

OFERTA DE CONTRATO: 1910/05

Área de investigación: CÁNCER

Proyecto de Investigación: "OPTIMICAR-CLÍNICO"

Investigador Responsable: Dr. Joaquín Martínez López

Entidad financiadora: Entidad privada

REQUISITOS

Titulación académica

Licenciatura en Química o Biología

MERITOS

Formación específica

Se valorará formación en cultivo microbiológicos para monitorizar seguridad alimentaria o de medicamentos. Se valorarán conocimientos de gestión según normativa de calidad (ISO, GMP) y normas de correcta fabricación (NCF)

Experiencia laboral

Se requiere experiencia previa demostrable en dirección y gestión en departamentos de calidad según estándares ISO y experiencia en la implementación de la normativa GMP en salas blancas

Herramientas informáticas

Conocimiento paquete Office nivel usuario

Conocimiento programas de análisis estadísticos

Idiomas

Inglés, nivel B2 mínimo

FUNCIONES

El candidato llevará a cabo las tareas correspondientes a un responsable de calidad de productos de terapia avanzada:

- Cumplir las NCF y las directrices del SGC (sistema de gestión de calidad) de la sala blanca
- Controlar, establecer seguimiento y resolver No Conformidades y Acciones Correctivas relativas a cualquier operación o actividad de Control de Calidad según las pautas definidas en el SGC.
- Comunicar al Responsable de Producción y al Responsable Técnico cualquier incidencia detectada en el proceso de producción y/o controles de calidad.
- Realizar y revisar que todos los resultados de los controles de calidad del producto terminado son conformes y están dentro del límite de aceptación establecidos y aprobados en las especificaciones del producto terminado.
- Llevar a cabo la recogida y la conservación de muestras de referencia de todos los materiales empleados en los procesos de fabricación de productos de Terapias Avanzadas.
- Complimentar y dar su aprobado en el Certificado de liberación de lote de producto terminado.
- Aprobar y ejecutar las especificaciones, instrucciones de muestreo, métodos de ensayo y demás procedimientos de control de calidad.
- Realizar la revisión de la calidad del producto
- Responsable de la monitorización y control de todos los aspectos del control microbiológico y de partículas de las zonas clasificadas
- Realizar la evaluación de proveedores que le afecta y evaluar y gestionar las NO conformidades debidas a proveedores. Controlar y asesorar sobre el destino de los productos devueltos al laboratorio de Producción y su posible recuperación

DURACION Según proyecto

DOCUMENTACION

1. Currículum Vitae (en español), adaptado a los requisitos y méritos de la convocatoria.
2. Fotocopia DNI. 3. Fotocopia de titulación requerida.

ENTREGA

Envío de la documentación indicando la referencia de la convocatoria a rrhh@h12o.es

Plazo de presentación de solicitudes: Hasta el 09 de octubre de 2019

NOTA LOPD REGLAMENTO UE 2016/679 Y LEY ORGÁNICA 3/2018 DE 5 DE DICIEMBRE DE PROTECCIÓN DE DATOS

Le informamos que sus datos serán incorporados a un fichero titularidad de la Fundación para la Investigación Biomédica del Hospital Universitario 12 de Octubre para gestión del personal de la Fundación durante el proceso selectivo de esta convocatoria. Una vez finalizado el proceso de selección se eliminarán todos los datos aportados a nuestro fichero de gestión de personal.

Sus datos no serán comunicados a terceros. En cualquier momento podrá ejercer sus derechos de acceso, rectificación, cancelación y oposición, sin coste alguno. Para ello, podrá dirigirse a la Fundación para la Investigación Biomédica del Hospital Universitario 12 de Octubre sito en Avda. de Córdoba, s/n, Centro de Actividades Ambulatorias, 6ª planta – Bloque D, 28041, Madrid.