring that the clinical research carried out by Biogipuzkoa complies with accepted quality standards and respects the current legal and ethical regulations, identifying actions that allow the launching and execution of studies in a safe, efficient way.
- Support in the attraction and capturing of clinical trials.
- Assistance in the identification of researchers for the clinical studies.
- Coordination of clinical operations with the teams involved in the projects. Keeping operations databases up to date.
- Support in the coordination of the CRP: meetings with Managers, monitoring of projects and matters of interest for the unit.
- Collaboration in the characterization of the unit and its capacities, support in the rotation of staff.
- Development, updating, and review of the SOPs necessary for the CRP.
- Participation in the assigning of the necessary resources together with the Manager.
- Communication and coordination between the different agents involved in the clinical studies: researchers, coordinators, promoters, monitors, clinical services, etc.

### NECESSARY SKILLS

#### REQUIRED

- Applicants must hold a degree in the field of Health Sciences (Medicine, Nursing, Biology, Pharmacy, Biochemistry).
- Advanced level of English
- Experience in tasks similar to the job on offer.
- Responsibility and the ability to take on commitments
- Training in research and demonstrable knowledge of the dynamics and management of clinical trials.

#### DESIRABLE

- Organizational and coordination skills. Experience in the coordination of teams in the field of clinical research.
- Demonstrable participation in clinical trials as a Study Coordinator, monitor, researcher, or other professional profile involved in clinical trials.
- Written and spoken knowledge of Basque.

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

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

- **EXPERIENCE (0-45 POINTS)**
- **PROVEN LANGUAGE SKILLS (0-15 POINTS)**
- **OTHER DISTINCTIONS (0-30 POINTS)**
- **CERTIFICATE VERIFYING A MINIMUM DISABILITY OF 33% (0-10 POINTS)**
- **INTERVIEW (0-25 POINTS)**

## CONTRACTUAL CONDITIONS

- **TYPE OF CONTRACT (LAW REF.)** Permanent contract offered linked to Technical Scientific activities
- **WORK SCHEDULE** Full-time
- **FORESEEN START DATE** June 2024
- **GROSS ANNUAL SALARY** 32,000-36,000 gross annually

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 Biogipuzkoako Institute in terms of commitment, duties, working hours, leave entitlements, etc.

## COMPLETING THE REGISTRATION

Candidates **MUST** apply for the offer through the IIS Biogipuzkoako website job portal: ([www.biodonostia.org](http://www.biodonostia.org)). Do not submit documents in paper form. All documents must be submitted electronically via the website.

***BIOGIPUZKOAKO 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 related to this job, please send an email to [rrhh@bio-gipuzkoako.eus](mailto:rrhh@bio-gipuzkoako.eus).

**CV submission deadline: 06/18/2024**