



# GESTOR CLÍNICO Y MONITOR DE ENSAYOS CLÍNICOS PARA SUSTITUCIÓN BAJA PATERNAL

12 febrero, 2020 /  0

El Instituto de Investigación Biomédica de Málaga precisa contratar una persona con el siguiente perfil: **GESTOR CLÍNICO Y MONITOR DE ENSAYOS CLÍNICOS PARA SUSTITUCIÓN BAJA PATERNAL**

## Proyecto

- CZ696 FIBROSIS de la UGC Cardiología: protocolo LCZFIBROSIS y el título es "LCZ696 en pacientes con insuficiencia cardiaca con fracción de eyección deprimida y elevada comorbilidad: efecto en el remodelado y fibrosis de ventrículo izquierdo valorado por nuevos biomarcadores de insuficiencia cardiaca y resonancia magnética cardíaca."
- Donepezilo de la UGC UNCA CIMES: protocolo FIM-DON-2017-01 y el título es "Estudio de la eficacia y reorganización cerebral tras el tratamiento combinado con Donepezilo, rehabilitación intensiva y estimulación transcraneal de corriente directa en la afasia crónica"
- PXE Lansoprazol de la UGC Medicina Interna: protocolo FIM-PXE-2016-01 y el título es "Respuesta al lansoprazol oral de los niveles del pirofosfato inorgánico en pacientes con enfermedad de Grönblad-Stranberg (Pseudoxantoma Elasticum)"
- SLIT melocotón de la UGC Alergia: protocolo FIM-PRU-2018-01 y el título es "Estudio aleatorizado doble ciego controlado por placebo para evaluar la eficacia y mecanismos implicados en la inmunoterapia sublingual específica con Pru p 3 (Pru p 3-ITSL) en

pacientes con alergia a nsLTP con síntomas graves en su respuesta frente a melocotón, cacahuete artemisia y olivo.”

- Oncobeam de la UGC Oncología: “EVALUATION OF BEAMING TECHNOLOGY’S ABILITY TO DETECT RAS MUTATIONS IN PATIENTS WITH METASTATIC COLORECTAL CANCER BEFORE PROGRESSION IS RADIOLOGICALLY DIAGNOSED”
- Estudio CUCO-UV “Efectividad de un apósito hidrofóbico para microorganismos en el control de la colonización e infección de úlceras vasculares. Estudio controlado, aleatorizado, abierto, con end-point cegado (PROBE trial).
- PROMETEUS
- CELYVIR
- Así como en otros estudios clínicos que se prioricen en la UICEC y que necesiten de su participación.
- Investigador principal: **M<sup>a</sup> Isabel Lucena González**
- Lugar de Realización: **IBIMA / Grupo de Hepatogastroenterología, Farmacología y Terapéutica Clínica Traslacional**

## Funciones a Desarrollar

- Desempeñar funciones de Gestión clínica/científica de los proyectos asignados
- Actuar como contacto principal del promotor durante todo el proyecto
- Establecer un plan y manual de monitorización específico para cada proyecto y hacer el seguimiento para asegurar el cumplimiento del mismo.
- Formar, supervisar y apoyar al equipo monitor interno o externo.
- Coordinar o colaborar en la vigilancia de la seguridad –farmacovigilancia- del proyecto.
- Coordinar o colaborar en la obtención y gestión de datos para la evaluación de eficacia y seguridad adecuada del proyecto.
- Desarrollo y evaluación de Ensayos Clínicos.
- Asesoramiento, monitorización y actividades de farmacovigilancia. Elaboración de informes.
- Asesoramiento y apoyo metodológico en Ensayos Clínicos.
- Monitorización de EECC.
- Realización de protocolos de estudio de investigación y Ensayos Clínicos.

## Requisitos Mínimos

- Licenciado/Graduado/Diplomado en Ciencias de la Salud o equivalente.
- Formación en metodología de Investigación Clínica o master en Ensayos Clínicos o equivalente.
- Nivel avanzado de Inglés

# Requisitos Valorables

- Especialista en Farmacología Clínica (10 puntos)
- Experiencia en el desarrollo, gestión, monitorización, farmacovigilancia, coordinación y dinamización de proyectos de investigación clínica, especialmente estudios multicéntricos nacionales e internacionales. (Se concederá 1 punto por cada 3 meses de experiencia hasta un máximo de 10 puntos).
- Experiencia en el manejo de paquetes informáticos Office, especialmente el Excel, y el uso de bases de datos (3 puntos).
- Experiencia en la industria farmacéutica / CRO. (Se concederán 1 punto por cada 6 meses de experiencia hasta un máximo de 10 puntos).
- Experiencia en el desarrollo y gestión de estudios posautorización de tipo observacional con medicamentos. (Se concederá 1 punto por cada 3 meses de experiencia hasta un máximo de 5 puntos).
- Experiencia en ensayos clínicos en fases tempranas y en Sistemas de Gestión de Calidad (Elaboración de PNTs) (2 puntos).
- Formación en aspectos éticos, metodológicos y administrativos-gestión-legislación en investigación clínica (EECC / EEOO). (Se concederán 2 puntos por cada curso hasta un máximo de 5 puntos).
- Disponer de un nivel medio-alto de inglés hablado y escrito. Se valorarán cada tramo de nivel del idioma conforme al Modelo Común Europeo de Regulación de Lenguas con la siguiente puntuación:
  - Nivel de inglés equivalente a B1: 1 punto
  - Nivel de inglés equivalente a B2: 3 puntos
  - Nivel de inglés equivalente a C1: 5 puntos
- Tener presentaciones a congresos y publicaciones en revistas de prestigio (1 punto por aportación hasta un máximo de 10 puntos)
- Participación en Proyectos de investigación como colaborador ( 2,5 puntos por cada proyecto , hasta un máximo de 10 puntos)
- En caso de disponer de varios títulos, sólo se valorará la puntuación del nivel más alto acreditado.
- Para poder valorar correctamente la experiencia será imprescindible indicar en el CV la duración en meses de los trabajos previos que en el CV se indiquen.
- Los períodos de prácticas no serán valorados para la presente convocatoria.
- En base a los criterios obtenidos en la valoración de méritos se seleccionarán a los tres mejores candidatos para llevar a cabo una entrevista personal que en la que se valorará: aptitud para una organización proactiva del trabajo y liderazgo, habilidades

de coordinación y trabajo en equipo, y capacidad de establecer colaboraciones y trabajar en grupo y disponibilidad para viajar con un máximo de 30 puntos.

## Datos del Contrato

- **Modalidad de contratación** : Contrato de interinidad
- **Categoría** : Técnico
- **Ubicación** : Hospital Regional de Málaga
- **Retribución bruta anual** : 21.780,00 €
- **Jornada**: 35 horas semanales
- **Duración** : 2,5 Meses\*

## Presentación de Candidaturas

Presentación de candidaturas y expresión de interés indicando claramente la referencia de esta convocatoria en el asunto del mensaje a: [rrhh@ibima.eu](mailto:rrhh@ibima.eu) (indicar en el asunto REF: **CZ69ITEC1202**) **PLAZO : recepción de candidaturas hasta 22 de febrero de 2020 a las 15:00 horas.**

## Proceso de selección

El proceso consistirá en el análisis y valoración curricular de todas las candidaturas recibidas, clasificándolas en base a la mejor adaptación del Curriculum al perfil establecido. Tras esta primera clasificación, se realizarán diferentes entrevistas personales. El proceso se podrá ver complementado con la realización de alguna prueba individual encaminada a evaluar con mayor precisión el nivel de desarrollo de las competencias requeridas.

(\* )El citado contrato puede ser susceptible de prórroga en función de las necesidades y desarrollo del proyecto, así como de modificación en su jornada por la misma causa, y siempre comunicándolo al trabajador/a con la debida antelación.

(\*\* )El inicio del contrato está condicionado a la preceptiva autorización por el órgano competente según normativa aplicable a las Fundaciones del Sector Público Andaluz.

---

Tags:

CZ69ITEC1202

Farmacología y Terapéutica Clínica Tradicional

GESTOR CLINICO Y MONITOR DE ENSAYOS CLÍNICOS PARA SUSTITUCIÓN BAJA PATERNAL

Hepatogastroenterología

M<sup>a</sup> Isabel Lucena González

## SUBSCRIBE

Suscríbete a nuestro Newsletter y recibe en tu correo todas las últimas novedades del Instituto.

Tu Email

REGISTRARME

Consulta el histórico de Newsletter:

[2019 year](#)

[2018 year](#)

## ENLACES

- [Contacto](#)
- [Aviso legal](#)
- [Política de cookies](#)
- [Política de Privacidad](#)



Calle Doctor Miguel Díaz Recio, 28 Málaga 29010



(+34) 951 440 260

Fax: (+34) 951 440 262



[ibima@ibima.eu](mailto:ibima@ibima.eu)

[www.ibima.eu](http://www.ibima.eu)



**Unión Europea**  
Fondo Europeo  
de Desarrollo Regional



CH

2019 © Todos los derechos reservados.

