

OFERTA DE CONTRATO Ref 2304/19

AREA DE INVESTIGACION: CANCER

Proyecto de Investigación: "NEXT GENERATION NK THERAPIES FOR HEMATOLOGICAL MALIGNANCIES"

Investigador Responsable: Dr. Joaquín Martínez López

Entidad financiadora: Entidad privada

Área 2. Grupo II - Titulado Superior

Son los profesionales que prestan servicios científico-técnicos a la comunidad investigadora a través de plataformas o servicios de apoyo a la investigación, o directamente en los grupos de investigación. Ejercen su función con autonomía, responsabilidad e iniciativa para organizar su trabajo y/o el de otros, realizando su cometido bajo una supervisión de los resultados obtenidos por parte del investigador solicitante de esta ayuda realizando las siguientes funciones:

- Asegurar el cumplimiento de la normativa GMP (NCF) en la Unidad de Producción Celular.
- Colaborar activamente en la implementación del sistema de gestión de calidad, así como de las modificaciones que este pueda sufrir.
- Realizar el control de todos los procesos, normas y calidad de los productos de la Unidad de Producción Celular.
- Realizará el control y gestión de auditorías internas y externas.
- Desarrollar protocolos normalizados de trabajo para el cumplimiento de la normativa GMP (NCF).
- Actualizar y archivar los registros asociados al área de Garantía de Calidad.
- Controlar el acceso de personal externo a las zonas clasificadas de la Unidad de Producción Celular.
- Formar, cuando corresponda, a los visitantes que deban acceder a las zonas clasificadas de la Unidad de Producción Celular.
- Elaboración de Actas.

REQUERIMIENTOS

Titulación académica

Grado en Química

Formación específica

Master en ciencias

Formación en técnicas de análisis para control de calidad en la industria farmacéutica

Experiencia específica

Experiencia Previa

Experiencia en control de calidad

Experiencia en normas de correcta fabricación (GMP) en la industria farmacéutica

Experiencia en gestión y redacción de la documentación asociada a la fabricación de productos bajo normas GMP. Experiencia en control microbiológico y monitorización ambiental de zonas clasificadas asociado al cumplimiento de la normativa GMP/NCF

Experiencia en gestión y organización de la calibración de equipos asociados a laboratorio de control de calidad. Experiencia en Validación de Procesos. Experiencia en técnicas de análisis: HPLC, test de esterilidad

Herramientas Informáticas

Manejo de programas estadísticos: SPSS Statistic, ChemSketch. Microsoft Office

Idiomas

Inglés nivel (>B1)

DURACIÓN

Según proyecto

DOCUMENTACION Y ENTREGA

Currículum Vitae (en español) adaptado a los requisitos de la oferta, fotocopia DNI, fotocopia de titulación.

Envío de la documentación a rrhh@h12o.es indicando de manera expresa el número de referencia de la oferta.

PLAZO

Hasta el 21 de abril de 2022

El resultado de esta de convocatoria se publicará en el apartado de convocatorias www.imas12.es

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.