

**Anexo VIII. Perfil y procedimiento de contratación**

|   |   |
|---|---|
| <b>Convenio/Proyecto de referencia</b>  | PT20/0200   |
| <b>Denominación del puesto</b>  | Técnico de Proyectos de I+D+i   |
| <b>Nº de plazas ofertadas</b>   | 1   |
| <b>CARACTERÍSTICAS DEL PUESTO</b>   |   |
| <b>Ubicación</b>  | CICAB. Complejo Hospitalario Universitario de Badajoz.  |
| <b>Horas semanales u horario de trabajo</b>   | Jornada Completa.   |
| <b>Modalidad de contratación</b>  | Obra o Servicio.  |
| <b>Retribución Bruta Anual</b>  | 22.250  |
| <b>Categoría profesional</b>  | Titulado Superior.  |
| <b>Duración estimada del contrato</b>   | Fin de la obra o servicio.  |
| <b>Fecha de incorporación</b>   | Inmediata.  |
| <b>FUNCIONES Y/O TAREAS A DESEMPEÑAR</b>  |   |
| <ul style="list-style-type: none"> <li>• Coordinación de proyectos de investigación clínica</li> <li>• Gestor de datos (Bases de Datos, Cuaderno de Recogida de Datos).</li> <li>• Monitorización de ensayos clínicos.</li> <li>• Gestión de muestras biológicas.</li> </ul>                        |   |
| <b>PROCEDIMIENTO</b>  |   |
| <b>Tramitación</b>  | www.fundesalud.es   |
| <b>Medios</b>   | Propios   |
| <b>Publicidad</b>   | www.fundesalud.es   |
| <b>Plazo de presentación de candidaturas</b>  | Desde el 23/06/2021 hasta el 04/07/2021 (ambos inclusive)   |
| <b>REQUISITOS</b>   |   |
| <b>Titulaciones y estudios</b>  | Graduado o Licenciado en Ciencias de la Salud.  |
| <b>Experiencia profesional</b>  | Experiencia laboral en Unidades de Ensayos Clínicos.  |
| <b>Formación complementaria</b>   | Certificado de Buenas Prácticas Clínicas.   |
| <b>Idiomas</b>  | Conocimientos de inglés a nivel hablado y escrito   |
| <b>Informática</b>  | Manejo de herramientas informáticas a nivel de usuario.   |
| <b>FASE DE MÉRITOS*</b>   |   |
| <b>Titulaciones y estudios</b>  | Máster Universitario en Investigación (relacionado con biomedicina, clínica, salud, ensayos clínicos).  |
| <b>Experiencia profesional</b>  | <ul style="list-style-type: none"> <li>• Experiencia en Coordinación de Proyectos de Investigación Clínica/Farmacogenética.</li> <li>• Experiencia en el manejo de Cuadernos de Recogida de Datos.</li> <li>• Experiencia en Monitorización de Ensayos Clínicos.</li> <li>• Experiencia en Laboratorio y procesamiento de muestras de investigación.</li> </ul> |
| <b>Formación complementaria</b>   | <ul style="list-style-type: none"> <li>• Certificado IATA sobre muestras biológicas.</li> <li>• Estudios de Doctorado.</li> </ul>   |
| * Todos los méritos aportados por el candidato deberán ser acreditados documentalmente, previa petición por FundeSalud, antes de la incorporación del candidato seleccionado.   |   |
| <b>FASE DE CONOCIMIENTOS Y ACTITUDES</b>  |   |
| Los candidatos preseleccionados serán citados para la realización de una o varias de las siguientes pruebas o ejercicios: Test psicotécnico, examen o prueba teórica, práctica o teórico-práctica, redacción y/o defensa de un proyecto, entrevista personal y/o grupal, otras que así se determine |   |