

ENFERMERO/A DE ENSAYOS CLÍNICOS

DESCRIPCIÓN DEL PUESTO

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

FUNCIONES Y RESPONSABILIDADES

En dependencia del Responsable de la Plataforma de Investigación Clínica se encargará de la obtención y el manejo de muestras biológicas de investigación y de ensayos clínicos y responsabilizarse de llevar a cabo tareas de cuidado de pacientes de ensayos Clínicos desde el marco de su profesión así como los procedimientos necesarios en las visitas del ensayo. Sus funciones generales serán las propias del perfil de Research nurse (RN) de estudios clínicos, responsabilizándose de:

- Obtención, extracción y manejo de muestras biológicas.
- Realizar el procesamiento de muestras biológicas, asegurar la conservación y el envío de las muestras al laboratorio asignado, cuando proceda y según las condiciones exigidas por la legislación referente a la manipulación de muestras humanas.
- Realización de Farmacocinéticas y Farmacodinámicas de pacientes de ensayos clínicos.
- Comunicación con el Investigador Principal y el equipo investigador del estudio para la realización de tareas coordinadas por la PT. de Investigación clínica.
- Asistencia a visitas de inicio y de monitorización de los ensayos clínicos
- Recogida y registro de datos.
- Asegurar que las necesidades de los pacientes están convenientemente satisfechas y en relación a los requerimientos del protocolo.
- Cualquier otra función que le pueda ser encomendada en relación al ámbito de trabajo de la oferta.

COMPETENCIAS NECESARIAS

REQUERIDAS

- Titulación: Diplomatura / Grado en Enfermería
- Nivel de inglés avanzado

VALORABLES

- Conocimientos de euskera.
- Experiencia en el ámbito sanitario. Conocimiento del entorno investigador biosanitario, en especial el hospitalario.
- Dominio y manejo de los programas de ofimática.
- Capacidad de establecer buenas relaciones personales, capacidad de comunicación y explicación de conceptos y capacidad de trabajo en equipo.

*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 (0-20 PTOS)
- OTROS MÉRITOS (0-40 PTOS)
- CERTIFICADO DE DISCAPACIDAD MÍNIMO 33% (0-10 PTOS)
- ENTREVISTA (0-25 PTOS)

CONDICIONES CONTRACTUALES

- TIPO DE CONTRATO (REF LEY) Contrato temporal por circunstancias de la producción. Periodo de prueba de 6 meses.
- TIPO DE JORNADA Completa.
- FECHA PREVISTA ALTA Febrero 2025
- RETRIBUCIÓN BRUTA ANUAL 30.000€ - 33.000€ 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.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-gipuzkoa.eus.

Fecha límite recepción de CV: 23/02/2025

CLINICAL TRIAL NURSE

JOB DESCRIPTION

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 Manager, they will be in charge of collecting and handling biological research and clinical trial samples. They are responsible for carrying out patient care tasks in clinical trials within the framework of their profession as well as the necessary procedures during clinical trial visits. Their general duties will be those inherent to a clinical research nurse (CRN). They will be responsible for:

- Collecting, extracting and handling biological samples
- Processing biological samples, ensuring the storage and dispatch of the samples to the assigned laboratory, where appropriate, and in accordance with the conditions required by legislation on the handling of human samples
- Carrying out Pharmacokinetics and Pharmacodynamics on clinical trial patients
- Communicating with the principal investigator and the study research team for the performance of tasks coordinated by the Clinical Research Platform
- Attending initial and follow-up visits of clinical trials
- Collecting and recording data
- Ensuring that the needs of patients are adequately met in relation to the protocol's requirements
- Any other duty that may be entrusted to them within the scope of work of the offer

NECESSARY SKILLS

REQUIRED

- Qualifications: Degree / Bachelor's Degree in Nursing
- Advanced level of English

DESIRABLE

- Knowledge of Basque
- Experience in the field of health care. Knowledge of the biomedical research environment, particularly in hospitals
- Mastery and use of office programs
- Ability to build good personal relationships, ability to communicate and explain concepts and ability to work in a team

*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 REQUIRED competencies in the offer shall be taken into account.

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

CONTRACTUAL CONDITIONS

- **TYPE OF CONTRACT (LAW REF.)** Temporary contract due to production circumstances. Six-month probation period
- **WORK SCHEDULE** Full-time
- **FORESEEN START DATE** July 2024
- **GROSS ANNUAL REMUNERATION** €30,000–€33,000 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 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.biodonostia.org). 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 related to this job, please send an email to rrhh@bio-gipuzkoa.eus.

CV submission deadline: July 17, 2024

CLINICAL TRIAL NURSE

JOB DESCRIPTION

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 Manager, they will be in charge of collecting and handling biological research and clinical trial samples. They are responsible for carrying out patient care tasks in clinical trials within the framework of their profession as well as the necessary procedures during clinical trial visits. Their general duties will be those inherent to a clinical research nurse (CRN). They will be responsible for:

- Collecting, extracting and handling biological samples
- Processing biological samples, ensuring the storage and dispatch of the samples to the assigned laboratory, where appropriate, and in accordance with the conditions required by legislation on the handling of human samples
- Carrying out Pharmacokinetics and Pharmacodynamics on clinical trial patients
- Communicating with the principal investigator and the study research team for the performance of tasks coordinated by the Clinical Research Platform
- Attending initial and follow-up visits of clinical trials
- Collecting and recording data
- Ensuring that the needs of patients are adequately met in relation to the protocol's requirements
- Any other duty that may be entrusted to them within the scope of work of the offer

NECESSARY SKILLS

ESSENTIAL

- Qualifications: Degree / Bachelor's Degree in Nursing
- Advanced level of English

DESIRABLE

- Knowledge of Basque
- Experience in the field of health care. Knowledge of the biomedical research environment, particularly in hospitals
- Mastery and use of office programs.
- Ability to build good personal relationships, ability to communicate and explain concepts and ability to work in a team

*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 REQUIRED competencies in the offer shall be taken into account.

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

CONTRACTUAL CONDITIONS

- **TYPE OF CONTRACT (LAW REF.)** Temporary contract due to production circumstances. Six-month probation period
- **WORK SCHEDULE** Full-time
- **FORESEEN START DATE** February 2025
- **GROSS ANNUAL REMUNERATION** €30,000–€33,000 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 Biogipuzkoa Institute in terms of commitment, duties, working hours, leave entitlements, etc.

COMPLETING THE REGISTRATION

Candidates **MUST** apply via the job portal on the IIS Biogipuzkoa website: www.biodonostia.org. 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.

If you have any questions or queries regarding this job offer, please e-mail rrhh@bio-gipuzkoa.eus.

CV submission deadline: 02/23/2025

ENFERMERO/A DE ENSAYOS CLÍNICOS

DESCRIPCIÓN DEL PUESTO

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

FUNCIONES Y RESPONSABILIDADES

En dependencia del Responsable de la Plataforma de Investigación Clínica se encargará de la obtención y el manejo de muestras biológicas de investigación y de ensayos clínicos y responsabilizarse de llevar a cabo tareas de cuidado de pacientes de ensayos Clínicos desde el marco de su profesión así como los procedimientos necesarios en las visitas del ensayo. Sus funciones generales serán las propias del perfil de Research nurse (RN) de estudios clínicos, responsabilizándose de:

- Obtención, extracción y manejo de muestras biológicas.
- Realizar el procesamiento de muestras biológicas, asegurar la conservación y el envío de las muestras al laboratorio asignado, cuando proceda y según las condiciones exigidas por la legislación referente a la manipulación de muestras humanas.
- Realización de Farmacocinéticas y Farmacodinámicas de pacientes de ensayos clínicos.
- Comunicación con el Investigador Principal y el equipo investigador del estudio para la realización de tareas coordinadas por la PT. de Investigación clínica.
- Asistencia a visitas de inicio y de monitorización de los ensayos clínicos
- Recogida y registro de datos.
- Asegurar que las necesidades de los pacientes están convenientemente satisfechas y en relación a los requerimientos del protocolo.
- Cualquier otra función que le pueda ser encomendada en relación al ámbito de trabajo de la oferta.

COMPETENCIAS NECESARIAS

REQUERIDAS

- Titulación: Diplomatura / Grado en Enfermería
- Nivel de inglés avanzado

VALORABLES

- Conocimientos de euskera.
- Experiencia en el ámbito sanitario. Conocimiento del entorno investigador biosanitario, en especial el hospitalario.
- Dominio y manejo de los programas de ofimática.
- Capacidad de establecer buenas relaciones personales, capacidad de comunicación y explicación de conceptos y capacidad de trabajo en equipo.

*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 (0-20 PTOS)**
- **OTROS MÉRITOS (0-40 PTOS)**
- **CERTIFICADO DE DISCAPACIDAD MÍNIMO 33% (0-10 PTOS)**
- **ENTREVISTA (0-25 PTOS)**

CONDICIONES CONTRACTUALES

- **TIPO DE CONTRATO (REF LEY)** Contrato temporal por circunstancias de la producción. Periodo de prueba de 6 meses.
- **TIPO DE JORNADA** Completa.
- **FECHA PREVISTA ALTA** Febrero 2025
- **RETRIBUCIÓN BRUTA ANUAL** 30.000€ - 33.000€ 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.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-gipuzkoa.eus.

Fecha límite recepción de CV: 23/02/2025