

OFERTA DE CONTRATO: Ref 2603/04

AREA DE INVESTIGACION: UNIDAD DE INVESTIGACIÓN CLÍNICA

Proyecto de Investigación: SOPORTE E INNOVACIÓN PARA LA INVESTIGACIÓN CLÍNICA

Investigador Responsable: Pablo Rojo Conejo

Entidad financiadora: Instituto de Salud Carlos III (ISCIII)

Artículo 2.2. – Bioestadística (Titulado Superior)

Son los y las 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, realizando las siguientes funciones:

- Gestión y análisis estadístico de datos de estudios clínicos independientes de la Plataforma ISCIII de Soporte para la Investigación Clínica (SCReN).
- Desarrollo del Plan de Gestión de Datos (DMP) para estudios clínicos, diseño de Cuadernos de Recogida de Datos (CRDs), validaciones, control de calidad y cierre de bases de datos.
- Desarrollo de procesos de extracción, transformación y carga de datos.
- Tratamiento, depuración y limpieza en base de datos.
- Diseño metodológico, cálculo del tamaño muestral, diseño y redacción del Plan de Análisis Estadístico (SAP), simulación y programación estadística, realización de informes y presentación de resultados.

REQUERIMIENTOS

Titulación académica

Licenciatura y/o grado con Master en Ciencia de Datos, Ingeniería de Datos, Bioestadística/Estadística, o similar.

Formación específica

Buenas Prácticas Clínica (BPC) en el diseño y la ejecución de proyectos de investigación clínica.

Protección de Datos y Seguridad en ciencias de la salud.

Sistemas de registro y gestión de datos para investigación.

Lenguajes de programación y gestión de bases de datos orientados a datos clínicos.

Experiencia Previa

Lenguajes de programación orientados a datos (SQL, R, SAS, Stata, Python, etc.)

Gestión, diseño, uso y explotación de sistemas de captura electrónica de datos (EDC) para investigación (REDCap, MACRO, etc.)

Diseño, evaluación y análisis de proyectos de investigación, ensayos clínicos y estudios observacionales

Experiencia previa en Estadística y Gestión de Datos clínicos.

Herramientas informáticas

Herramientas ofimáticas y Microsoft 365.

Idiomas: Inglés nivel alto.

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 14 de marzo de 2026

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