



# Llicenciat/da Suport Recerca (G3) pel Grup Farmacologia Clínica.

**Codi: FU-458/2024**

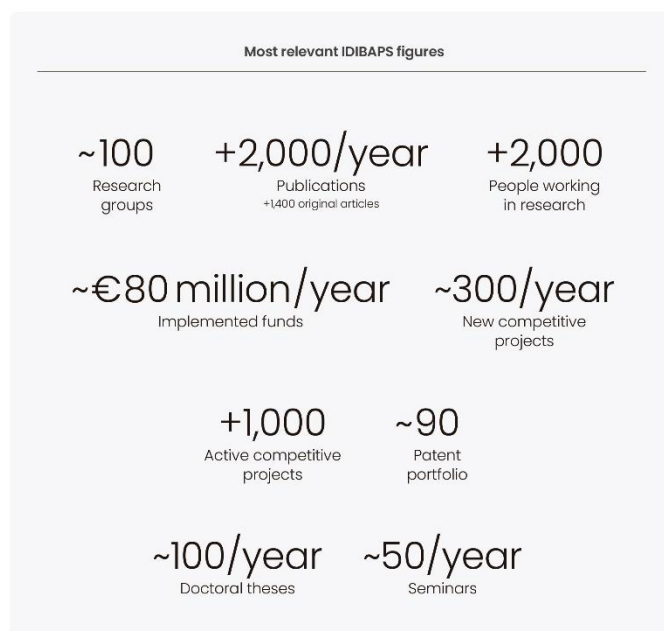
## Sobre la institució

**La Fundació de Recerca Clínic Barcelona-Institut d'Investigacions Biomèdiques August Pi i Sunyer (IDIBAPS) és un centre de recerca biomèdica d'excel·lència ubicat al Campus Clínic de Barcelona i amb clara vocació internacional.**

La comunitat investigadora de l'IDIBAPS està formada per més de 2.000 persones i per un centenar de grups multidisciplinaris que realitzen recerca translacional d'impacte orientada a resoldre qüestions biològiques i clíniques rellevants per a la salut humana, com ho demostren els més de 1.500 articles originals publicats cada any que fan de la institució un dels principals centres de recerca biomèdica d'Espanya.

El Campus Clínic ofereix un entorn de recerca i innovació d'alt nivell, que inclou l'Hospital Clínic de Barcelona, hospital de referència compromès amb l'assistència, la recerca i la docència, que cobreix pràcticament totes les especialitats mèdiques i quirúrgiques, i la Facultat de Medicina i Ciències de la Salut de la Universitat de Barcelona, que data de 1843 i avui és una de les facultats de salut més prestigioses d'Espanya i del món.

Des de 2015, l'IDIBAPS disposa de l'acreditació [HR Excellence in Research](#) de la Comissió Europea. És un centre CERCA i està acreditat com a Institut de recerca sanitària per l'Instituto de Salud Carlos III (ISCIII).



## Descripció del lloc de treball

- Les tasques derivades d'aquesta plaça es desenvoluparan dins el Servei de Farmacologia Clínica, per al Programa Clínic de Farmacovigilància i el Comitè de Teràpies Avançades de l'Hospital Clínic de Barcelona. Les tasques són les següents:
- Suport en l'elaboració de procediments normalitzats de treball per a la implementació d'un sistema integrat de farmacovigilància.
- Recepció, avaluació de notificacions inicials de reacció adversa a medicaments i tramitació de les notificacions reguladores pertinents.
- Maneig de bases de dades: gestió de llistats de pacients, introducció de dades, realització de trucades de seguiment.
- Suport en l'elaboració de Plans de Gestió de Risc per a aquells medicaments de teràpies avançades autoritzats a través del Reial Decret 477/2014.
- Preparar l'Arxiu Mestre de Farmacovigilància (PSMF) per a aquells medicaments de teràpies avançades autoritzats a través del Reial Decret 477/2014.
- Suport en l'elaboració d'informes periòdics de seguretat de productes autoritzats i productes en fase d'investigació.
- Contribució al desenvolupament i consolidació d'un sistema d'avaluació continuada el balanç benefici-risc per a aquells medicaments de teràpies avançades autoritzats a través del Reial Decret 477/2014.
- Suport en tasques de farmacovigilància d'assaig clínic: elaboració de pla de farmacovigilància, elaboració de l'arxiu mestre de farmacovigilància, avaluació, seguiment i codificació de reaccions adverses; elaboració d'informes periòdics de seguiment; elaboració d'informes finals de seguretat.
- Contribució al disseny i preparació de projectes d'investigació i beques de finançament en Farmacovigilància i Farmacoepidemiologia.
- Donar suport a projectes interns del Servei.

## Titulació requerida

- Llicenciatura / Grau en Ciències Biomèdiques (Mínim 300 ECTS).

## Experiència i coneixements

Ideal per a graduats en Ciències Biomèdiques, amb entusiasme i ganes d'aprendre, per integrar-se en un equip multidisciplinari de farmacovigilància i farmacoepidemiologia

### Es requerirà:

- Tres anys o més demostrables d'experiència en Farmacovigilància
- Experiència en disseny de quaderns electrònics de recollida de dades
- Experiència en elaboració de dossier regulador per a la sol·licitud d'exempció hospitalària d'un producte medicinal de teràpia avançada.
- Experiència en elaboració d'informes periòdics (PSUR) de seguretat de productes medicinals de teràpia avançada

- Experiència en elaboració de Plans de Gestió de Risc (RMP) de seguretat de productes autoritzats i productes en fase d'investigació.
- Coneixement i experiència en programació i anàlisi de dades en llenguatge Python i/o R
- Experiència en elaboració d'Arxius Mestre de Farmacovigilància (PSMF)
- Experiència en maneig i ús de diccionari MedDRA per a codificació de reaccions adverses i activitats reguladores de Farmacovigilància.
- Experiència en avaluació de reaccions adverses medicamentoses i la seva notificació al Centre Autonòmic de Farmacovigilància via targeta groga.
- Experiència en investigació en Farmacovigilància de vacunes i altres tipus d'immunoteràpia
- Experiència en l'elaboració de protocols d'investigació i consentiments informats per a la presentació de projectes de recerca al Comitè d'Ètica d'Investigació amb Medicaments (CEIm)
- Experiència en projectes de Farmacovigilància activa hospitalària
- Participació en cursos específics de sistemes de gestió de qualitat en Farmacovigilància.
- Participació i presentació de treballs d'investigació en congressos de Farmacologia Clínica o similars.
- Participació com a ponent en cursos específics en Farmacovigilància

**Es valorarà:**

- Coneixement conceptuals en Farmacologia Clínica o àrees competencials relacionades
- Coneixements bàsics en investigació clínica
- Actituds personals positives respecte al treball en equip i amb facilitats relacionals.
- Capacitat d'adaptació a entorns canviants.
- Castellà / Català / Anglès nivell alt (escrit i oral).

## S'ofereix

- **Tipus de Contracte:** Indefinit d'activitats científic-tècniques
- **Jornada Laboral:** Jornada completa (37,5 hores / setmana).
- **Línia de recerca:** Advanced Therapies in medicinal products
- **Projecte:** Cellular immunotherapy program, from research to assistance
- **Finançador i codi oficial del projecte:** LCF/PR/SP23/52950004
- **Incorporació a l'IDIBAPS:** centre de recerca d'excel·lència a la ciutat de Barcelona, referent en el sector. En els primers llocs de les classificacions de resultats de recerca i de concessions de projectes competitius, tant nacionals com internacionals.
- Formació contínua a càrrec de l'empresa.
- **Modalitat de treball:** híbrid, amb teletreball 2/3 dies per setmana (amb període de prova presencial).
- **Condicions laborals:** 22 dies de vacances + 6 dies d'Assumptes Personals, horari flexible i retribució flexible (assegurança mèdica, transport, xecs menjador, formació).
- **Formar part d'un entorn de treball dinàmic:** som un equip amb molta experiència que valora conjuntament idees i estratègies a seguir, i fomenta l'equilibri entre la vida laboral i personal.

## Presentació de sol·licituds

- **Carta Presentació:** fent explícita la referència de la convocatòria i la motivació personal de la sol·licitud.
- **Currículum Vitae:** incloent llista de publicacions, si escau.
- **Documentació acreditativa** dels mèrits exposats i de la titulació requerida.
- **Imprescindible:** adjuntar a la sol·licitud l'Autorització degudament signada referent al Reglament (UE) 2016/679, relatiu a la protecció de dades de caràcter personal (*Document Adjunt, Pàgina 5*).

## Lloc i termini de presentació

- Els candidats podran presentar les seves sol·licituds, indicant la referència de la convocatòria a la que opten, per correu electrònic al email:  
[FCRBRRHH@recerca.clinic.cat](mailto:FCRBRRHH@recerca.clinic.cat)
- Termini: Des de la publicació d'aquesta convocatòria fins el 15/12/2024

La contractació s'efectuarà segons el previst al Decret Legislatiu 1/1995, de 24 de març, pel qual s'aprova el text de la Llei de l'Estatut dels Treballadors, Llei 14/2011, d'1 de juny, de la ciència, la tecnologia i la innovació d'acord amb el que disposa l'art. 2 del Reial Decret 2720/98, de 18 de desembre (BOE de 8 de gener de 1999), Llei 12/2001, de 9 de juliol (BOE de 10 de juliol) i disposicions concordants.

Es té en compte el principi d'igualtat de tracte entre homes i dones, d'acord amb l'article 14 de la Constitució Espanyola, la Directiva Comunitària de 9 de febrer de 1976 i el previst en l'Acord del Consell de Ministres de 4 de març de 2005, pel que s'aprova el Pla per la igualtat de gènere en l'Administració General del Estat.

Es té en compte l'accessibilitat universal de les persones amb discapacitat segons el apartat 2n de l'Article 1 de la Llei 51/2003 de 2 de desembre d'igualtat d'oportunitats i es reserva el 5% de les vacants sempre i quan superin els processos selectius i acreditin la discapacitat i la compatibilitat amb el desenvolupament de les tasques de manera que progressivament obtinguem el 2% del total de la plantilla.

Les retribucions brutes anuals inherents a la plaça objecte de la present convocatòria, seran fixades en funció de l'experiència aportada i les aptituds dels candidats.

[Enllaç al Reglament \(UE\) 2016/679 de 27 d'abril relatiu a la protecció de les persones físiques en relació al tractament de les seves dades personals](#)

Barcelona, a 29 de novembre de 2024

## Sol·licitud d'autorització

Autoritzo a:

La **FUNDACIO DE RECERCA CLÍNIC BARCELONA – INSTITUT D'INVESTIGACIONS BIOMÈDIQUES AUGUST PI I SUNYER (IDIBAPS)**, a que tracti les meves dades amb finalitats de selecció de personal, qui les cedirà únicament en aquells casos legalment exigibles, de conformitat amb l'exposat al Reglament (UE) 2016/679, i corresponent normativa que el desenvolupa.

Nom i Cognoms:

DNI/NIE:

Signat:

Barcelona, a