

<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>	Temporal asociado a Fondos Europeos
<b>Retribución Bruta Anual</b>	22.250
<b>Categoría profesional</b>	Titulado Superior.
<b>Duración estimada del contrato</b>	Fin Proyecto
<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>	<a href="https://saludextremadura.ses.es/fundesalud/web/">https://saludextremadura.ses.es/fundesalud/web/</a>
<b>Medios</b>	Propios
<b>Publicidad</b>	<a href="https://saludextremadura.ses.es/fundesalud/web/">https://saludextremadura.ses.es/fundesalud/web/</a>
<b>Plazo de presentación de candidaturas</b>	Del 21/04/2022 al 28/04/2022 ambos inclusive
<b>REQUISITOS</b>	
<b>Titulaciones y estudios</b>	Titulado Superior Nivel MECES 3: Grado+máster o Licenciado en Ciencias Biosanitarias
<b>Experiencia profesional</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Experiencia laboral como Data Entry en Ensayos Clínicos (CRO, Hospitales públicos o privados, Fundación de Investigación pública o privada)</li> <li>• Experiencia laboral como Técnico de Proyectos de Investigación Clínica (CRO, Hospitales públicos o privados, Fundación de Investigación pública o privada)</li> </ul>
<b>Idiomas</b>	Conocimientos de inglés a nivel hablado y escrito
<b>Informática</b>	Conocimientos a nivel de usuario de Ofimática
<b>FASE DE MÉRITOS*</b>	
<b>Titulaciones y estudios</b>	Postgrado en Investigación Clínica o Bioinformática Clínica
<b>Experiencia profesional</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Experiencia en el manejo de Cuadernos de Recogida de Datos (RedCup y similares).</li> <li>• Experiencia en Data Entry en Proyectos de Investigación Clínica.</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 de Buenas Prácticas Clínicas.</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	

