

## ANEXO I.- SOLICITUD ALTA TRABAJADOR

### Características del puesto de trabajo

**Investigador Responsable:** Dr. Eduardo Agüera.

**Proyecto de cargo:** Fondos Privados UGC

**Referencia interna:** FMM CCB.0136

**Título del puesto que se oferta:** Técnico Data Manager/Study Coordinator para ensayos clínicos y proyectos de investigación.

**Grupo profesional al que se incorpora:** Técnico.

**Resumen del puesto de trabajo:** Se busca profesional cualificado y con experiencia para llevar a cabo la realización de gestión y manejo de datos clínicos, realizar funciones de rater y de coordinación y desarrollo de ensayos clínicos y de estudios observacionales del Servicio de Neurología. Colaborará principalmente en el proyecto titulado “Estudio de Validación de una Tarea dual de interferencia cognitivo- motora como indicador de deterioro cognitivo en pacientes con quejas subjetivas de memoria” y “Eficacia del trasplante autólogo de células mononucleadas de médula ósea en el ictus isquémico. Ensayo Clínico Fase II, Multicéntrico, Controlado y Aleatorizado”. Además de promover el desarrollo de investigaciones propias en el ámbito de enfermedades neurodegenerativas.

También se realizarán pruebas neuropsicológicas con el fin de valorar criterios de inclusión en EECC en Enfermedades Neurodegenerativas, así como su seguimiento.

**Fecha prevista de inicio:** 01/05/2017

**Duración del contrato:** 09 meses.

**Coste total:** 16.434 € (incluye cuota patronal de la seguridad social).

**Centro de trabajo:** IMIBIC, Hospital Universitario Reina Sofía.

**Número de posiciones disponibles:** 1

**Condiciones de trabajo:**

<b>Prestaciones</b> (sueldo bruto, otros beneficios, etc...)	1.256,36 € brutos/mes.
<b>Tipo de contrato</b>	Obra o servicio
<b>Jornada (completa o parcial)</b>	Parcial 90% (36h/semana)
<b>Duración del contrato</b>	09 meses. (*)

(\*) El citado contrato puede ser susceptible de prórroga en función de las necesidades del proyecto que se lleve a cabo, y siempre comunicándolo al trabajador/a con la antelación suficiente.

**Oportunidades de desarrollo profesional:** El candidato recibirá cursos de formación relacionados con el puesto ofertado.

### Perfil de la persona a contratar

(Titulación, formación complementaria y experiencia)

- **Titulación:**
  - Licenciatura/Grado en Psicología
- **Perfiles de carrera de los investigadores (R1-R4): señalar con una X.**

R1 (investigador predoctoral)	R3 (investigador estabilizado: investigadores que tienen cierto nivel de independencia)
R2 (investigador posdoctoral)	R4 (investigadores principales o senior)

- **Requisitos del perfil** (mínimos y méritos valorables):
  - Requisitos mínimos:
    - 1) Licenciatura/Grado en Psicología.
    - 2) Formación en Buena Práctica Clínica.
  - Méritos valorables:
    - 1) Experiencia en: (Se concederán 1 punto cada seis meses, hasta un máximo de 4 puntos).
      - Coordinación y dinamización de Ensayos Clínicos (fases I,II,III y IV) Estudios Observacionales, en manejo de bases de datos y Cuadernos de Recogida de Datos Electrónicos (CRDe).
      - Elaboración y desarrollo de proyectos de investigación.
      - Administración y corrección de pruebas neuropsicológicas, escalas y cuestionarios.
      - Artículos científicos y aportaciones a congresos
    - 2) Máster en Neurociencias (1 punto)
    - 3) Nivel de inglés mínimo B1. (1 punto)
    - 4) Máster en EECC (1 punto)

En base a los criterios obtenidos en la valoración de méritos se seleccionarán 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. Tras la resolución de la plaza y en caso de que el candidato seleccionado renunciara al contrato la mesa de contratación podrá disponer resolver a favor del siguiente candidato según la lista de puntuaciones publicada.

### Funciones a realizar

- Administración y corrección pruebas neuropsicológicas, escalas y cuestionarios incluidas en los respectivos protocolos de los ensayos clínicos y proyectos propios de investigación.
- Coordinación de la marcha de los estudios, asegurándose de que se cumplan los objetivos definidos.
- Servir de contacto entre el promotor de los ensayos y los investigadores.
- Soporte al investigador principal del estudio, y asesoramiento para su correcto desarrollo.
- Promoción y captación de nuevos Ensayos Clínicos y Estudios Observacionales.



- o Prestar apoyo al control de los puntos más críticos de los estudios, como es la cumplimentación de los cuadernos de recogida de datos, función de rater y archivo del material.
- o Organización de las visitas de pacientes al centro. Recopilación de datos de pacientes.
- o Garantizar la correcta facturación de los EECC y Estudios Observacionales

## Documentación a presentar

**CV y documentación** escaneada **acreditativa** de **cumplir los requisitos mínimos exigidos**. Para poder valorar correctamente la experiencia será **imprescindible** indicar en el CV la **duración en meses** de los **trabajos previos** que en el CV se indiquen.

## Forma y plazo de presentación de solicitudes

**Forma:** Por mail a la dirección [personal@imibic.org](mailto:personal@imibic.org). En el mail, será imprescindible **indicar la referencia** de la convocatoria **en el asunto** (no se valorarán los currículum que no vengan con referencia).

El **plazo** para recibir candidaturas:

**Fecha Inicio**  
**Fecha Fin**

Día	Mes	Año	Horas
12	Abril	2017	00.00 h
22	Abril	2017	23.59 h

***La política de selección del IMIBIC es abierta, transparente y basada en méritos, asegurando la contratación de la persona idónea para el puesto de trabajo ofertado, garantizando la igualdad de oportunidades y acceso para todos, haciendo la carrera investigadora más atractiva.***

***El investigador responsable de esta contratación declara que la persona a contratar no tendrá vinculación laboral con el SSPA. Ni va a realizar labor asistencial.***

### NOTAS:

**Lugar y fecha:** Córdoba, 12 de abril de 2017.

### VºBº y Firma del Investigador

En cumplimiento de lo establecido en la LO 15/99, de 13 de Diciembre de Protección de Datos de carácter personal, le informamos que los datos obtenidos mediante la cumplimentación de este impreso así como los incluidos en la documentación que adjunte al mismo, serán incluidos en los ficheros responsabilidad de INSTITUTO DE INVESTIGACIÓN BIOMÉDICO DE CÓRDOBA con la finalidad de tramitar la solicitud objeto del presente documento y para informarle por cualquier medio incluido el correo electrónico de actividades o servicios que puedan ser de su interés. Sus datos serán comunicados a otras entidades y/o a las Administraciones Públicas cuando esté previsto legalmente y/o sea necesario para el cumplimiento de estas finalidades. Puede ejercer sus derechos de acceso, rectificación, cancelación u oposición dirigiéndose por escrito junto con fotocopia de documento que acredite su identidad, en la siguiente dirección: Avenida Menéndez Pidal S/N, 14004 Córdoba.