

**CONTRATO Ref: 5/2021.**

**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 de dos meses desde la concesión 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.

-La Fundación y/o el Tribunal, por razones de interés para la entidad, podrán desistir en cualquier momento de la resolución o cancelación de esta Convocatoria, sin mediar justificación alguna.

**Título Proyecto de Investigación:** DESARROLLO DE UNA UNIDAD DE ENSAYOS CLÍNICOS EN LEUCEMIA AGUDA EN UN CENTRO DE REFERENCIA PARA EL TRATAMIENTO INTEGRAL DE ESTA PATOLOGÍA EN ADULTOS

El IIS La Fe resuelve convocar 1 plaza(s) para la contratación en régimen de concurrencia competitiva, para un biólogo que se encargará de desarrollar las funciones en el marco del Proyecto.

**Servicio / Unidad / Grupo Acreditado:** HEMATOLOGIA Y HEMOTERAPIA

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

Titulado Superior - Ciencias de la Salud/Ciencias Experimentales – Biología

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

- Experiencia previa como study coordinator/data manager en ensayos clínicos fase 2-3 en el campo de la leucemia aguda y los síndromes mielodisplásicos (2,5 puntos).

(0,1 puntos por ensayo clínico en el campo de la leucemia aguda y síndromes mielodisplásicos que ha dirigido o coordinado, hasta un máximo de 2,5 puntos)

- Participación previa en ensayos clínicos de fases tempranas (Fase1) en leucemia aguda (2,5 puntos).

(0,25 puntos en ensayos clínico en el ámbito de la leucemia aguda en el que ha participado, hasta un máximo de 2,5 puntos)

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

- Curriculum Vitae (1 punto):

- Experiencia previa en otros puestos de trabajo (0,6 puntos).

- Máster o Diploma de Estudios Avanzados en Ciencias experimentales (0,1 puntos).

- Conocimiento de idiomas (inglés y otros idiomas) (acreditable) (0,3 puntos).

- Expediente Académico (1 punto).

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

- Good Clinical Practice Certificate obtenido en el último año (0,4 puntos).

- Certificado IATA para el manejo de "dangerous goods" (0,3 puntos).

- Manejo avanzado Microsoft Access, Excel, Infopath y gestión de bases de datos (0,2 puntos).

- Diversidad Funcional igual o superior a 33% (0,1 punto).

**Entrevista** *(de 0 a 2 puntos)*

Si procede (se hará entrevista si la diferencia entre el primer candidato y el segundo es igual o inferior a dos puntos)

**Actividad Formativa / Funciones a desarrollar:**

- Complimentación de los cuadernos de recogida de datos (papel y electrónicos) de los pacientes incluidos en los ensayos clínicos objeto del presente proyecto.
- Coordinación entre los diferentes servicios implicados en los ensayos clínicos objeto del presente proyecto.
- Facilitar la correcta adherencia de los investigadores al estudio, al protocolo de investigación y a las buenas prácticas clínicas de los ensayos clínicos objeto del presente proyecto.
- Revisar y comprobar que se cumplen los criterios de tratamiento así como las visitas determinadas por el protocolo detallado en cada uno de los ensayos clínicos objeto del presente proyecto.
- Colaborar con el monitor y atender las visitas de monitorización de los ensayos clínicos objeto del presente proyecto.
- Cumplir con los timelines para el correcto desarrollo de los ensayos clínicos objeto del presente proyecto.
- Preparación de auditorías y desarrollo de standard operating procedures.
- Coordinación diaria con farmacia y enfermería de ensayos clínicos, investigadores, y clinical research association para el correcto desarrollo de los ensayos clínicos objeto del presente proyecto.

**Características del Contrato y/o Beca:**

- Jornada Completa.
- Cuantía del Contrato: 28.235,29 €/ brutos anuales
- Duración del Contrato: 1 año prorrogable según disponibilidad económica hasta finalización del proyecto.
- Dedicación Exclusiva.

**Plazo de finalización de entrega de solicitudes: 26/01/2021**

**Documentación a aportar On-Line [www.iislafe.es](http://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.*