

Postdoctoral Position

14 enero, 2021 /  0

EL INSTITUTO DE INVESTIGACIÓN BIOMÉDICA DE MÁLAGA PRECISA CONTRATAR UN PROFESIONAL CON EL SIGUIENTE PERFIL: **POSTDOCTORAL POSITION** CON EL PERFIL DE INVESTIGADOR, GESTOR CLÍNICO Y MONITOR DE LA UNIDAD DE INVESTIGACIÓN CLÍNICA Y ENSAYOS CLÍNICOS PARA COLABORAR EN LA UCICEC IBIMA

- Investigador principal: M^a Isabel Lucena
- Lugar de Realización: Hospital Universitario Virgen de la Victoria, IBIMA
- Proyecto: PT20/00127 Unidad de Investigación Clínica y Ensayos Clínicos UICEC-IBIMA Plataformas ISCiii de Investigación Clínica .Cofinanciada por el Fondo Europeo de Desarrollo Regional, Programa Operativo Plurirregional de España 2014-2020

FONDO EUROPEO DE DESARROLLO REGIONAL. UNA MANERA DE HACER EUROPA.



"Una manera de hacer Europa"

Funciones a desarrollar

- Desarrollo y Evaluación de Ensayos Clínicos





 Spanish

INSTITUTO ▾

NOTICIAS

PLAN PROPIO IBIMA 2020

INVESTIGACIÓN ▾

INNOVACIÓN ▾

FORMACIÓN ▾

EMPLEO ▾

Garantizar la extensión de resultados y su transferencia a la práctica clínica. Inclusión de estudios en registros nacionales e internacionales aplicables, Publicar los resultados de proyectos en revistas Q/D según JCR, Presentar resultados de EECC en comunicaciones en congresos.

- Incrementar la visibilidad de la UICEC: Realizar calendario de entrevistas con las UGCs y los grupos de investigación de IBIMA para conocer sus necesidades/requerimientos y Presentación de la Plataforma, Potenciar la interacción entre grupos de investigación y empresas interesadas en la realización de EECC. Mantenimiento de la página web.
- Potenciar la Formación en Investigación Clínica y EECC de los profesionales sanitarios
- Realizar actividades de Farmacovigilancia y seguridad de estudios EPAs así como ensayos clínicos.

Requisitos Mínimos

- Doctor en Ciencias de la Salud
- Especialista en Farmacología Clínica

Requisitos Valorables

Cada mérito de experiencia se debe acreditar bien mediante certificación emitida por órgano competente o declaración responsable. En el caso de publicaciones se acreditará mediante la presentación de los artículos.

- Experiencia en Diseño, Desarrollo y Evaluación de Ensayos Clínicos, farmacovigilancia y evaluación de informes de mínimo 1 año.
- Experiencia en Apoyo en Asesoramiento y Apoyo Metodológico en Ensayos clínicos y estudios observacionales de mínimo de 1 año.
- Experiencia en Monitorización de Ensayos Clínicos y en farmacovigilancia de mínimo de 1 año.
- Experiencia en monitorización de pacientes y en el reclutamiento y seguimiento de pacientes a incluir en ensayos clínicos de y de estudios observacionales mínimo

Capacidad de trabajar en equipo.

Escala de Evaluación

A) Valoración de los méritos del candidato

- Experiencia en Diseño, Desarrollo y Evaluación de Ensayos Clínicos y otros diseños, así como procedimientos regulatorios (se valorará de 0-1 puntos) (se tendrá en consideración si son ensayos clínicos, o si son otros diseños pero que sean multicéntrico/internacional). Por cada proyecto puntuará 0,1, si es ensayo clínico o proyecto internacional puntuará 0,2, hasta un máximo de 1. (certificación por Órgano competente o Declaración Responsable)
- Experiencia en farmacovigilancia, gestión de notificaciones de acontecimientos adversos y elaboración de apartados de seguridad de ensayos clínicos (se valorará de 0-1 puntos). Por cada proyecto puntuará 0,5 hasta un máximo de 1. (certificación por Órgano competente o Declaración Responsable)
- Experiencia en gestión clínica y monitorización de ensayos clínicos independientes (se valorará de 0-2 puntos). Por gestión clínica de cada proyecto se puntuará 0,5 y por monitorización de cada proyecto se puntuará 0,2, hasta un máximo de 2 puntos. (certificación por Órgano competente o Declaración Responsable)
- Experiencia como investigador colaborador de proyectos de investigación clínica independiente nacionales e internacionales (se valorará de 0-2 puntos). Por cada proyecto internacional se puntuará 1 punto y por cada proyecto nacional se puntuará 0,5, hasta un máximo de 2 puntos. (certificación por Órgano competente o Declaración Responsable)
- Publicación de artículos científico en revista de alto factor de impacto (se valorará de 0-1 punto). Por cada artículo liderado o segundo autor en revistas Q1-Q3 se puntuará 1, resto de posiciones en revistas Q1-Q3 se puntuará 0,5 por cada artículo, hasta un máximo de 1 punto.

B) Entrevista personal





Spanish

INSTITUTO ▾

NOTICIAS

PLAN PROPIO IBIMA 2020

INVESTIGACIÓN ▾

INNOVACIÓN ▾

FORMACIÓN ▾

EMPLEO ▾

- Duración: Período de prueba de 1 mes. o meses.
- Retribución bruta anual: 25.747 €
- Categoría: Doctor
- Jornada: Completa

Presentación de candidaturas

Las solicitudes se podrán presentar por e-mail: (indicar en el asunto **REF:PT127PT1401**) a la dirección rrhh@ibima.eu

El **plazo de recepción** de solicitudes terminará **el día 24 de enero de 2021 a las 15:00 horas**.

Proceso de selección

En base a los puntos obtenidos en la valoración de méritos se seleccionarán al menos a los tres mejores candidatos para llevar a cabo una entrevista personal que en la que se valorará las dotes de comunicación, aptitud para el trabajo y habilidades, con un máximo de 3 puntos. Solo serán elegibles para la fase de entrevista aquellos candidatos que obtengan al menos un 50% de los puntos de los méritos valorables

Tags:

Hospital Universitario Virgen de la Victoria

Maribel Lucena

PT127PT1401





 Spanish

INSTITUTO ▾

NOTICIAS

PLAN PROPIO IBIMA 2020

INVESTIGACIÓN ▾

INNOVACIÓN ▾

FORMACIÓN ▾

EMPLEO ▾

[REGISTRARME](#)

Consulta el histórico de Newsletter:

[2020 year](#)


[2019 year](#)

[2018 year](#)

ENLACES

- [Contacto](#)
- [Aviso legal](#)
- [Política de cookies](#)
- [Política de Privacidad](#)

 Calle Doctor Miguel Díaz Recio , 28 Málaga 29010

 (+34) 951 440 260
Fax: (+34) 951 440 263

 info@ibima.eu
www.ibima.eu





 Spanish

INSTITUTO ▾

NOTICIAS

PLAN PROPIO IBIMA 2020

INVESTIGACIÓN ▾

INNOVACIÓN ▾

FORMACIÓN ▾

EMPLEO ▾

2019 © Todos los derechos reservados.

