

Técnico/a superior de apoyo a la investigación para proyecto ESTUDIO OBSERVACIONAL, PROSPECTIVO Y MULTICÉNTRICO DE PACIENTES CON MUTACIÓN DEL GEN HNF1B PARA CARACTERIZACIÓN CLÍNICA Y GENÉTICA DE LA ENFERMEDAD ASOCIADA Rf. AIRGE23/001 para grupo de Enfermedades renales hereditarias y raras del IIS Biobizkaia

En Biobizkaia fomentamos un entorno inclusivo, equitativo y libre de discriminación, donde la igualdad constituye un pilar fundamental. Valoramos la diversidad, incluida la LGTBI y apostamos por la [igualdad](#) de oportunidades basada en el talento, y la capacidad, bajo principios de transparencia y méritos ([OTM-R](#)) del Sello de HRS4R concedido por la Comisión Europea a las instituciones que generan y apoyan un entorno estimulante y favorable al trabajo del investigador.

● Se busca:

Técnico/a superior de apoyo a la investigación para trabajar en el grupo de enfermedades renales hereditarias y raras del IIS Biobizkaia en el proyecto ESTUDIO OBSERVACIONAL, PROSPECTIVO Y MULTICÉNTRICO DE PACIENTES CON MUTACIÓN DEL GEN HNF1B PARA CARACTERIZACIÓN CLÍNICA Y GENÉTICA DE LA ENFERMEDAD ASOCIADA Rf. AIRGE23/001

● Se requiere:

- Grado en Biología, Bioquímica o ciencias relacionadas
- Experiencia en Genética Genómica mínima de 5 años
- Máster en Investigación biomédica o similar

● Se valora: 100 puntos

- Expediente académico (0-10)
- Experiencia demostrable en investigación de Tubulopatías Primarias con el análisis de fenotipos y la realización de técnicas de Biología Molecular: PCR, Western Blot, secuenciación (0-20)
- Experiencia demostrable en el análisis molecular de enfermedades renales hereditarias mediante las siguientes tecnologías: Secuenciación Masiva (NGS tanto de paneles como de WES), preparación de librería, uso de las plataformas de NGS Ion Torrent e Illumina, CGH array, análisis de fragmentos, digital PCR, Secuenciación Sanger, Q-PCR, MLPA, así como en el análisis de variantes génicas y el uso de herramientas bioinformáticas de análisis y de predicción de significado biológico de dichas variantes (0-20)

- Experiencia demostrable en la redacción de artículos científicos, elaboración de informes, realización de revisiones sistemáticas y evaluaciones de la literatura científica internacional, publicación de resultados en revistas científicas y exposición en Congresos nacionales e internacionales. Experiencia demostrable en elaboración de propuestas, colaboración y gestión de proyectos de investigación (0-15)
- Experiencia en ofimática: Dominio de Microsoft Office (Excel, PowerPoint, Word....), PDF, herramientas Web (Ensemble, BLAST, DGV, ISCA, DECIPHER, HGMD), alineamiento de secuencias (ClustaW), predictores in silico (0-15)
- Acreditación de idiomas inglés y euskera (0-10)
- Certificado de discapacidad mínimo 33% (0-10)

• Tareas a realizar:

Participar en el proyecto referenciado en las siguientes tareas:

- Ejecución y apoyo a proyectos de investigación
 - Gestión y coordinación de ensayos: Organización, control y seguimiento logístico y administrativo de las actividades asociadas al proyecto/estudio clínico.
 - Apoyo operativo: Ejecución de las acciones necesarias para el cumplimiento de los objetivos específicos del protocolo.
- Pruebas clínicas y seguimiento de pacientes
 - Pruebas y determinaciones: Realización de las pruebas clínicas y evaluaciones estipuladas en el protocolo a los pacientes reclutados.
 - Seguimiento clínico: Control y monitorización continuada del estado y evolución de los pacientes en el marco del estudio.
- Gestión y análisis de datos clínicos
 - Revisión de Historias Clínicas: Extracción y revisión exhaustiva de datos relevantes en las historias clínicas de los participantes.
 - Recogida y gestión de datos: Registro, depuración y control de calidad de la información clínica obtenida, utilizando herramientas estadísticas o cuadernos de recogida de datos (CRD/eCRD).
- Documentación, informes y escritura científica
 - Elaboración de documentación científica: Colaboración en la redacción del protocolo clínico, memorias técnicas, resúmenes, pósteres y artículos científicos.
 - Revisiones bibliográficas: Búsqueda y análisis de la literatura científica basada en la evidencia para fundamentar los componentes de la intervención.
- Tramitación regulatoria, ética y cumplimiento de protocolos
 - Gestión ética y regulatoria: Tramitación de la documentación necesaria ante el Comité de Ética de Investigación Clínica (CEIC) y las agencias regulatorias competentes.
 - Garantía normativa: Velar por el cumplimiento de las Normas de Buena Práctica Clínica (GCP), legislación vigente, bioseguridad y protección de datos del paciente.

- Formación y supervisión
 - Capacitación del equipo: Participación en la formación y tutorización de personal en prácticas o de nueva incorporación en los procedimientos y protocolos específicos del estudio.

- **Se ofrece:**

- **Contrato:** Eventual
- **Jornada:** 100% de Jornada
- **Salario base de la categoría:** 27.347,88€ brutos anuales
- **Lugar de trabajo:** Instituto de Investigación Sanitaria Biobizkaia
- **Unidad o servicio:** Grupo de Enfermedades renales hereditarias y raras.
- **Fecha de inicio prevista:** Inmediata

La persona trabajadora deberá ajustarse a las normas propias de funcionamiento del centro, en cuanto a la dedicación, función que debe desempeñar, horario y vacaciones. Las personas candidatas a esta convocatoria se incluirán en una Bolsa de Empleo que se podrá considerar para posteriores requerimientos del proyecto (Ref. AIRGE23/001)

- **Bolsa de empleo:**

La formalización de la solicitud se deberá realizar a través de la web de Empleo del IIS Biobizkaia: <https://www.bio-bizkaia.eus/web/iis/servicios/trabaja-con-nosotros>

No se presentará documentación en papel. Toda la documentación se presentará telemáticamente utilizando esta página Web.

IMPRESINDIBLE adjuntar un CV personal, una carta argumentando que se cumplen los apartados "se requiere" y el "se valora" de la convocatoria, y toda la documentación acreditativa de lo consignado en el CV (otros títulos, nivel de idiomas...) en formato Pdf. La falta de CV y carta supondrá la no evaluación de la candidatura.

Se recomienda utilizar los buscadores Google Chrome o Mozilla Firefox para realizar la solicitud.