

**OFERTA DE CONTRATO:** Ref 2409/10

**AREA DE INVESTIGACION:** CANCER

**Proyecto de Investigación:** “ADMINISTRACIÓN INTRATUMORAL DE CÉLULAS T MODIFICADAS CON EL RECEPTOR QUIMÉRICO (CAR) FRENTE AL ANTÍGENO P32 EN GLIOMAS DE ALTO GRADO EN PROGRESIÓN. ENSAYO CLÍNICO FASE 1 CON ESCALADA DE DOSIS”

**Investigador Responsable:** Dr. Juan Manuel Sepúlveda Sánchez

**Entidad financiadora:** Entidad Pública

**Área 2. Grupo III - Grado (Art. 15)**

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 bajo una supervisión directa del investigador solicitante y las funciones a desarrollar serán:

- Gestionar según la normativa vigente los ensayos clínicos activos
- Dar apoyo legislativo a los investigadores que lo soliciten
- Tutela en la confección de protocolos y otros documentos del ensayo clínico y protocolos del grupo de investigación. Responsable de la comunicación con CEICs y autoridades reguladoras
- Realizar las actividades de monitorización
- Enlace con la Plataforma Carlos III de ensayos clínicos (SCReN)
- Enlace con registros nacionales e internacionales de ensayos clínicos
- Dar soporte a la Plataforma de Investigación Clínica
- Contribuir al aseguramiento de la calidad de los datos, documentación y procesos de los centros asignados. Gestión administrativa de todos los documentos regulatorios del ensayo y los proyectos del grupo de investigación de Neuro-Oncología.
- Dar apoyo en la gestión administrativa y presupuestaria de proyectos

#### **REQUERIMIENTOS**

##### **Titulación académica**

Grado en Ciencias de la Salud (Farmacia, Biología, Bioquímica o similar)

##### **Formación específica**

Curso de Buenas Prácticas Clínicas en Ensayos Clínicos

##### **Experiencia previa**

Conocimientos en gestión administrativa de ensayos clínicos

Redacción de textos científicos en inglés

Trámites y solicitudes antes Agencias y otras autoridades regulatorias

Experiencia en la confección del protocolo, cuaderno de recogida de datos y documentos auxiliares: hoja de información al paciente, consentimiento, etc.

Experiencia en el registro, depósito y conservación de la información derivada de los ensayos clínicos

Monitorización de ensayos clínicos (visitas de inicio, seguimiento y cierre)

Capacidad para la tutela y apoyo a los investigadores clínicos en los aspectos mencionados

Contacto con promotores, investigadores, Clinical Project Managers, Servicios de Farmacia, CEIm y otros interlocutores.

##### **Herramientas informáticas**

Paquete Office

##### **Idiomas**

Nivel de inglés C1

##### **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 rrrh@h12o.es indicando de manera expresa el número de referencia de la oferta.

##### **PLAZO**

Hasta el 6 de octubre de 2024

El resultado de esta de oferta se publicará en la WEB del I+12

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.