

**CONVOCATÒRIA REF.: 004-2022****BASES DE LA CONVOCATÒRIA.****PLAÇA CONVOCADA.**

Es convoca el procés selectiu per a la cobertura de 1 plaça de suport a la recerca a l'**INSTITUT D'INVESTIGACIÓ BIOMÈDICA DE GIRONA DR. JOSEP TRUETA (IDIBGI)**, per formar part del grup de recerca d'Infeccions, sèpsia i disfunció multiorgànica del pacient crític, liderat pel Dr. Sirvent en la següent categoria professional:

Coordinador/a Assajos Clínics**Funcions a desenvolupar per la persona contractada:**

- Coordinar assaigs clínics amb Antibiotics i fàrmacs anti COVID desenvolupats a la UCI.
- Suport en la preparació / inici estudi
 - Assistència reunió d'investigadors i visita inici del centre.
 - Contacte amb promotor.
 - Suport en la preparació i submissió al CEIC. Seguiment contracte.
 - Trainings corresponents a cada protocol (BPC, CRD, Registre/Random, notificacions SUSARs).
 - Valoració i complementació qüestionari viabilitat.
- Desenvolupament, implantació, tancament
 - Complementació CRD. Assistència i suport a visites de monitorització.
 - Farmàcia: assignació tractament, recollida medicació, compliment terapèutic.
 - Identificació de pacients per tal d'augmentar el potencial de reclutament (compliment compromís del centre).
 - Notificació SUSARs/SAEs i seguiment.
 - Preparació documentació per arxiu.
 - Preparació i programació de tots els procediments requerits per protocol.
 - Proves centralitzades (ECG, laboratori...). Manipulació i enviament.
 - Realització de seguiment dels estudis (seguiment sol·licitat per el CEIC).
 - Suport durant la visita amb el pacient per tal de garantir la correcte recollida de dades i donar suport a l'investigador (procediments, registres pacient, randomització pacients).
 - Suport i assistència a la visita final i tancament de centre.
- Recerca Interna
 - Asessorament en la gestió, disseny i elaboració del protocol.
 - Cerca de la col·laboració amb Indústria farmacèutica proveïdora de la medicació del projecte de recerca.
 - Disseny i elaboració del CRD.
 - Elaboració del Full d'informació al pacient i consentiment informat.
 - Notificacions i seguiment a les autoritats competents.
 - Pla logístic de l'estudi.



- Realització de seguiment dels estudis (seguiment sol·licitat per el CEIC).

Requisits dels aspirants:

- Llicenciatura/Grau en l'àrea de les ciències de la salut
- Experiència en la monitorització d'assajos clínics o qualsevol relacionat en el món de la recerca clínica
- Especialitat de Medicina Intensiva
- Experiència prèvia en gestió de recerca clínica
- Català, castellà i anglès nivell alt
- Nivell mig de Word i Excel
- Habilitats informàtiques
- Coneixements en el món de la recerca

Es valorarà:

- Experiència en la coordinació i col·laboració en assaigs clínics
- Experiència en l'àrea de Medicina Intensiva
- Capacitat per l'aprenentatge i utilització de coneixements
- Comunicació, creativitat, flexibilitat i gestió del canvi
- Habilitats de negociació, planificació i organització
- Treball en equip i cooperació

S'ofereix:

- Jornada: Parcial (6h/ setmanals)
- Durada: 17 mesos amb possibilitat de continuació.
- Incorporació prevista: Març de 2022
- Les retribucions brutes anuals inherents a la plaça objecte de la present convocatòria, seran fixades en funció de l'experiència aportada i les aptituds dels candidats.

Presentació de Sol·licituds:

Enviar una Carta Presentació, fent explícita la Referència de la plaça i la motivació personal de la sol·licitud, adjuntant-hi el *Curriculum Vitae* i la documentació acreditativa dels mèrits exposats i de la titulació obtinguda.

Lloc de Presentació:

Per correu electrònic al mail borsadetreball@idibgi.org (indicar a l'assumpte la referència de la plaça)

Termini Presentació:

Des de la publicació d'aquesta convocatòria fins el 15 de febrer de 2022.



La contractació s'efectuarà segons el previst en l'article 15 del Reial Decret Legislatiu 1/1995, de 24 de març, pel qual s'aprova el text refós de la Llei de l'Estatut dels Treballadors, d'acord amb el que disposa l'art. 2 del Reial Decret 2720/98, de 18 de desembre (B.O.E. de 8 de gener de 1999), Llei 12/2001, de 9 de juliol (B.O.E. de 10 de juliol) i disposicions concordants.

Es té en compte el principi d'igualtat de tracte entre homes i dones, d'acord amb l'article 14 de la Constitució Espanyola, la Directiva 2006/54/CE del Parlament Europeu i del Consell i el previst en la Llei Orgànica 3/2007, de 22 de març, i la Llei 17/2015, de 21 de juliol, per la igualtat efectiva de homes i dones.

Es té en compte l'accessibilitat universal de les persones amb discapacitat segons el RD Legislatiu 1/2013, de 29 de novembre, pel que s'aprova el Text refós de la Llei General de drets de les persones amb discapacitat i de la seva inclusió social, fent especial referència als articles 35 i següents on es regulen les garanties del dret al treball.

**CONVOCATORIA REF.: 004-2022****BASES DE LA CONVOCATORIA.****PLAZA CONVOCADA.**

Se convoca el proceso selectivo para la cobertura de 1 plaza de apoyo a la investigación en el INSTITUTO DE INVESTIGACIÓN BIOMÉDICA DE GIRONA DR. JOSEP TRUETA (IDIBGI) para formar parte del grupo de Infecciones, sepsis y disfunción multiorgánica del paciente crítico, liderado por el Dr. Sirvent en la siguiente categoría profesional:

Coordinador/a Ensayos Clínicos**Funciones a desarrollar por la persona contratada:**

- Coordinar ensayos clínicos con Antibióticos y fármacos anti COVID desarrollados en la UCI.
 - Apoyo en la preparación / inicio estudio.
 - Asistencia reunión de investigadores y visita inicio del centro.
 - Contacto con promotor.
 - Apoyo en la preparación y sumisión al CEIC. Seguimiento contrato.
 - Trainings correspondientes a cada protocolo (BPC, CRD, Registro/Random, notificaciones SUSARs).
 - Valoración y complementación cuestionario viabilidad.
- Desarrollo, implantación, cierre
 - Complementación CRD. Asistencia y soporte a visitas de monitorización.
 - Farmacia: asignación tratamiento, recogida medicación, cumplimiento terapéutico.
 - Identificación de pacientes para aumentar el potencial de reclutamiento (cumplimiento compromiso del centro).
 - Notificación SUSARES/SAEs y seguimiento.
 - Preparación documentación por archivo.
 - Preparación y programación de todos los procedimientos requeridos por protocolo.
 - Pruebas centralizadas (ECG, laboratorio...). Manipulación y envío.
 - Realización de seguimiento de los estudios (seguimiento solicitado por el CEIC)
 - Apoyo durante la visita con el paciente para garantizar la correcta recogida de datos y apoyar al investigador (procedimientos, registros paciente, randomización pacientes).
 - Apoyo y asistencia a la visita final y cierre de centro.
- Investigación Interna
 - Asesoramiento en la gestión, diseño y elaboración del protocolo.
 - Investigación de la colaboración con Industria farmacéutica proveedora de la medicación del proyecto de investigación.
 - Diseño y elaboración del CRD.
 - Elaboración de la Hoja de información al paciente y consentimiento informado
 - Notificaciones y seguimiento a las autoridades competentes.
 - Plan logístico del estudio.
 - Realización de seguimiento de los estudios (seguimiento solicitado por el CEIC).

Requisitos de los aspirantes:



- Licenciatura/Grado en el área de las ciencias de la salud.
- Experiencia en la monitorización de ensayos clínicos o cualquier relacionado en el mundo de la investigación clínica.
- Especialidad de Medicina Intensiva.
- Experiencia previa en gestión de investigación clínica.
- Catalán, castellano e inglés nivel alto.
- Nivel medio de Word y Excel.
- Habilidades informáticas.
- Conocimientos en el mundo de la investigación.

Se valorará:

- Experiencia en la coordinación y colaboración en ensayos clínicos
- Experiencia en el área de Medicina Intensiva
- Capacidad para el aprendizaje y utilización de conocimientos
- Comunicación, creatividad, flexibilidad y gestión del cambio
- Habilidades de negociación, planificación y organización
- Trabajo en equipo y cooperación

Se ofrece:

- Jornada: Parcial (6h/semanales)
- Duración: 17 meses con posibilidad de continuación
- Incorporación prevista: Marzo de 2022
- Las retribuciones brutas anuales inherentes a la plaza objeto de la presente convocatoria, serán fijadas en función de la experiencia aportada y las aptitudes de los candidatos.

Presentación de Solicituds:

Enviar una Carta Presentación, haciendo explícita la Referencia de la plaza y la motivación personal de la solicitud, adjuntando el Curriculum Vitae y la documentación acreditativa de los méritos expuestos y de la titulación obtenida.

Lugar de Presentación:

Por correo electrónico al mail borsadetreibung@idibgi.org (indicar en el asunto la referencia de la plaza)

Plazo Presentación:

Desde la publicación de esta convocatoria hasta el 15 de febrero de 2022.

La contratación se efectuará según lo previsto en el artículo 15 del Real Decreto Legislativo 1/1995, de 24 de marzo, por el que se aprueba el texto refundido de la Ley del Estatuto de los Trabajadores, de acuerdo con lo dispone el art. 2 del Real Decreto 2720/98, de 18 de diciembre (B.O.E. de 8 de enero de 1999), Ley 12/2001, de 9 de julio (B.O.E. de 10 de julio) y disposiciones concordantes.



Institut
d'Investigació
Biomèdica
de Girona
Dr. Josep Trueta



Unió Europea
Fons europeu
de desenvolupament regional
Una manera de fer Europa



Se tiene en cuenta el principio de igualdad de trato entre hombres y mujeres, de acuerdo con el artículo 14 de la Constitución Española, la Directiva 2006/54 / CE del Parlamento Europeo y del Consejo y el previsto en la Ley Orgánica 3 / 2007, de 22 de marzo, y la Ley 17/2015, de 21 de julio, para la igualdad efectiva de hombres y mujeres.

Se tiene en cuenta la accesibilidad universal de las personas con discapacidad según el RD Legislativo 1/2013, de 29 de noviembre, por el que se aprueba el Texto refundido de la Ley General de derechos de las personas con discapacidad y de su inclusión social, haciendo especial referencia a los artículos 35 y siguientes donde se regulan las garantías del derecho al trabajo.

**ANNOUNCEMENT REF.: 004-2022****BASES OF THE CALL.****POSITION ANNOUNCED.**

GIRONA BIOMEDICAL RESEARCH INSTITUTE DR. JOSEP TRUETA (IDIBGI) opens the selection process to cover one research support job position to be part of Infections, sepsis and multi-organ dysfunction in critically ill patients research group, led by Dr. Sirvent in the following professional category:

Clinical Trials Coordinator**Functions to be developed:**

- Coordinate clinical trials with Antibiotics and anti-COVID drugs developed in the ICU.
- Support in the preparation / start of study
 - Attendance at a meeting of researchers and a visit to the start of the center.
 - Contact with promoter.
 - Support in the preparation and submission to the CEIC. Contract monitoring.
 - Trainings corresponding to each protocol (BPC, CRD, Registry/Random, SUSARs notifications).
 - Assessment and completion of the feasibility questionnaire.
- Development, implementation, closure
 - CRD complementation. Assistance and support for monitoring visits.
 - Pharmacy: treatment allocation, medication collection, therapeutic compliance.
 - Identification of patients to increase the potential for recruitment (fulfillment of the center's commitment).
 - SUSARES/SAEs notification and follow-up.
 - Preparation of documentation by file.
 - Preparation and programming of all procedures required by protocol.
 - Centralized tests (ECG, laboratory...). Handling and shipping.
 - Monitoring of the studies (monitoring requested by the CEIC)
 - Support during the visit with the patient to guarantee the correct data collection and support the researcher (procedures, patient records, patient randomization)
 - Support and assistance to the final visit and closure of the center.
- Internal research
 - Advice on the management, design and elaboration of the protocol.
 - Investigation of collaboration with the pharmaceutical industry that supplies the medication for the research project.
 - Design and elaboration of the CRD.
 - Preparation of the patient information sheet and informed consent
 - Notifications and follow-up to the competent authorities.
 - Logistic plan of the study.
 - Monitoring of the studies (monitoring requested by the CEIC).

Requirements of the candidates:

- Bachelor's degree in the area of health sciences



- Experience in monitoring clinical cases or any relation in the field of clinical research.
- Specialty of Intensive Medicine
- Previous experience in clinical research management
- Catalan, Spanish and English level high
- Word and Excel middle level
- Computer skills
- Knowledge in the world of research

It will be valued:

- Previous experience in Clinical Trials.
- Demonstrable experience in the area of Intensive Care Medicine.
- Capacity for learning and use of knowledge.
- Communication, creativity, flexibility and chance management capacities.
- Skills of negotiation, planning and organization.
- Teamwork and cooperation capacity.

We offer:

- Week: 6 hours for week
- Duration: 17 months with possibility to be continued.
- Expected incorporation: March 2022
- The annual gross remuneration inherent to the vacancy subject to this call, will be determined based on the experience provided and the skills of the candidates.

Submission of Applications:

Send a Motivation Letter, specifying the Job Reference and the personal motivation of the application, enclosing the Curriculum Vitae and the documentation that certifies the merits outlined and the qualifications obtained.

Applications must be sent by e-mail to borsadetrebball@idibgi.org (indicate the job reference on the subject)

Terms:

From the publication of this call until January 15th, 2022.

The recruitment will be carried out in accordance with the provisions of article 15 of Royal Legislative Decree 1/1995, of March 24, which approves the revised text of the Workers' Statute Law, in accordance with which has the art 2 of Royal Decree 2720/98, of December 18 (O. of January 8, 1999), Law 12/2001, of July 9 (O. of July 10) and concordant provisions.

The principle of equal treatment for men and women, in accordance with article 14 of the Spanish Constitution, is taken into account, Directive 2006/54/EC of the European Parliament and the Council



and the provisions of Organic Law 3/2007, of March 22, and Law 17/2015, of July 21, for the effective equality of men and women.

The universal accessibility of people with disabilities is considered in accordance with Legislative RD 1/2013, of November 29, which approves the Revised Text of the General Law on the rights of people with disabilities and their inclusion social, making special reference to articles 35 and following where the guarantees of the right to work are regulated.

Salt, a 1 de febrer de 2022.

Sra. Anna Ribas

Gerent