

# TÉCNICO/A SUPERIOR DE PLATAFORMA – INVESTIGACIÓN CLÍNICA

## DESCRIPCIÓN DEL PUESTO

Proyecto: CERTERA CERT22/00032.

Ubicación del puesto: Unidad de Investigación Clínica del Instituto de Investigación Sanitaria Biogipuzkoa en Donostia - San Sebastián.

Duración: Fecha fin estimada 30/06/2026

## FUNCIONES Y RESPONSABILIDADES

En dependencia del Responsable de la Unidad de Investigación Clínica (UIC) la persona seleccionada desempeñará un papel transversal dentro del equipo interdisciplinar de la Unidad de Investigación Clínica que pertenece al IIS Biogipuzkoa. Tendrá un rol clave en la activación y en el análisis de los proyectos relacionados con las Terapias Avanzadas, con especial foco en el ámbito de datos de ensayos clínicos.

Se encargará de:

- Diseño y mantenimiento de bases de datos centralizadas de la Unidad de Investigación Clínica para la gestión y puesta en marcha de ensayos clínicos, en especial en Terapias Avanzadas.
- Implementación de un sistema adecuado para el desarrollo de Cuadernos de Recogida de Datos (CRD) electrónicos acreditados y homologados para su uso en ensayos clínicos.
- Diseño y configuración del CRD del Estudio. Gestión de los datos obtenidos.
- Desarrollo y redacción del Plan de Análisis Estadístico y Plan de Gestión de Datos en ensayos clínicos de acuerdo con el tipo de datos, objetivos del proyecto y diseño.
- Revisión, depuración, validación y mantenimiento de bases de datos.
- Realizar informes estadísticos intermedios, de seguridad de datos y análisis final. Interpretación de datos.
- Participación en el diseño y análisis de indicadores de la Unidad.
- Diseño y análisis cualitativos de entrevistas clínicas con profesionales sanitarios y pacientes para la detección de barreras, necesidades y oportunidades de mejora.
- Apoyo en la evaluación de viabilidad previa a la puesta en marcha de un ensayo.
- Apoyo en el seguimiento de los ensayos clínicos, con creación de dashboards dinámicos para seguimiento en tiempo real de reclutamiento, calidad de datos o evolución de indicadores clave.
- Integración de datos de ensayos clínicos de distintas fuentes (REEC, registros internacionales, etc.).
- Apoyo en el programa de desarrollo de ensayos clínicos en terapias avanzadas.
- Otras tareas relacionadas con su perfil profesional en el ámbito de la oferta.

## COMPETENCIAS NECESARIAS

### REQUERIDAS:

#### FORMACIÓN:

- Formación en Bioinformática o disciplinas afines (grado en Bioinformática, Estadística, Matemáticas, Biología o Informática).
- Nivel de inglés B2 o equivalente.

#### EXPERIENCIA:

- Experiencia acreditable de mínimo 1 año en bioinformática, preferentemente en análisis estadísticos aplicados a investigación clínica o similares.
- Utilización de métodos y técnicas de análisis de datos.
- Programas de análisis estadísticos R, SPSS, STATA, SAS, Python o equivalentes en el área de salud.

#### APTITUDES:

- Persona proactiva.
- Capacidad de trabajo en equipo.
- Persona con capacidad analítica.

### VALORABLES:

- Máster en Bioinformática, en Bioestadística o formación específica en estadística.
- Posgrado en Data Science and Big Data o similar.
- Experiencia demostrable en investigación, y con especial atención en la investigación clínica.
- Conocimientos en Metodología, Bioestadística y Gestión de Datos.
- Se valorarán positivamente presentar conocimientos en administración de sistemas, desarrollo y mantenimiento de bases de datos.
- Máster en Ingeniería computacional y sistemas inteligibles.
- Conocimientos de euskera nivel hablado y escrito.

\*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 de trabajo temporal vinculado a un Proyecto de Investigación con financiación del Plan de Recuperación, Transformación y Resiliencia.
- **TIPO DE JORNADA:** Completa
- **FECHA PREVISTA ALTA:** Junio-Julio 2025
- **RETRIBUCIÓN BRUTA ANUAL:** 27.000€ - 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

**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-gipuzkoa.eus](mailto:rrhh@bio-gipuzkoa.eus)

**Fecha límite recepción de CV: 28/06/2025**

## SENIOR PLATFORM TECHNICIAN – CLINICAL RESEARCH

### JOB DESCRIPTION

Project: CERTERA CERT22/00032.

Job location: Clinical Research Unit at the Biogipuzkoa Health Research Institute in Donostia - San Sebastián.

Length: Estimated end date 06/30/2026

### DUTIES AND RESPONSIBILITIES

Reporting to the Head of the Clinical Research Unit (UIC), the person selected will perform a transversal role within the interdisciplinary team in the Clinical Research Unit at IIS Biogipuzkoa. They will play a key role in the activation and analysis of projects related to Advanced Therapy, with a particular focus on clinical study data.

They shall be responsible for:

- Designing and maintaining centralized databases in the Clinical Research Unit for managing and performing clinical studies, particularly in relation to Advanced Therapy.
- Implementing an appropriate system for developing electronic Case Report Forms (CRFs) accredited and approved for use with clinical trials.
- Designing and configuring the CRF for the Study. Managing the data obtained.
- Developing and preparing the Statistical Analysis Plan and the Data Management Plan for clinical studies according to the data type, objectives, and design of the project.
- Reviewing, cleaning up, validating, and maintaining databases.
- Preparing intermediate statistical, data security, and final analysis reports. Interpreting data.
- Participating in the design and analysis of indicators for the Unit.
- Design and qualitative analysis of clinical interviews with healthcare professionals and patients to identify barriers, needs, and opportunities for improvement.
- Supporting viability analysis prior to starting a trial.
- Supporting the monitoring of clinical trials, creating dynamic dashboards for real-time monitoring of recruitment, data quality, and evolution of key indicators.
- Integrating clinical trial data from various sources (Spanish Clinical Studies Register, international registers, etc.).
- Supporting the program for the development of clinical studies in advanced therapy.
- Other tasks related to their professional profile within the scope of the offer.

## NECESSARY SKILLS

### ESSENTIAL:

#### EDUCATION:

- Qualification in Bioinformatics or similar disciplines (degree in Bioinformatics, Statistics, Mathematics, Biology, or Information Technology).
- English level B2 or equivalent.

#### EXPERIENCE:

- At least 1 year of accredited experience in bioinformatics, preferably in statistical analysis applied to clinical research or similar.
- Use of data analysis methods and techniques.
- Experience with R, SPSS, STATA, SAS, Python, or other equivalent statistical analysis programs in healthcare.

#### SKILLS:

- Proactivity.
- Ability to work in a team.
- Analytical skills.

### PREFERRED:

- Master's in Bioinformatics or Biostatistics, or a specific statistics qualification.
- Post-graduate degree in Data Science and Big Data, or similar.
- Accreditable research experience, with a particular focus on clinical research.
- Expertise in Methodology, Biostatistics, and Data Management.
- Expertise in system administration and development and maintenance of databases would be beneficial.
- Master's in Computational Engineering and Intelligent Systems.
- Written and spoken knowledge of Basque.

\*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 (0-20 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 (LEGAL REFERENCE):** Temporary employment contract linked to a Research Project with financing from the Recovery, Transformation, and Resilience Plan.
- **WORK SCHEDULE:** Full-time
- **EXPECTED START DATE:** June-July 2025
- **GROSS ANNUAL SALARY:** €27,000-€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.biodonostia.org](http://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 queries or clarifications, please send an e-mail to [rrhh@bio-gipuzkoa.eus](mailto:rrhh@bio-gipuzkoa.eus)

**CV submission deadline: 06/28/2025**