

CONTRATO INTERINIDAD Ref: 22/2020.

El IIS La Fe resuelve convocar 1 plaza para la contratación en régimen de concurrencia competitiva para un **LICENCIADO/A EN FARMACIA + MÁSTER EN INVESTIGACIÓN, DESARROLLO Y CONTROL DE MEDICAMENTOS O EQUIVALENTE** que se encargará de coordinar el Área de Investigación Clínica con el objetivo de prestar servicio de apoyo y orientación a investigadores y promotores interesados en la puesta en marcha, tramitación y ejecución de Estudios Clínicos, promovidos tanto por la industria farmacéutica como por el IIS La Fe y sus investigadores.

Requisitos para participar en la convocatoria:

-Tener nacionalidad española o permiso de trabajo, o alguna otra nacionalidad que permita el acceso al empleo del sector público. En caso de no tenerla y resultar esta persona seleccionada, el contrato no se formalizará hasta que la documentación correspondiente esté en regla. En caso de que finalmente no se consiga finalizar este trámite dentro del plazo establecido por la Comisión de Valoración, la persona seleccionada no podrá ser contratada; dejando, en este caso, la plaza desierta o contratándose a la siguiente persona en caso de que se haya dado orden de prelación en la Resolución.

- Tener cumplidos 16 años y no exceder, en su caso, de la edad máxima de jubilación forzosa o de aquella otra que pueda establecer por ley.

- Al tratarse de un contrato de Interinidad por selección el candidato o candidata deberá cumplir los requisitos legales para acogerse a este tipo de contrato

Servicio / Unidad / Grupo Acreditado: IIS La Fe

Requisitos de los candidatos: *(Todos los requisitos que se exijan en este apartado serán imprescindibles para poder optar al puesto):*

LICENCIADO/A EN FARMACIA + MÁSTER EN INVESTIGACIÓN, DESARROLLO Y CONTROL DE MEDICAMENTOS O EQUIVALENTE

Méritos a valorar: *(Se valorarán los méritos relacionados con la actividad/funciones a desarrollar) (de 0 a 5 puntos)*

- Experiencia de al menos 3 años desarrollando un cargo de responsabilidad dirigiendo equipos en gestión de la investigación clínica, preferentemente en el ámbito de una fundación o similares (3 puntos)

- Experiencia como Gestor de Proyectos de investigación clínica (0,5 puntos)

- Posgrado en monitorización de ensayos clínicos (0,5 puntos)

- Experiencia de al menos 2 años en monitorización de ensayos clínicos, preferentemente en el sector privado (CROs, compañías farmacéuticas) (0,5 puntos)

- Certificado Inglés C1 o superior (0,3 puntos)

- Experiencia docente en ensayos clínicos y BPCs (0,2 puntos)

Currículum vitae y Expediente Académico *(de 0 a 2 puntos)*

Currículum vitae (1,5 punto)

Expediente Académico (0,5 punto)

Entrevista *(de 0 a 2 puntos)*

Otros Méritos: *(Formación complementaria) (de 0 a 1 punto)*

- Certificado formación en Normas de BPC (0,2 puntos)

- Certificado de formación en Productos Sanitarios (0,2 puntos)

- Certificado de formación en Farmacovigilancia en ensayos clínicos (0,2 puntos)

- Certificado de formación en Aspectos éticos y legales de la investigación biomédica (0,2 puntos).

- Certificado de formación en Fundamentos de investigación en ciencias de la salud (0,2 puntos)

Actividad Formativa / Funciones a desarrollar:

- Coordinar, supervisar y controlar la actividad del Área de Investigación Clínica.

- Coordinar la actividad de la Unidad dentro de la plataforma SCReN.

- Identificar necesidades e implementar iniciativas para mejorar la gestión de la investigación clínica.

- Proponer, participar en la redacción, y validar PNTs para el funcionamiento del Área en colaboración con el Área de Calidad.

- Coordinar, organizar e impartir formación relacionada con Investigación Clínica.

- Reuniones con empresas farmacéuticas y CROs para nuevas propuestas de ensayos clínicos, así como para abordar y corregir dificultades relacionadas con la investigación clínica.

- Gestionar convocatorias de empleo para el Área de Investigación Clínica, así como gestionar el equipo de trabajo y accesos cuando se incorpora un nuevo trabajador al Área.
- Gestionar la incorporación de alumnos de máster de ensayos clínicos para la realización de prácticas en el Área.
- Trabajar en estrecha colaboración con el CEIm La Fe para la solicitud y mantenimiento de su acreditación por parte de la Dirección General de Farmacia y Productos Sanitarios.
- Participar en actividades/reuniones con el hospital para mejorar el funcionamiento de la investigación clínica.
- Trabajar en estrecha colaboración con médicos para entrar a formar parte de plataformas nacionales e internacionales para la captación de actividad.
- Gestionar convocatorias de ayudas a los ensayos clínicos de investigación independiente promovidas por el IIS La Fe cuando sea necesario.
- Revisión de convenios de colaboración con Universidades y empresas.
- Asesorar sobre aspectos regulatorios de ensayos clínicos.
- Consultas con la AEMPS (clasificación estudios, confirmación dudas, autorizaciones...)
- Puesta en marcha ensayos de investigación independiente.
- Proporcionar apoyo en la elaboración del contenido y estructura correspondiente al Área de Investigación Clínica de la página web del IIS La Fe
- Proporcionar apoyo en la elaboración de la memoria científica anual.
- Proporcionar apoyo en la coordinación de la UICAB en caso de necesidad

Características del Contrato y/o Beca:

- Jornada completa 40 horas/semanales
- Cuantía del Contrato: 3.000€/Bruto mes
- Duración del Contrato: Interinidad por selección
- Dedicación Exclusiva.

Plazo de finalización de entrega de solicitudes: 04/04/2020

Documentación a aportar On-Line www.iislafe.es

- Currículum Vitae Actualizado.
- Expediente Académico con nota media.
- Copia de la Titulación Académica exigida.
- Documentación acreditativa de los méritos reseñados.

**La documentación presentada a este concurso público quedará en depósito en el IIS La FE.*