

OFERTA DE TREBALL

L'Institut de Recerca Biomèdica de Lleida precisa incorporar UN/A:

- Monitor/a Assajos Clínics-

L'Institut

L'Institut de Recerca Biomèdica de Lleida Fundació Dr. Pifarré (IRBLleida) es va crear amb l'objectiu de crear sinergies entre la recerca bàsica, clínica i epidemiològica, fent de la recerca biomèdica un motor clau per a millorar la pràctica clínica actual. L'IRBLleida cobreix una cadena de recerca traslacional, des de la recerca bàsica, dirigida a entendre els mecanismes fisiològics i patològics del cos humà, fins a la recerca que estudia el comportament de les malalties en grans grups de població.

L'Institut de Recerca Biomèdica de Lleida (IRBLleida) es va fundar en 2004 mitjançant un conveni de col·laboració entre la Universitat de Lleida (UdL) i el sistema sanitari català. L'IRBLleida integra grups de recerca de les facultats de Medicina i Infermeria i Fisioteràpia de la UdL. D'altra banda, incorporem grups de recerca de:

1. L'Institut Català de la Salut ([ICS](#) tant a nivell hospitalari (Hospital Universitari Arnau de Vilanova-HUAV) com de [l'atenció primària de Lleida](#) i de la [Regió Sanitària de l'Alt Pirineu-Aran](#).
2. El proveïdor sanitari [Gestió de Serveis Sanitaris \(GSS; Hospital Universitari Santa Maria-HUSM, Hospital Comarcal del Pallars i Salut Mental](#), entre altres).

L'IRBLleida és un institut CERCA des de 2013, i consegüentment s'organitza segons un model de bon govern i funcionament que garanteix l'eficiència, la flexibilitat de la gestió, la captació i promoció del talent, la planificació estratègica i la capacitat executiva. A més, és un dels 34 Instituts de Recerca Sanitària ([IIS](#)) espanyols reconeguts per [l'Instituto de Salud Carlos III](#) i el Govern de la Generalitat, tal com estableix la Llei 16/2003, de 28 de maig, de cohesió i qualitat del sistema nacional de salut.

El desembre de 2014, l'Institut de Recerca Biomèdica de Lleida va rebre el reconeixement '[HR Excellence in Research](#)' de la Comissió Europea. Es tracta d'un reconeixement al compromís de l'Institut de desenvolupar

Referència: 001-24

una estratègia de recursos humans per a investigadors/es, dissenyada per alinear les pràctiques i els procediments amb els principis de la [European Charter for Researchers](#) i el [Code of Conduct](#) per a la contractació d'investigadors/es (Charter and Code).

Consulteu la nostra [política de reclutament](#).

Perfil professional de la persona contractada:

- Monitor/a Assajos Clínics

Requisits (s'exclouran aquelles candidatures que no compleixin aquest punt):

- Llicenciatura o Grau Universitari en Ciències o qualsevol titulació equivalent a aquestes.
- Màster en Assajos Clínics.
- Disponibilitat per a viatjar.

Aquests requisits s'han de complir a l'inici del contracte.

Context i tasques a desenvolupar:

La persona seleccionada s'incorporarà al Servei Científic-Tècnic (SCT) Unitat de Suport a la Investigació Clínica (USIC) de l'IRB/leida com a tècnic/a Màster, i farà les següents tasques per al projecte PP10814 "Plataforma de soporte para la Investigación Clínica" finançat per l'institut de salut carlos III (isciii), expedient PT23/00121.

- Participació en els grups de treball de la Plataforma ISCIII de Suport per a la Recerca Clínica.
- Preparació del pla de monitoratge i en el monitoratge dels centres participants dels estudis clínics (visitar els centres participants abans, durant i després de l'estudi clínic).
- Preparació, desenvolupament i elaboració d'informes de les visites als centres.
- Revisió de base de dades i verificació de documents font.
- Preparació i manteniment d'arxius necessaris (investigador, promotor, farmàcia).
- Assegurar-se del seguiment i compliment dels protocols clínics, de les normes de Bona Pràctica Clínica i de la legislació vigent en matèria d'assajos clínics, estudis observacionals i altres projectes de recerca biomèdica.
- Resolució de queries.

Referència: 001-24

- Realitzar les comunicacions al responsable del projecte de qualsevol desviació del protocol, consentiment informat mal obtingut, notificació de AAG/RAGIs, o qualsevol aspecte rellevant que succeeixi en els assajos clínics assignats.
- Suport i elaboració dels documents relatius al pla d'anàlisi estadística, pla de queries, informe estadístic i informe clínic final.
- Col·laboració en tasques de l'equip de Suport Metodològic del SCT USIC (Disseny i redacció de tota la documentació necessària per a l'estudi (Protocol, Quadern de recollida de dades (CRD), Consentiment informat, etc.); Disseny i gestió del CRD electrònic REDCap).
- Col·laboració en tasques de l'equip de Gestió Administrativa d'assajos clínics del SCT USIC (Gestió de contractes amb els centres participants; Gestió de sol·licituds, aclariments, esmenes i notificacions al CEIm i agències reguladores; Sol·licitud de pòlissa d'assegurança de responsabilitat civil).



**Cofinanciado por
la Unión Europea**

El presente contrato está financiado por el Instituto de Salud Carlos III y cofinanciado por el Fondo Europeo de Desarrollo Regional "Cofinanciado por la Unión Europea" con código de expediente PT23/00121, en virtud de Resolución de la Dirección del Instituto de Salud Carlos III, O.A., M.P. de 18 de diciembre de 2023, por la que se conceden subvenciones para las unidades de Plataformas ISCIII de apoyo a la I+D+I en Biomedicina de la convocatoria 2023 de la Acción Estratégica en Salud 2021-2023.

Es valorarà:

- Màster de Monitoratge d'Assajos Clínics.
- Certificat de Bones Pràctiques Clíniques vigent.
- Experiència prèvia en posició similar dins de la Indústria Farmacèutica, CRO (Contract Research Organization) o Àmbit Hospitalari.
- Formació Gestió Administrativa d'Assajos Clínics o similars.

Referència: 001-24

- Experiència en l'àrea de recerca clínica com a CTA (Clinical Trial Assistant) d'assajos clínics.
- Experiència prèvia en disseny d'estudis clínics o projectes de recerca.
- Experiència amb el maneig de quaderns electrònics de recollida de dades, amb particular èmfasi en RedCAP.
- Català i castellà parlat i escrit amb correcció i fluidesa.
- Anglès (Mínim nivell B2).
- Experiència prèvia en l'àrea recerca clínica com a monitor d'assajos clínics.

S'ofereix:

- Tipus de contracte: Indefinit per activitats científiques tècniques, d'acord amb el que estableix l'article 23 de la Llei 17/2022, de 5 de setembre, pel que es modifica la Llei 14/2011, d'1 de juny de la Ciència, la Tecnologia i la Innovació.

La modalitat contractual és la de durada indefinida, amb clàusules específiques vinculades al finançament del projecte d'acord amb l'art. 49 1.b) i l'art. i 52.e). de Reial Decret legislatiu 2/2015, de 23 d'octubre, pel que s'aprova el text refós de la Llei de l'Estatut dels Treballadors.

- Categoria professional: Tècnic/a superior de recerca G1
- Data prevista d'inici: Immediata
- Jornada: Complerta 37.5 hores setmanals
- Remuneració: 38.000€ bruts/anuals **SI** inclosa la quota patronal de la S. S.
- Finançament de l'activitat: PP10814 Plataforma ISCIII Soporte para la Investigación Clínica PT23/00121
- Durada del contracte: En el programa de treball del projecte està previst que les despeses de personal es desenvolupin en el període de 3 anys.

Si hi ha modificacions en el programa de treball i/o pressupost del projecte es valorarà la possibilitat de modificar el període (la durada del contracte està vinculada al finançament específic del projecte/conveni).

Oferim un entorn altament estimulant amb infraestructures d'última generació. Per consultar la nostra cartera de formació i desenvolupament, visiteu el nostre lloc web a la secció de [formació](#).

Oferim i promovem un entorn divers i inclusiu i acollim als/les sol·licitants independentment de l'edat, discapacitat, gènere, nacionalitat, raça, religió o orientació sexual.

Referència: 001-24

L'IRB Lleida es compromet a conciliar la vida laboral i familiar dels/de les seus/seves empleats/des i ofereix la possibilitat de beneficiar-se d'un horari laboral flexible. A més, fruit de diferents acords d'empresa, es reconeixen les següents millores:

- Permís retribuït per anar al metge per raons de salut pròpia.
- Permís retribuït per acompanyar al metge a un/a familiar de primer grau menor de 18 anys, major de 70 anys o amb primer grau de discapacitat.
- Els dies festius que coincideixen amb dissabte o diumenge es traslladen al dilluns immediatament posterior.
- S'estableix una jornada especial de 6 hores el Dijous Sant, 23 d'abril, 23 de juny, 24 de desembre, 31 de desembre i 5 de gener.

Documentació i termini de presentació:

Les sol·licituds s'han d'acompanyar de:

- Carta de presentació.
- Currículum vitae.
- El termini de presentació, finalitzarà el dia 30 de gener de 2024 a les 14.00 hores.

Les persones interessades podeu aplicar a l'oferta omplint el formulari (<https://www.irbllleida.org/ca/job-application/>) i enviant el vostre CV i carta de presentació, indicant el nom de l'oferta a la qual us presenteu i la referència 001 -24.

Calendari de selecció pel procés referència 001-24	
Mínim 15 dies	Publicació i difusió de l'oferta: web IRB Lleida, portal "Empléate", xarxes socials, altres webs d'ocupació en funció de la plaça oferta.
2 dies laborables següents	Enviament dels CV al Comitè de Selecció
5 dies laborables següents	Celebració del Comitè de Selecció <ul style="list-style-type: none">- Entrevista als/les candidats/es pre seleccionats/des- Valoració i Acta d'adjudicació del Comitè de Selecció
5 dies laborables següents	Realització dels tràmits administratius necessaris

Referència: 001-24

	per formalitzar el contracte laboral
Immediat	Data aproximada inici contracte
Procés de selecció exprés	
En aquells casos en que s'hagi de substituir un/a treballador/a de manera urgent, per exemple, per cobrir una baixa laboral, perquè per motius científics la incorporació s'ha de produir en un dia concret, perquè està previst en una resolució...etc., es podrà seguir un procediment de selecció exprés. Aquest procés de selecció seguirà el mateix procediment que l'ordinari però es reduirà la durada de totes les fases del procés, principalment, la fase de publicació de l'oferta de treball i presentació de sol·licituds i la fase d'avaluació i selecció de personal.	

La contractació s'efectuarà segons el previst en l'art. 15 del Reial Decret Legislatiu 1/1995, de 24 de març, pel qual s'aprova el text de la Llei de l'Estatut dels Treballadors, d'acord amb el que disposa l'art. 2 del Reial Decret 2720/98, de 18 de desembre (B.O.E. de 8 de gener de 1999), Llei 12/2001, de 9 de juliol (B.O.E. de 10 de juliol) i disposicions concordants.

Es té en compte el principi d'igualtat entre homes i dones, d'acord amb la Llei Orgànica 3/2007, de 22 de març, per a la igualtat efectiva de dones i homes. L'IRBLeida disposa d'un [Pla d'igualtat d'oportunitats entre homes i dones](#) i d'un [Protocol de prevenció i erradicació d'assetjament sexual](#).

Es té en compte el dret a la igualtat d'oportunitats i de tracte, així com l'exercici real i efectiu de drets per part de les persones amb discapacitat en igualtat de condicions respecte de la resta de ciutadans i ciutadanes, a través de la promoció de l'autonomia personal, de l'accessibilitat universal, de l'accés als llocs de treball, de la inclusió en la comunitat i la vida independent i de la eradicació de qualsevol forma de discriminació, conforme als articles 9.2, 10, 14 i 49 de la Constitució Espanyola i a la Convenció Internacional sobre els Drets de les Persones amb discapacitat i els tractats i acords internacionals ratificats per Espanya, d'acord amb allò previst en el Reial Decret Legislatiu 1/2013, de 29 de novembre.

L'IRBLeida es compromet amb els principis de reclutament i transparència basats en mèrits (OTM-R) d'acord amb els requisits de segell HRS4R

ANNEX I: MEMBRES DEL COMITÈ DE SELECCIÓ

PRESIDENT

- Gerent IRBLeida
 - Sra. Eva López

VOCALS

- Investigador de l'IRBLeida
 - Dr. Albert Lecube

- Investigadora de l'IRBLeida
 - Dra. Alicia Sánchez

SECRETÀRIA

- Responsable de RRHH de l'IRBLeida
 - Sra. Elena Moscatel

ANNEX II: BAREM DE MÈRITS

a) Currículum acadèmic i formació complementària- 35 punts

Es valorarà:

- Màster de Monitoratge d'Assajos Clínics 10 punts
- Certificat de Bones Pràctiques Clíniques vigent 5 punts
- Formació Gestió Administrativa d'Assajos Clínics o similars 10 punts
- Català i castellà parlat i escrit amb correcció i fluïdesa 5 punts
- Anglès (Mínim nivell B2) 5 punts

b) Experiència professional acreditada- 45 punts

Es valorarà:

- Experiència prèvia en l'àrea recerca clínica com a monitor d'assajos clínics 15 punts
- Experiència prèvia en posició similar dins de la Indústria Farmacèutica, CRO (*Contract Research Organization*) o Àmbit Hospitalari 5 punts
- Experiència en l'àrea de recerca clínica com a CTA (*Clinical Trial Assistant*) d'assajos clínics 10 punts
- Experiència prèvia en disseny d'estudis clínics o projectes de recerca 10 punts
- Experiència amb el maneig de quaderns electrònics de recollida de dades, amb particular èmfasi en RedCAP 5 punts

c) Prova competencial o entrevista – 20 punts

Referència: 001-24

No es valorarà cap candidatura que no obtingui una puntuació superior a 50 punts.

Clàusula informativa de tractament de dades personals

Responsable del tractament

Identitat: **INSTITUT DE RECERCA BIOMÈDICA DE LLEIDA**
CIF: G25314394
Direcció postal: Av. Alcalde Rovira Roure nº80, 25198, Lleida
Correu electrònic: protecciodedades@irbllleida.cat

Finalitat del tractament de les dades i conservació

A **L'INSTITUT DE RECERCA BIOMÈDICA DE LLEIDA** (d'ara endavant referida a la mateixa com **IRB LLEIDA**) tractem la informació que ens facilita com a interessat, per a gestionar el tractament del seu currículum i candidatura.

Les dades obtingudes es conservaran durant un termini de fins a 12 mesos, per a cobrir futures candidatures si aquests no s'actualitzen abans o fins que hagi oposició al seu tractament per part de l'interessat.

Legitimació per al tractament de les dades

La base legal per al tractament de les seves dades és el consentiment de l'interessat al posar-se en contacte amb **L'INSTITUT DE RECERCA BIOMÈDICA DE LLEIDA**.

Destinataris de les seves dades

Les seves dades es comunicaran a terceres entitats i col·laboradors relacionades amb l'organització. A part d'aquestes entitats no es comunicaran les seves dades a tercers.

Dret dels interessats

Les persones titulars de les dades tractades per **IRB LLEIDA**, tenen dret en tot moment a accedir a les seves dades, rectificar-les, oposar-se al seu tractament o suprimir-les si creu que ja no són necessàries per a les finalitats per les quals van ser recollides. A més, si ho desitja, podrà sol·licitar la portabilitat de les seves dades i limitació del tractament d'aquestes. En aquest darrer cas únicament les conservarem per a l'exercici o la defensa de reclamacions. Així mateix podrà revocar el consentiment atorgat en qualsevol moment.

Per a exercir aquests drets podrà posar-se en contacte amb **IRB LLEIDA** a través del correu electrònic protecciodedades@irbllleida.cat. Així mateix, en cas de considerar vulnerats els seus drets, podrà interposar una reclamació davant l'Autoritat Catalana de Protecció de dades.