

GESTOR/A DE PROYECTOS TRASLACIONALES – UNIDAD DE APOYO METODOLÓGICO

DESCRIPCIÓN DEL PUESTO (BREVE RESUMEN DEL PUESTO Y UBICACIÓN)

Se precisa perfil profesional para trabajar mediante un contrato de sustitución en la Unidad de Apoyo Metodológico del Instituto de Investigación Sanitaria Biogipuzkoa en Donostia - San Sebastián.

FUNCIONES Y RESPONSABILIDADES

Se dedicará a dar apoyo en la ejecución de proyectos de investigación y colaborar con Investigadores/as de diversos grupos del instituto, así como con el personal de las plataformas del mismo. Sus funciones generales serán las de:

- Coordinación del circuito de identificación de pacientes candidatos para los proyectos.
- Coordinar la comunicación con:
 - Biobanco
 - El CEIm-E en relación a revisión y seguimiento de proyectos.
 - Entre el equipo investigador, personal clínico y personal de equipos de extracción de muestras referentes de otros hospitales o IIS.
- Cumplimentar la información en los cuadernos de recogida de datos (CRD): introducción de los datos y mantenimiento.
- Seguimiento y cumplimiento de los protocolos clínicos, de las Normas de Buena Práctica Clínica y de la legislación vigente en materia de estudios clínicos, estudios observacionales y otros proyectos de investigación.
- Velar por la seguridad, fiabilidad, privacidad, acceso y confidencialidad de los datos.
- Archivo y control de la documentación de los estudios.

COMPETENCIAS NECESARIAS

REQUERIDAS

- Titulación en el área de Ciencias de la Salud (Biología, Bioquímica, Enfermería o similar).
- Formación y/o conocimiento demostrable en gestión de estudios.
- Experiencia en el manejo de datos clínicos y en la gestión de muestras clínicas.
- Experiencia como *Study coordinator*, monitor/a, investigador/a u otro perfil profesional de los implicados en estudios clínicos o traslacionales.
- Dominio y manejo de los programas de ofimática.
- Persona responsable, dinámica y versátil con actitud proactiva.

VALORABLES

- Formación de postgrado.
- Experiencia en el manejo de Cuadernos de Recogida de Datos de ensayos clínicos u otros proyectos de investigación clínica o traslacional (RedCap o similar).
- Experiencia en investigación traslacional o clínica.
- Disponer de acreditación en Buenas Prácticas Clínicas (BPC).
- Conocimiento y experiencia en implementación de medidas de cumplimiento de normativa de protección de datos.
- Capacidad de aprendizaje.
- Conocimientos de euskera y/o inglés a 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 (0-70 PTOS)**
- **CONOCIMIENTOS (ACREDITADOS) IDIOMAS (0-10 PTOS)**
- **OTROS MÉRITOS (0-10 PTOS)**
- **CERTIFICADO DE DISCAPACIDAD MÍNIMO 33% (0-10 PTOS)**
- **ENTREVISTA (0-25 PTOS)**

CONDICIONES CONTRACTUALES

- **TIPO DE CONTRATO (REF LEY):** Contrato de trabajo temporal de sustitución de persona trabajadora en baja de maternidad. Una vez que la persona de la baja se incorpore a su puesto de trabajo finalizará el contrato.
- **TIPO DE JORNADA:** Completa (1.592 horas anuales)
- **FECHA PREVISTA ALTA:** Octubre 2026
- **RETRIBUCIÓN BRUTA ANUAL:** 28.000€ – 30.000€ 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.bio-gipuzkoa.eus). 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: 27/09/2026

TRANSLATIONAL PROJECT MANAGER – METHODOLOGICAL SUPPORT UNIT

JOB DESCRIPTION (BRIEF DESCRIPTION OF ROLE AND LOCATION)

Professional profile required to work under a temporary contract in the Methodological Support Unit at the Biogipuzkoa Health Research Institute in Donostia - San Sebastián.

DUTIES AND RESPONSIBILITIES:

They will provide support in the implementation of research projects and collaborate with researchers from the institute's different departments, as well as with the staff of the institute's platforms.

Their general duties will be:

- Coordinate the identification of candidate patients for projects.
- Coordinate communication with:
 - The biobank.
 - The CEIm-E (the Basque Country Ethics Committee) in relation to project review and monitoring.
 - The rest of the research team, clinical staff, and sampling equipment staff from other hospitals or health research institutes.
- Fill out information in case report forms (CRFs), entering and maintaining data.
- Monitor and comply with clinical protocols, the guidelines for Good Clinical Practice, and current legislation on clinical trials, observational studies, and other research projects.
- Ensure data security, reliability, privacy, access, and confidentiality.
- File and control documentation related to clinical research.

NECESSARY SKILLS

ESSENTIAL

- Degree in Health Sciences (Biology, Biochemistry, Nursing, or similar)
- Training and/or demonstrable expertise in managing trials.
- Experience in handling clinical data and managing clinical samples.
- Experience as a study coordinator, monitor, researcher, or other professional involved in clinical or translational studies or trials.
- Mastery and use of office programs.
- A responsible, dynamic, and versatile person with a proactive attitude

DESIRABLE

- Postgraduate training
- Experience in handling case report forms of clinical trials or other clinical or translational research projects (RedCap or similar).
- Experience in clinical or translational research.
- Accreditation in Good Clinical Practice (GCP).
- Knowledge and experience in implementing data protection compliance measures
- Learning capacity
- Written and spoken knowledge of Basque and/or English.

*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 (0-70 POINTS)**
- **PROVEN LANGUAGE SKILLS (0-10 POINTS)**
- **OTHER DISTINCTIONS (0-10 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 to replace someone on maternity leave. The contract will end once the person on leave comes back to work.
- **WORK SCHEDULE:** Full-time (1,592 hours/year)
- **EXPECTED START DATE:** October 2026
- **GROSS ANNUAL SALARY:** €28,000 – €30,000 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.biogipuzkoa.eus). 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 European Commission. As such, it takes responsibility for ensuring gender equality based on the goals established 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, please send an email to rrhh@bio-gipuzkoa.eus.

CV submission deadline: 09/27/2026