

CONVOCATÒRIA REF.: 050-2022
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 de la Unitat de Recerca Clínica, en la següent categoria professional:

Tècnic/a de Recerca Clínica Sènior – Coordinador/a d'Assajos Clínics

Funcions a desenvolupar per la persona contractada:

- Tramitació de tota la documentació necessària per obtenir l'aprovació del CEIC: documentació local i externa
- Assistència a la visita d'inici de l'assaig al centre: reunió promotor/monitor i equip investigador. Recollida de tota la documentació necessària
- Suport a la posada en marxa, control suport a equip investigador i serveis implicats durant l'assaig clínic
- Identificació de possibles participants a l'assaig, suport en la confirmació de criteris establerts en protocol
- Tasques de suport en la gestió de l'estudi clínic per a la correcta consecució de l'assaig clínic buscant la màxima adherència al protocol d'investigació i la màxima qualitat en les dades recollides:
 - Participació en la tasca d'omplir el Quadern de Recollida de Dades (QRD).
 - Participació en la resolució de quèries al llarg de l'estudi
 - Assistir a les visites de monitorització del promotor de l'estudi clínic.
 - Revisió compliment terapèutic
 - Seguiments estudis CEIC
 - Actualització taula estudis tancats/custòdia
 - Arxiu i documentació dels estudis
 - Entrada i Manteniment pacients SAP
- Revisió i notificació al responsable de la unitat:
 - Visites realitzades i monitoritzades dels pacients inclosos en assajos clínics
 - Suport en la tramitació del pagament juntament amb responsable del departament de facturació
 - Control del proves complementaries (serveis col·laboradors) i/o proves satèl·lit.

Requisits dels aspirants:

- Estudis Universitaris en l'àrea de les Ciències de la Salut
- Experiència prèvia mínima de 4 anys en gestió de recerca clínica.
- Formació específica en metodologia i coordinació de recerca clínica
- Formació en Bona Pràctica Clínica.
- Coneixements informàtics pel que fa al manteniment i explotació de bases de dades.

- Experiència en la gestió de dades d'assaigs clínics.
- Capacitat per dur a terme el treball seguint protocols i normes establertes.
- Capacitat de planificar i gestionar el temps i els recursos.
- Domini de les llengües: català i castellà
- Llengua anglesa nivell mig-alt
- Habilitats informàtiques
- Bons coneixements de Excel
- Habilitats pel maneig i resolució de conflictes.

Es valorarà:

- Coneixements d'Ètica d'Investigació Clínica.
- Coneixements de aspectes legals i altres normatives dels assaigs clínics.
- Experiència en Recerca en l'àrea de Malalties Neurodegeneratives
- Persona amb facilitat per l'aprenentatge i utilització de coneixements.
- Persona amb habilitats comunicatives, creativitat, negociació, flexibilitat i gestió del canvi
- Capacitat de planificació i organització.
- Treball en equip i cooperació

S'ofereix:

- Posició Estable. Contracte Indefinit per Taxa de Reposició Addicional
- Jornada: Completa (40 h/setmana)
- Horari: 8-17h amb flexibilitat
- Incorporació prevista: Juliol 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 12 de juliol 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.: 050-2022
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 de la Unidad de Investigación Clínica, en la siguiente categoría profesional:

Técnico/a de Investigación Clínica – Coordinador/a de Ensayos Clínicos

Funciones a desarrollar por la persona contratada:

- Tramitación de toda la documentación necesaria para obtener la aprobación del CEIC: documentación local y externa
- Asistencia a la visita de inicio del ensayo al centro: reunión promotor/monitor y equipo investigador. Recogida de toda la documentación necesaria
- Apoyo a la puesta en marcha, control soporte a equipo investigador y servicios implicados durante el ensayo clínico
- Identificación de posibles participantes en el ensayo, apoyo en la confirmación de criterios establecidos en protocolo
- Tareas de apoyo en la gestión del estudio clínico para la correcta consecución del ensayo clínico buscando la máxima adherencia al protocolo de investigación y la máxima calidad en los datos recogidos:
 - Participación en la tarea de cumplimentar el Cuaderno de Recogida de Datos (QRD).
 - Participación en la resolución de quérías a lo largo del estudio
 - Asistir a las visitas de monitorización del promotor del estudio clínico.
 - Revisión cumplimiento terapéutico
 - Seguimientos estudios CEIC
 - Actualización tabla estudios cerrados/custodia
 - Archivo y documentación de los estudios
 - Entrada y Mantenimiento pacientes SAP
- Revisión y notificación al responsable de la unidad:
 - Visitas realizadas y monitorizadas de los pacientes incluidos en ensayos clínicos
 - Apoyo en la tramitación del pago junto con responsable del departamento de facturación
 - Control de las pruebas complementarias (servicios colaboradores) y/o pruebas satélites.

Requisitos de los aspirantes:

- Estudios Universitarios en el área de las Ciencias de la Salud
- Experiencia previa mínima de 4 años en gestión de investigación clínica.
- Formación específica en metodología y coordinación de investigación clínica
- Formación en Buena Práctica Clínica.

- Conocimientos informáticos en cuanto al mantenimiento y explotación de bases de datos.
- Experiencia en la gestión de datos de ensayos clínicos.
- Capacidad para llevar a cabo el trabajo siguiendo protocolos y normas establecidas.
- Capacidad de planificar y gestionar el tiempo y los recursos.
- Dominio de las lenguas: catalán y castellano
- Lengua inglesa nivel medio-alto
- Habilidades informáticas
- Buenos conocimientos de Excel
- Habilidades para el manejo y resolución de conflictos.

Se valorará:

- Conocimientos de Ética de Investigación Clínica.
- Conocimientos de aspectos legales y otras normativas de los ensayos clínicos.
- Experiencia en Investigación en el área de Enfermedades Neurodegenerativas
- Persona con facilidad por el aprendizaje y utilización de conocimientos.
- Persona con habilidades comunicativas, creatividad, negociación, flexibilidad y gestión del cambio
- Capacidad de planificación y organización.
- Trabajo en equipo y cooperación

Se ofrece:

- Posición Estable. Contrato Indefinido por Tasa de Reposición Adicional
- Jornada: Completa (40 h/semana)
- Horario: 8-17h con flexibilidad
- Incorporación prevista: Julio 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 Solicitudes:

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 borsadetreball@idibgi.org (indicar en el asunto la referencia de la plaza)

Plazo Presentación:

Desde la publicación de esta convocatoria hasta el 12 de julio 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.

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.: 050-2022

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 the Clinical Research Unit, in the following professional category:

Senior Clinical Research Technician - Coordinator of Clinical Trials

Functions to be developed:

- Processing of all the necessary documentation to obtain the approval of the CEIC: local and external documentation
- Attendance at the rehearsal visit to the center: promoter / monitor meeting and research team. Collection of all necessary documentation
- Start-up support, support for research team support and services involved during the clinical trial
- Identification of possible participants in the trial, support in the confirmation of criteria established in the protocol
- Support tasks in the management of the clinical study for the correct achievement of the clinical trial seeking the maximum adherence to the research protocol and the maximum quality in the data collected:
 - Participation in completing the Data Collection Notebook (QRD).
 - Participation in the resolution of caries throughout the study
 - Attend clinical trial promoter monitoring visits.
 - Therapeutic compliance review
 - Follow-up of CEIC studies
 - Closed study / custody table update
 - Archive and documentation of the studies
 - SAP Patient Entry and Maintenance
- Review and notification to the head of the unit:
 - Visits made and monitored by patients included in clinical trials
 - Support in the processing of the payment together with the person in charge of the invoicing department
 - Control of complementary tests (collaborating services) and / or satellite tests.

Requirements of the candidates:

- University Studies in the area of Health Sciences
- Minimum previous experience of 4 years in clinical research management.
- Specific training in clinical research methodology and coordination
- Training in Good Clinical Practice.
- Computer skills regarding the maintenance and operation of databases.
- Experience in clinical trial data management.
- Ability to carry out the work following established protocols and rules.
- Ability to plan and manage time and resources.

- Catalan and Spanish languages high level
- English language medium-high level
- Computer skills
- Good knowledge of Excel
- Conflict management and resolution skills.

It will be valued:

- Knowledge of Clinical Research Ethics.
- Knowledge of legal aspects and other regulations of clinical trials.
- Experience in Research in the area of Neurodegenerative Diseases
- Easy to learn and use knowledge.
- Person with communication skills, creativity, negotiation, flexibility and change management
- Ability to plan and organize.
- Teamwork and cooperation

We offer:

- Permanent Position. Indefinite Contract for Additional Replacement Fee.
- Day: Full (40 h / week)
- Hours: 8 am-5pm with flexibility
- Planned incorporation: July 2022
- The gross annual remuneration inherent in the position covered by this call will be set according to the experience provided and the aptitudes 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 borsadetreball@idibgi.org (indicate the job reference on the subject)

Terms:

From the publication of this call until July, 12th 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 28 de juny de 2022.

Dra. Marga Nadal

Directora