





OFERTA DE CONTRATO: Ref 2511/07 AREA DE INVESTIGACION: CANCER

Proyecto de Investigación: "OPTIMIZACIÓN DE LAPERSISTENCIA DE PRODUCTOS NK CAR DESTINADOS A TERAPIA EN TUMORES HEMATOLÓGICOS MEDIANTE EL BLOQUEO DE LA INMUNOSENECSCENCIA CON

EDICIÓN GENÓMICA MULTIPLEXADA CRISPR/CAS9 (SENESCAR)"

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:

- Cumplir las NCF y las directrices del Sistema de Gestión de Calidad
- Conocer los procedimientos técnicos de producción
- Realizar la preparación de los materiales necesarios para la fabricación del producto
- Ejecutar las actividades de validación relacionados con producción, siguiendo los procedimientos correspondientes
- Colaborar con Control de Calidad cuando se trate de procedimientos de producción relativos a nuevos medicamentos de terapia avanzada
- Cumplir con las pautas establecidas en el control de acceso a las instalaciones y registrar correctamente el acceso a las zonas
- Trasladar materiales aprobados por Control de Calidad al almacén o a otras zonas de la zona clasificada. Determinar el stock mínimo de sus respectivos materiales
- Garantizar el control del área de almacenamiento de producción
- Control de stock de materiales y reactivos de producción, así como inventario de los mismos
- Realizar, cuando corresponda, las limpiezas y desinfecciones establecidas según los procedimientos técnicos correspondientes
- Realizar la producción en su parte operativa, a la vista del plan de producción respetando las NCF
- Cumplir las instrucciones de higiene y comportamiento en el área de producción Aplicar el sistema de Control de Cambios cuando se requiera
- Utilizar correctamente todos los equipos de su departamento y comunicar cualquier incidencia con los mismos al Responsable de Producción
- Llevar un correcto registro y control de los cuadernos de uso de los equipos
- Cumplimentar las fichas técnicas de equipos de su área
- Identificar necesidades de cualificación, calibración, verificación y mantenimiento
- Cumplir las normas generales de trabajo en zonas clasificadas
- Apertura de no conformidades y realización de acciones correctivas relativas a cualquier operación o actividad de producción según las pautas definidas en el Sistema de Gestión de Calidad

REQUERIMIENTOS

Titulación académica Grado en Ciencias Biomédicas o equivalente

Formación específica Máster en Ciencias Biomédicas o equivalente. Curso en terapias Avanzadas y/o Normas de Correcta Fabricación (NCF-GMP).

Experiencia previa Experiencia probada en técnicas de cultivo celular, manejo de vectores virales, tejidos y técnicas biotecnológicas. Experiencia en el manejo del sistema CliniMACS Prodigy®

Experiencia como técnico de producción de terapias celulares en sala blanca/sala limpia (grados A-D), cumpliendo con Normas de Correcta Fabricación (NCF-GMP)

Experiencia en la puesta a punto de la producción clínica de terapias CAR-NK, CAR-T y linfocitos T antígeno específicos







Herramientas informáticas Nivel usuario en Paquete Office Idiomas Inglés (competencia profesional básica, B1)
Nº Plazas:1

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 20 de noviembre de 2025

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