



Study Coordinator (G4) pel Grup Malaltia inflamatoria intestinal

Codi: FU-507/2024

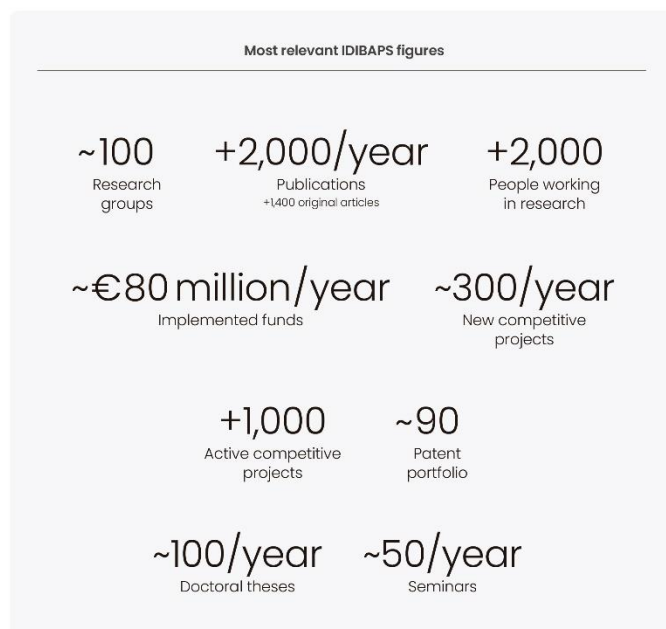
Sobre la institució

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

Objectiu principal: Coordinar i supervisar totes les activitats relacionades amb la implementació, execució i seguiment dels estudis clínics en malaltia inflamatòria intestinal.

Tasques principals:

Gestió dels assajos clínics:

- Coordinar l'inici, desenvolupament i tancament dels assajos clínics (visites de site initiation, monitoring i close-out).
- Actuar com a punt de contacte principal entre el centre de recerca, els patrocinadors i les Contract Research Organizations (CROs).

Reclutament i seguiment de pacients:

- Supervisar el procés de selecció, inclusió i seguiment de pacients segons els criteris d'inclusió i exclusió del protocol.
- Gestionar les visites programades, recollida de mostres biològiques i seguiment d'esdeveniments adversos.

Gestió administrativa i de dades:

- Mantenir la documentació de l'estudi actualitzada al Trial Master File (TMF).
- Introduir dades al eCRF i assegurar que compleixin els requisits de qualitat i temps establerts.
- Gestionar els informes de desviacions del protocol i altres requeriments específics.

Relació amb patrocinadors i monitors:

- Coordinar visites de monitorització i auditories, responent a qualsevol requeriment o observació.
- Assegurar la correcta implementació de les actualitzacions del protocol o altres modificacions.

Compliment normatiu:

- Vetllar pel compliment estricte de les normatives de GCP, ètiques i legals aplicables.
- Assegurar que es compleixen els requisits locals i del patrocinador en tots els aspectes de l'assaig.

Coordinació amb l'equip mèdic:

- Donar suport als investigadors principals en la implementació de l'estudi.
- Participar en reunions clíniques per al seguiment de pacients i assajos.

Titulació requerida

- Llicenciatura / Grau en ciències de la salut.
- Títol de Màster (300 ECTS).

Experiència i coneixements

- Experiència prèvia en coordinació d'estudis clínics: Mínim 5 anys d'experiència en la coordinació d'assajos clínics, preferiblement en estudis controlats aleatoritzats (RCT) patrocinats per la indústria farmacèutica.
- Coneixements específics en malaltia inflamatòria intestinal (MII).
- Normatives i bones pràctiques clíniques: Coneixements sòlids de bones pràctiques clíniques (GCP), normatives europees i espanyoles relacionades amb assajos clínics, així com la normativa de protecció de dades (GDPR).
- Familiaritat amb sistemes de qualitat, monitorització d'estudis i gestió de dades electròniques (eCRF, CTMS).
- Competències tècniques: Experiència amb sistemes de documentació i gestió electrònica (e.g., eTMF, EDC).
- Habilitat per coordinar visites d'estudi i gestionar informes de desviacions i esdeveniments adversos greus (SAEs).
- Capacitat organitzativa i atenció al detall.
- Habilitat per treballar en equip multidisciplinari i amb terminis ajustats.
- Proactivitat i autonomia per resoldre problemes en temps real.

S'ofereix

- **Tipus de Contracte:** Indefinit d'activitats científic-tècniques
- **Jornada Laboral:** Jornada completa (37,5 hores / setmana).
- **Línia de recerca:** Noves teràpies en malaltia inflamatòria intestinal
- **Projecte:** Avaluació de nous dianes terapèutiques en el tractament de la Malaltia Inflamatòria Intestinal
- **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.
- **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
- Termini: Des de la publicació d'aquesta convocatòria fins el 14/01/2025

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 31 de desembre 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