

OFERTA DE EMPLEO

REFERENCIA 86_2025

Empleador: FUNDACIÓN PARA LA INVESTIGACIÓN BIOMÉDICA H. GREGORIO MARAÑÓN.

Grupo de Investigación: UCAICEC

Categoría Profesional: TITULADO/A SUPERIOR UNIVERSITARIO/A.

Titulación Académica Requerida: LICENCIATURA O GRADO EN CIENCIAS DE LA SALUD (MEDICINA, FARMACIA, BIOLOGÍA) CON MÁSTER UNIVERSITARIO

Puesto: GESTOR/A ENSAYOS CLÍNICOS

Perfil requerido:

Experiencia y formación en:

- Experiencia demostrable de al menos 1 año en la monitorización, y gestión de ensayos clínicos abarcando puesta en marcha (incluyendo regulatoria), seguimiento y cierre.
- Formación mostrable en Farmacovigilancia a nivel regulatorio (Eudravigilance).
- Sólido conocimiento del proceso de investigación clínica, incluyendo el conocimiento práctico de todas las áreas funcionales de los ensayos clínicos y la terminología médica.
- Formación complementaria en normas de Buena Práctica Clínica, metodología y logística de ensayos clínicos.
- Conocimientos de los requisitos y procedimientos normativos, éticos y contractuales de los estudios clínicos.
- Informática nivel de usuario avanzado (Office, Excel, Access, Correo, Internet, Bases de datos, etc).
- Conocimiento de la captura electrónica de datos (CRD electrónicos), incluyendo las funciones básicas de procesamiento de datos.
- Inglés, nivel medio tanto oral como escrito.

Se valorará:

- Capacidad organizativa y capacidad de trabajo en equipo.
- Máster en monitorización/gestión de EC.
- Se valorará experiencia en gestión y control de proyectos.
- Capacidad de interactuar con el personal de todos los niveles para coordinar / ejecutar las actividades del estudio.
- Capacidad de manejar varias prioridades dentro de múltiples y complejos ensayos.
- Experiencia en participación de certificaciones de calidad tipo ISO o equivalente.
- Capacidad de trabajar de manera independiente y organizada, priorizar y trabajar dentro de un ambiente de equipo matricial.

Tareas a realizar:

El/La trabajador/a realizará las siguientes tareas en el ámbito del proyecto de investigación:

- Preparación, puesta en marcha y seguimiento de los estudios y estudios clínicos gestionados por la UCAICEC.
- Supervisión de la gestión de los centros, la supervisión clínica y los resultados de la supervisión central, centrándose en la seguridad de los pacientes, el cumplimiento de los protocolos, las BPC y la normativa, y la integridad de los datos.
- Revisar la calidad e integridad de los datos clínicos de los ensayos.
- Control de calidad de los estudios, vigilancia del cumplimiento de las normas de Buena Práctica Clínica y de la normativa que regula la investigación clínica.
- Coordinar la formación inicial y continua del equipo del estudio en relación con las especificidades del

protocolo, la cumplimentación de CRF, los cuadros de mando, los PNT, los planes y directrices clínicos, los planes de datos y los plazos del estudio.

- Responsable del desarrollo y mantenimiento continuo de las herramientas y plantillas de los estudios clínicos, incluido el Plan de Seguimiento Clínico.
- Revisar y firmar los informes de monitorización (incluidos selección, inicio y cierre)..
- Realizar la validación de la documentación fuente según lo requerido por el estudio.
- Farmacovigilancia de los estudios clínicos gestionados por la UCAICEC (Eudravigilance, SAES, SUSARs, informes anuales de seguridad, etc).

Condiciones del contrato de trabajo:

Plazas 1 laboral.

Naturaleza del contrato: Temporal - Plan de Recuperación, transformación y resiliencia (PRTR).

Duración del contrato: Hasta 30/06/2026.

Jornada: 37,5 horas/semanales (completa).

Sueldo bruto/MES: 2.318,93 euros brutos (pagas prorrateadas).

Claúsula: "El presente contrato está financiado por el Instituto de Salud Carlos III con cargo a los fondos europeos del Plan de Recuperación, Transformación y Resiliencia, con código de expediente CERT22/00029 en virtud de Resolución de la Dirección del Instituto de Salud Carlos III, O.A., M.P. de 04/12/2023, por la que se conceden subvenciones para la selección y financiación de los integrantes del Consorcio Estatal en Red para el desarrollo de Medicamentos de Terapias Avanzadas (CERTERA), en el marco del PERTE para la Salud de Vanguardia y "Financiado por la Unión Europea - NextGenerationEU".

Los/as candidatos/as, con el currículum vitae (CV) que presenten, declaran disponer de la formación requerida para el puesto y la documentación que lo acredite.

IMPORTANTE:

- **EL CV DEBE ESTAR EN FORMATO PDF CON NOMBRE, APELLIDOS Y NIF INCLUIDO.**
- **HAN DE INCLUIR LA SIGUIENTE DOCUMENTACIÓN EN UN ÚNICO ARCHIVO PDF: CV, FOTOCOPIA DNI, FOTOCOPIA TITULACIÓN REQUERIDA EN LA OFERTA DE TRABAJO.**

AQUELLOS CVS QUE NO CUMPLAN DICHOS REQUISITOS, SERÁN EXCLUIDOS DEL PROCESO DE SELECCIÓN.

La presentación de CV se realizará mediante su envío a la dirección de correo electrónico empleofibhgm@iisgm.com, hasta el 27/11/2025. **Es fundamental indicar el número de referencia, en el correo electrónico, a la oferta de empleo en la que desean inscribirse.**

Exposición en la página web del Instituto www.iisgm.com: 17/11/2025

Plazo de resolución (orientativo): 04/12/2025

***Con el fin de cumplir con los principios de igualdad de género se evitará cualquier discriminación en el proceso de pre-selección, selección y contratación, así como en las distintas fases que lo componen.**