

Fundació per a la Investigació de l'Hospital Universitari i Politécnic La Fe de la Comunitat Valenciana

RESOLUCIÓ de 5 de desembre de 2022, de la directora gerent de la Fundació per a la Investigació de l'Hospital Universitari i Politécnic La Fe de la Comunitat Valenciana «Institut d'Investigació Sanitària La Fe» (IIS La Fe), mitjançant la qual s'aproven les bases per les quals es regiran els processos selectius, mitjançant el sistema de concurs de mèrits, de les places derivades dels processos d'estabilització. [2022/11732]

Mitjançant Resolució de 23 de maig de 2022, de la directora gerent de l'IIS La Fe, es va publicar la relació de llocs de treball de la Fundació per a la Investigació de l'Hospital Universitari i Politécnic La Fe, fent-se pública l'oferta d'ocupació pública de l'IIS La Fe per a l'any 2022 pel que fa als processos d'estabilització previstos en la Llei 20/2021, de 28 de desembre, de mesures urgents per a la reducció de la temporalitat en l'ocupació pública (DOGV 9348, 26.05.2022).

En data 10 de novembre de 2022 les direccions de les fundacions d'investigació biosanitària de la Comunitat Valenciana (INCLIVA, IIS La Fe, FISABIO i ISABIAL) van aconseguir un acord sobre els criteris que han de regir els processos selectius, mitjançant concurs de mèrits, de les places pertanyents a l'oferta pública d'ocupació extraordinària derivades dels processos d'estabilització de l'any 2022. Aquest acord va ser ratificat pels respectius òrgans de govern de les fundacions referides.

Mitjançant la present resolució s'aproven les bases generals de la Fundació per a la Investigació de l'Hospital Universitari i Politécnic La Fe que han de regir els processos selectius, mitjançant el sistema de concurs de mèrits, de les places pertanyents a l'oferta pública d'ocupació extraordinària derivades dels processos d'estabilització de l'any 2022, de conformitat amb la Llei 20/2021, de 28 de desembre, de mesures urgents per a la reducció de la temporalitat en l'ocupació pública. En l'Annex I de la present resolució es publiquen aquestes bases generals.

Així mateix, en l'Annex II de la present resolució es publiquen els requisits de titulació i formació, retribució, funcions, així com la resta de les particularitats i especialitats en la baremació de les convocatòries corresponent al Bloc 2.2. Altres Mèrits, aplicables a cadascuna de les places oferides.

Les bases publicades, així com qualsevol informació relacionada amb els processos selectius, estarà disponible en la pàgina web oficial de la Fundació per a la Investigació de l'Hospital Universitari i Politécnic La Fe, a través del següent enllaç: <https://www.iislafe.es/es/empleo/>

Els processos selectius es desenvoluparan respectant, en tot cas, els principis constitucionals d'igualtat, mèrit i capacitat, així com els de publicitat, lliure concurrència i transparència.

El termini de presentació de sol·licituds per a participar en els processos selectius serà de vint (20) dies hàbils comptats a partir de l'endemà de la publicació de l'obertura del termini de presentació de sol·licituds en el *Diari Oficial de la Generalitat Valenciana*, havent de finalitzar els processos de selecció de totes les places oferides abans del 31 de desembre de 2024.

Cosa que es fa pública per a general coneixement i als efectes oportuns.

València, 5 de desembre de 2022.– La directora gerent de l'IIS La Fe: Ainhoa Genovés Martínez.

Fundación para la Investigación del Hospital Universitario y Politécnico La Fe de la Comunitat Valenciana

RESOLUCIÓN de 5 de diciembre de 2022, de la directora gerente de la Fundación para la Investigación del Hospital Universitario y Politécnico La Fe de la Comunidad Valenciana «Instituto de Investigación Sanitaria La Fe» (IIS La Fe), mediante la que se aprueban las bases por las que se regirán los procesos selectivos, mediante el sistema de concurso de méritos, de las plazas derivadas de los procesos de estabilización. [2022/11732]

Mediante Resolución de 23 de mayo de 2022, de la directora gerente del IIS La Fe, se publicó la relación de puestos de trabajo de la Fundación para la Investigación del Hospital Universitario y Politécnico La Fe, haciéndose pública la oferta de empleo público del IIS La Fe para el año 2022 en lo que se refiere a los procesos de estabilización previstos en la Ley 20/2021, de 28 de diciembre, de medidas urgentes para la reducción de la temporalidad en el empleo público (DOGV 9348, 26.05.2022).

En fecha 10 de noviembre de 2022 las direcciones de las fundaciones de investigación biosanitaria de la Comunitat Valenciana (INCLIVA, IIS La Fe, FISABIO e ISABIAL) alcanzaron un acuerdo sobre los criterios que han de regir los procesos selectivos, mediante concurso de méritos, de las plazas pertenecientes a la oferta pública de empleo extraordinaria derivadas de los procesos de estabilización del año 2022. Dicho acuerdo fue ratificado por los respectivos órganos de gobierno de las fundaciones referidas.

Mediante la presente resolución se aprueban las bases generales de la Fundación para la Investigación del Hospital Universitario y Politécnico La Fe que han de regir los procesos selectivos, mediante el sistema de concurso de méritos, de las plazas pertenecientes a la oferta pública de empleo extraordinaria derivadas de los procesos de estabilización del año 2022, de conformidad con la Ley 20/2021, de 28 de diciembre, de medidas urgentes para la reducción de la temporalidad en el empleo público. En el anexo I de la presente resolución se publican dichas bases generales.

Asimismo, en el anexo II de la presente resolución se publican los requisitos de titulación y formación, retribución, funciones, así como el resto de las particularidades y especialidades en la baremación de las convocatorias correspondiente al Bloque 2.2. Otros Méritos, aplicables a cada una de las plazas ofertadas.

Las bases publicadas, así como cualquier información relacionada con los procesos selectivos, estará disponible en la página web oficial de la Fundación para la Investigación del Hospital Universitario y Politécnico La Fe a través del siguiente enlace: <https://www.iislafe.es/es/empleo/>

Los procesos selectivos se desarrollarán respetando, en todo caso, los principios constitucionales de igualdad, mérito y capacidad, así como los de publicidad, libre concurrència y transparencia.

El plazo de presentación de solicitudes para participar en los procesos selectivos será de veinte (20) días hábiles contados a partir del día siguiente a la publicación de la apertura del plazo de presentación de solicitudes en el *Diari Oficial de la Generalitat Valenciana*, debiendo finalizar los procesos de selección de todas las plazas ofertadas antes del 31 de diciembre de 2024.

Lo que se hace público para general conocimiento y a los efectos oportunos.

València, 5 de diciembre de 2022.– La directora gerente del IIS La Fe: Ainhoa Genovés Martínez.

ANEX I

Bases generales per a la selecció mitjançant concurs de mèrits de les places derivades dels processos d'estabilització d'ocupació temporal de l'IIS La Fe

INTRODUCCIÓ

L'IIS La Fe forma part del sector públic instrumental de la Generalitat, té personalitat jurídica pròpia, és de naturalesa privada i es regeix per l'ordenament jurídic privat i la seua legislació específica, sense perjudici de les normes de dret públic que li resulten d'aplicació.

És un agent del Sistema Nacional de Ciència i Tecnologia i forma part del Sistema Nacional de Salut, derivant d'això peculiaritats pròpies en la seua gestió que no s'apliquen a altres entitats del sector públic de la Generalitat Valenciana, en particular respecte a la contractació de béns i serveis i a la contractació del seu personal, recollides tant en la Llei de Contractes del Sector Públic, com en l'Estatut de l'Empleat Públic o la pròpia Llei de la Ciència que articula modalitats contractuals pròpies, com el contracte predoctoral o el contracte d'accés al sistema espanyol de ciència, tecnologia i innovació o el contracte d'investigador distingit.

Respecte a la contractació del seu personal, la Llei 8/1998, de 9 de desembre, de Fundacions de la Comunitat Valenciana en el seu article 35.4 exigeix que la selecció del personal de les fundacions públiques valencianes haurà de realitzar-se amb subjecció als principis d'igualtat, mèrit, capacitat i publicitat de la corresponent convocatòria.

D'altra banda, el Reial decret legislatiu 5/2015, de 30 d'octubre, pel qual s'aprova el text refós de la Llei de l'Estatut Bàsic de l'Empleat Públic, no contempla en el seu àmbit d'aplicació a les fundacions públiques, no obstant això, en la seua Disposició adicional primera estableix que els principis continguts en els articles 52 (Deures dels empleats públics. Codi de Conducta), 53 (Principis ètics), 54 (Principis de conducta), 55 (Principis rectors) i 59 (Persones amb discapacitat), seran aplicable en les entitats del sector públic estatal, autonòmic i local.

Adicionalment, la Llei 4/2021, de 16 d'abril, de la Funció Pública Valenciana, no contempla tampoc dins del seu àmbit d'aplicació a les fundacions públiques valencianes. Únicament la disposició adicional primera estableix que al personal de les fundacions públiques valencianes els són aplicables les previsions d'aquesta llei referents a la igualtat efectiva de dones i homes, al codi de conducta, els principis de selecció establits en l'article 60, així com l'accés a l'ocupació pública de les persones amb discapacitat o diversitat funcional, la normativa bàsica continguda en la llei reguladora de les incompatibilitats del personal al servei de les administracions públiques i la prohibició de dur a terme funcions reservades a personal funcionari. Per tant, cal concloure que la contractació en matèria de personal per part de l'IIS La Fe ha de realitzar-se segons protocols o instruccions internes que garantisquen la publicitat, objectivitat, mèrit, capacitat i igualtat en la selecció.

Així mateix, el VI Acord de la Comissió de Diàleg Social del Sector Públic Instrumental de la Generalitat, relatiu a criteris generals d'aplicació a les ofertes d'ocupació pública i les seues convocatòries, a les borses d'ocupació temporal, així com als processos d'estabilització derivats de la Llei 20/2021, de 28 de desembre, de mesures urgents per a la reducció de la temporalitat en l'ocupació, en el sector públic instrumental de la Generalitat exclou expressament del seu àmbit d'aplicació als organismes públics d'investigació i a les fundacions del sector públic d'investigació en l'àmbit sanitari.

En compliment de la Llei 20/2021, de 28 de desembre, de mesures urgents per a la reducció de la temporalitat en l'ocupació pública, l'IIS La Fe ha publicat la seua Oferta Pública Extraordinària d'Ocupació d'Estabilització en el DOGV amb anterioritat a l'1 de juny de 2022.

La Llei 20/2021 es fa ressò de l'especificitat del sector en la seua disposició adicional cinquena en establir el sistema de concurs com a sistema de selecció per a la cobertura de les places derivades dels processos d'estabilització d'ocupació temporal del personal de les fundacions públiques d'investigació sanitària. Aquest sistema selectiu ha de ser objecte de negociació col·lectiva amb els representants de les persones treballadores de cadascuna de les entitats. Per això, en el seu àmbit respectiu l'IIS La Fe ha negociat la forma de desenvolupament d'aquests processos.

ANEXO I

Bases generales para la selección mediante concurso de méritos de las plazas derivadas de los procesos de estabilización de empleo temporal del IIS La Fe

INTRODUCCIÓN

El IIS La Fe forma parte del sector público instrumental de la Generalitat, tiene personalidad jurídica propia, es de naturaleza privada, y se rige por el ordenamiento jurídico privado y su legislación específica, sin perjuicio de las normas de derecho público que le resulten de aplicación.

Es un agente del Sistema Nacional de Ciencia y Tecnología y forma parte del Sistema Nacional de Salud, derivando de ello peculiaridades propias en su gestión que no se aplican a otras entidades del sector público de la Generalitat Valenciana, en particular respecto a la contratación de bienes y servicios y a la contratación de su personal, recogidas tanto en la Ley de Contratos del Sector Público, como en el Estatuto del Empleado Público o la propia Ley de la Ciencia que articula modalidades contractuales propias, como el contrato predoctoral o el contrato de acceso al sistema español de ciencia, tecnología e innovación o el contrato de investigador distinguido.

Con respecto a la contratación de su personal, la Ley 8/1998, de 9 de diciembre, de Fundaciones de la Comunidad Valenciana en su artículo 35.4 exige que la selección del personal de las fundaciones públicas valencianas deberá realizarse con sujeción a los principios de igualdad, mérito, capacidad y publicidad de la correspondiente convocatoria.

Por otra parte, el Real decreto legislativo 5/2015, de 30 de octubre, por el que se aprueba el texto refundido de la Ley del Estatuto Básico del Empleado Público, no contempla en su ámbito de aplicación a las fundaciones públicas, no obstante, en su Disposición adicional primera establece que los principios contenidos en los artículos 52 (Deberes de los empleados públicos. Código de Conducta), 53 (Principios éticos), 54 (Principios de conducta), 55 (Principios rectores) y 59 (Personas con discapacidad), serán de aplicación en las entidades del sector público estatal, autonómico y local.

Adicionalmente, la Ley 4/2021, de 16 de abril, de la Función Pública Valenciana, no contempla tampoco dentro de su ámbito de aplicación a las fundaciones públicas valencianas. Únicamente la disposición adicional primera establece que al personal de las fundaciones públicas valencianas les son de aplicación las previsions de esta ley referentes a la igualdad efectiva de mujeres y hombres, al código de conducta, los principios de selección establecidos en el artículo 60, así como el acceso al empleo público de las personas con discapacidad o diversidad funcional, la normativa básica contenida en la ley reguladora de las incompatibilidades del personal al servicio de las administraciones públicas y la prohibición de llevar a cabo funciones reservadas a personal funcionario. Cabe pues concluir que la contratación en materia de personal por parte del IIS La Fe debe realizarse según protocolos o instrucciones internas que garanticen la publicitat, objectivitat, mèrit, capacitat e igualtat en la selecció.

Asimismo, el VI Acuerdo de la Comisión de Diálogo Social del Sector Público Instrumental de la Generalitat, relativo a criterios generales de aplicación a las ofertas de empleo público y sus convocatorias, a las bolsas de empleo temporal, así como a los procesos de estabilización derivados de la Ley 20/2021, de 28 de diciembre, de medidas urgentes para la reducción de la temporalidad en el empleo, en el sector público instrumental de la Generalitat excluye expresamente de su ámbito de aplicación a los organismos públicos de investigación y a las fundaciones del sector público de investigación en el ámbito sanitario.

En cumplimiento de la Ley 20/2021, de 28 de diciembre, de medidas urgentes para la reducción de la temporalidad en el empleo público, el IIS La Fe ha publicado su Oferta Pública Extraordinaria de Empleo de Estabilización en el DOGV con anterioridad al 1 de junio de 2022.

La Ley 20/2021 se hace eco de la especificidad del sector en su disposición adicional quinta al establecer el sistema de concurso como sistema de selección para la cobertura de las plazas derivadas de los procesos de estabilización de empleo temporal del personal de las fundaciones públicas de investigación sanitaria. Este sistema selectivo tiene que ser objeto de negociación colectiva con los representantes de las personas trabajadoras de cada una de las entidades. Por ello, en su ámbito respectivo el IIS La Fe ha negociado la forma de desarrollo de estos procesos.



Les presents bases segueixen l'esperit de les regles de valoració de mèrits aprovades per l'administració autonòmica valenciana (VI Acord de la Comissió de Diàleg Social) i les universitats públiques valencianes, prevalent l'experiència del personal en l'entitat convocant i en les entitats d'investigació, respectant els principis d'igualtat, mèrit, capacitat i publicitat.

BASES

1. DETALLS DE LES PLACES A OFERIR

En l'Annex II de la present resolució es detalla la informació específica de cadascuna de les places objecte d'aquesta oferta pública.

En totes les places (*) el nombre de llocs a cobrir serà un, la forma d'accés serà per torn lliure i el centre de treball serà la Fundació per a la Investigació de l'Hospital Universitari i Politècnic La Fe.

El detall de la plaça contindrà la següent informació (Anex II):

- Numeració de la plaça en la RLT.
- Denominació.
- Àrea d'adscripció.
- Retribució bruta anual.
- Funcions.
- Titulació requerida.

(*) Seran sinònims a l'efecte del present document les denominacions de Plaça o Lloc o Categoria Professional (mateixes funcions i mateix grau de responsabilitat).

2. REQUISITS DE LES PERSONES ASPIRANTS.

Per a poder participar en els processos de selecció, les persones candidates hauran de reunir en la data de finalització del termini de presentació de sol·licituds i mantindre fins al moment de formalització del contracte, els següents requisits generals:

Tindre nacionalitat espanyola o de qualsevol altre estat membre de la Unió Europea, així com d'aquells estats als quals, en virtut de tractats internacionals celebrats per la Unió Europea i ratificats per Espanya, s'aplique la lliure circulació de treballadors/es en els termes en què aquesta es troba definida en el Tractat constitutiu de la Unió Europea, o ostentar aquest dret conforme al que es preveu en el Reial decret 543/2001, de 18 de maig, o en defecte d'això, estar en possessió del permís de treball corresponent en cas de pertànyer a un estat no membre de la Unió Europea.

Tindre complits els 16 anys i no excedir, en el seu cas, de l'edat màxima de jubilació forçosa o d'aquella altra que pugua establir per llei.

Tindre la capacitat funcional necessària per a l'acompliment de les tasques o funcions corresponents al lloc objecte de la convocatòria.

No haver sigut separat/ada, mitjançant expedient disciplinari, del servei de qualsevol de les Administracions Públiques o dels òrgans constitucionals o estatutaris de les Comunitats Autònomes, ni trobar-se en inhabilitació absoluta o especial per a ocupacions o càrrecs públics per resolució judicial, per a l'accés al cos o escala de funcionari/a, o per a exercir funcions similars a les que exercien en el cas del personal laboral, en el qual haguera sigut separat o inhabilitat. En el cas de ser nacional d'un altre estat, no trobar-se inhabilitat o en situació equivalent ni haver sigut sotmés a sanció disciplinària o equivalent que impedisca, en el seu estat, en els mateixos termes l'accés a l'empleat públic.

Complir els requisits contractuals conforme a la legislació vigent en matèria de permisos de treball o qualsevol altra que la substituïska.

A més, les persones candidates hauran d'acreditar els requisits necessaris de titulació específics de cadascuna de les places objecte de l'oferta pública d'ocupació que es detallen en l'Annex II de la present resolució.

3. SOL·LICITUDS, LLOC I FORMA DE PRESENTACIÓ D'AQUESTES. WEB INFORMATIVA.

Les persones aspirants hauran d'inscriure's *online*, seguint els passos que s'indicaran en el web de l'IIS La Fe (<https://www.iislafe.es/es/empleo/>), havent d'aportar la documentació acreditativa dels requisits i dels mèrits que al·leguen:

- Còpia del DNI o NIE (per ambdues cares).

Las presentes bases siguen el espíritu de las reglas de valoración de méritos aprobadas por la administración autonómica valenciana (VI Acuerdo de la Comisión de Diálogo Social) y las universidades públicas valencianas, primando la experiencia del personal en la entidad convocante y en las entidades de investigación, respetando los principios de igualdad, mérito, capacidad y publicidad.

BASES

1. DETALLES DE LAS PLAZAS A OFERTAR

En el anexo II de la presente resolución se detalla la información específica de cada una de las plazas objeto de esta oferta pública.

En todas las plazas (*) el número de puestos a cubrir será uno, la forma de acceso será por turno libre y el centro de trabajo será la Fundación para la Investigación del Hospital Universitario y Politécnico La Fe.

El detalle de la plaza contendrá la siguiente información (Anexo II):

- Numeración de la plaza en la RPT.
- Denominación.
- Área de adscripción.
- Retribución bruta anual.
- Funciones.
- Titulación requerida.

(*) Serán sinónimos a efectos del presente documento las denominaciones de Plaza o Puesto o Categoría Profesional (mismas funciones y mismo grado de responsabilidad).

2. REQUISITOS DE LAS PERSONAS ASPIRANTES.

Para poder participar en los procesos de selección, las personas candidatas deberán reunir en la fecha de finalización del plazo de presentación de solicitudes y mantener hasta el momento de formalización del contrato, los siguientes requisitos generales:

Tener nacionalidad española o de cualquier otro estado miembro de la Unión Europea, así como de aquellos estados a los que, en virtud de tratados internacionales celebrados por la Unión Europea y ratificados por España, se aplique la libre circulación de trabajadores/as en los términos en que esta se halla definida en el Tratado constitutivo de la Unión Europea, u ostentar este derecho conforme a lo previsto en el Real decreto 543/2001, de 18 de mayo, o en su defecto, estar en posesión del permiso de trabajo correspondiente en caso de pertenecer a un estado no miembro de la Unión Europea.

Tener cumplidos 16 años y no exceder, en su caso, de la edad máxima de jubilación forzosa o de aquella otra que pueda establecer por ley.

Tener la capacidad funcional necesaria para el desempeño de las tareas o funciones correspondientes al puesto objeto de la convocatoria.

No haber sido separado/a, mediante expediente disciplinario, del servicio de cualquiera de las Administraciones Públicas o de los órganos constitucionales o estatutarios de las Comunidades Autónomas, ni hallarse en inhabilitación absoluta o especial para empleos o cargos públicos por resolución judicial, para el acceso al cuerpo o escala de funcionario/a, o para ejercer funciones similares a las que desempeñaban en el caso del personal laboral, en el que hubiese sido separado o inhabilitado. En el caso de ser nacional de otro estado, no hallarse inhabilitado o en situación equivalente ni haber sido sometido a sanción disciplinaria o equivalente que impida, en su estado, en los mismos términos el acceso al empleado público.

Cumplir los requisitos contractuales conforme a la legislación vigente en materia de permisos de trabajo o cualquier otra que la sustituya.

Además, las personas candidatas deberán acreditar los requisitos necesarios de titulación específicos de cada una de las plazas objeto de la oferta pública de empleo que se detallan en el Anexo II de la presente resolución.

3. SOLICITUDES, LUGAR Y FORMA DE PRESENTACIÓN DE ESTAS. WEB INFORMATIVA.

Las personas aspirantes deberán inscribirse *online*, siguiendo los pasos que se indicarán en la web del IIS La Fe (<https://www.iislafe.es/es/empleo/>), debiendo aportar la documentación acreditativa de los requisitos y de los méritos que aleguen:

- Copia del DNI o NIE (ambas caras).



· Documentació acreditativa de que es posseeix la titulació específica exigida en cadascuna de les places objecte de l'oferta pública d'ocupació que es detallen en l'Annex II de la present resolució.

· Documentació acreditativa dels mèrits que les persones candidates desitgen que se'ls valore, tal com s'indica en la manera d'acreditació referenciat en cada apartat de valoració de mèrits.

· Qualsevol altra documentació que es detalle en la publicació de l'obertura del termini de presentació de sol·licituds..

La inscripció en els processos de selecció implicarà l'acceptació de les presents bases per part de les persones candidates.

Les persones candidates queden vinculades a les dades que facen constar en les seues sol·licituds, reconeixent la veracitat i exactitud de la documentació aportada. La consignació de dades falses en la sol·licitud d'aquesta convocatòria o la falsedat en la documentació aportada comportarà l'expulsió automàtica del procés de selecció.

No es generaran taxes per la participació en aquests processos selectius.

4. TRIBUNAL

L'execució dels procediments selectius i l'avaluació de les proves i mèrits de les i els aspirants, serà encomanada a un òrgan col·legiat de caràcter tècnic que tindrà la següent composició:

Núm. de membres: 5 membres, més un/a secretari/a amb veu sense vot, devent, així mateix, designar-se el mateix nombre de membres suplents.

Totes les persones que formen part del tribunal, amb l'excepció de qui ocupe la presidència i qui ocupe la secretaria, hauran de tindre la titulació requerida per a la plaça convocada o ser coneixedors de les funcions i/o matèria a exercir. D'entre les persones que ocupen les vocalies del tribunal, almenys dos han de ser persones externes a l'entitat convocant.

Determinació de la composició del tribunal:

Presidència: Persona que ocupe el lloc de la direcció-gerència o amb funcions assimilables.

Vocalia 1: Persona designada a proposta del Comitè d'Empresa de l'entitat convocant.

Vocalies 2 i 3: Persones designades per la persona que ocupe el lloc de la direcció-gerència o amb funcions assimilables.

Vocalia 4: Persona responsable de l'àrea/grup/servei d'adscripció del lloc.

Secretaria: Persona responsable de RH o de l'àrea legal o persona que tinga assignades aquestes competències.

Correspon al tribunal la qualificació i valoració dels mèrits, l'admissió i exclusió de les persones candidates i la resolució de les alegacions i quantes altres actuacions es requerisquen per a realitzar, impulsar i concloure el procés selectiu.

Les persones que formen part del tribunal actuaran sotmesos a les causes generals d'abstenció i recusació contingudes en els articles 23 i 24 de la Llei 40/2015, d'1 d'octubre, de règim jurídic del sector públic.

L'òrgan encarregat de resoldre les possibles recusacions dels membres del tribunal corresponent, promogudes pels interessats, estarà integrat per el/la president/a del tribunal, un membre del Comitè d'Empresa a elecció d'aquest i director/a científic/a o persona que ostente les competències en matèria de direcció i/o estratègia científica.

La composició del tribunal corresponent a cadascuna de les places es farà pública amb caràcter previ o simultani a la data de publicació de l'obertura del termini de presentació de candidatures de cada plaça.

5. CONDICIONS DE VALORACIÓ DEL CONCURS DE MÈRITS

El procés selectiu consistirà en un concurs de mèrits en el qual es valoraran, fins a un màxim de 100 punts (110 si concorren condicions especials). Els mèrits detallats en el barem que s'exposa a continuació deuran necessàriament estar relacionats amb les funcions i tasques a exercir en el lloc de treball convocat i hauran de posseir-se a la data de finalització del termini de presentació de sol·licituds.

· Documentación acreditativa de que se posee la titulación específica exigida en cada una de las plazas objeto de la oferta pública de empleo que se detallan en al Anexo II de la presente resolución.

· Documentación acreditativa de los méritos que las personas candidatas deseen que se les valore, tal y como se indica en el modo de acreditación referenciado en cada apartado de valoración de méritos.

· Cualquier otra documentación que se detalle en la publicación de la apertura del plazo de presentación de solicitudes.

La inscripción en los procesos de selección implicará la aceptación de las presentes bases por parte de las personas candidatas.

Las personas candidatas quedan vinculadas a los datos que hagan constar en sus solicitudes, reconociendo la veracidad y exactitud de la documentación aportada. La consignación de datos falsos en la solicitud de esta convocatoria o la falsedad en la documentación aportada conllevará la expulsión automática del proceso de selección.

No se generarán tasas por la participación en estos procesos selectivos.

4. TRIBUNAL

La ejecución de los procedimientos selectivos y la evaluación de las pruebas y méritos de las y los aspirantes, será encomendada a un órgano colegiado de carácter técnico que tendrá la siguiente composición:

Núm. de miembros: 5 miembros, más un/a secretario/a con voz sin voto, debiendo, asimismo, designarse el mismo número de miembros suplentes.

Todas las personas que formen parte del tribunal, con la excepción de quien ocupe la presidencia y quien ocupe la secretaria, deberán tener la titulación requerida para la plaza convocada o ser conocedores de las funciones y/o materia a desempeñar. De entre las personas que ocupen las vocalías del tribunal, al menos dos deben ser personas externas a la entidad convocante.

Determinación de la composición del tribunal:

Presidencia: Persona que ocupe el puesto de la dirección-gerencia o con funciones asimilables.

Vocalía 1: Persona designada a propuesta del Comité de Empresa de la entidad convocante.

Vocalías 2 y 3: Personas designadas por la persona que ocupe el puesto de la dirección-gerencia o con funciones asimilables.

Vocalia 4: Persona responsable del área/grupo/servicio de adscripción del puesto

Secretaría: Persona responsable de RRHH o del área legal o persona que tenga asignadas estas competencias.

Corresponde al tribunal la calificación y valoración de los méritos, la admisión y exclusión de las personas candidatas y la resolución de las alegaciones y cuantas otras actuaciones se requieran para realizar, impulsar y concluir el proceso selectivo.

Las personas que forman parte del tribunal actuarán sometidos a las causas generales de abstención y recusación contenidas en los artículos 23 y 24 de la Ley 40/2015, de 1 de octubre, de régimen jurídico del sector público.

El órgano encargado de resolver las posibles recusaciones de los miembros de tribunal correspondiente, promovidas por los interesados, estará integrado por el/la presidente/a del tribunal, un miembro del Comité de Empresa a elección de este y director/a científico/a o persona que ostente las competencias en materia de dirección y/o estrategia científica.

La composición del tribunal correspondiente a cada una de las plazas se hará pública con carácter previo o simultáneo a la fecha de publicación de la apertura del plazo de presentación de candidaturas de cada plaza.

5. CONDICIONES DE VALORACIÓN DEL CONCURSO DE MÉRITOS

El proceso selectivo consistirá en un concurso de méritos en el que se valorarán, hasta un máximo de 100 puntos (110 si concurren condiciones especiales). Los méritos detallados en el baremo que se expone a continuación deberán necesariamente estar relacionados con las funciones y tareas a desempeñar en el puesto de trabajo convocado y deberán poseerse a la fecha de finalización del plazo de presentación de solicitudes.



<i>BLOC 1. MÈRITS PROFESSIONALS</i>	<i>BAREMACIÓ Màxim 60 punts</i>
a) Serveis prestats en l'IIS La Fe com a personal laboral en el mateix lloc objecte de la convocatòria. 0.70 punts per cada mes complet de servei en actiu. No es valoraran les fraccions de mes, llevat que sumen els 30 dies naturals.	Fins a 60 PUNTS
b) Serveis prestats en el Consorci Centro de Investigació Biomèdica en Red (CIBER) com a personal laboral en el mateix lloc objecte de la convocatòria en el Grup d'investigació de l'IIS La Fe que pertany a l'esmentat CIBER. 0.35 punts per cada mes complet de servei en actiu. No es valoraran les fraccions de mes, llevat que sumen els 30 dies naturals.	Fins a 60 PUNTS
c) Serveis prestats en altres fundacions biosanitàries del Sector Públic de la CV com a personal laboral en el mateix lloc objecte de la convocatòria. 0.30 punts per cada mes complet de servei en actiu. No es valoraran les fraccions de mes, llevat que sumen els 30 dies naturals.	Fins a 60 PUNTS
d) Serveis prestats en altres entitats d'investigació públiques o privades com a personal contractat en el mateix lloc objecte de la convocatòria. 0.20 punts per cada mes complet de servei en actiu. No es valoraran les fraccions de mes, llevat que sumen els 30 dies naturals.	Fins a 60 PUNTS
e) Serveis prestats en l'IIS La Fe com a personal laboral en diferent lloc objecte de la convocatòria. 0.20 punts per cada mes complet de servei en actiu. No es valoraran les fraccions de mes, llevat que sumen els 30 dies naturals.	Fins a 60 PUNTS
<i>A l'efecte d'aquest apartat s'entén per lloc (o sinònims) aquell que acredite la realització de les funcions determinades en l'Annex II per a cadascuna de les places. La pertinència de la relació dels mèrits professionals, la seua equivalència, i la seua correlació amb la plaça convocada serà apreciada pel Tribunal de selecció.</i>	

Manera d'acreditació:
L'acreditació dels mèrits professionals a) i e) s'acreditaran d'ofici per l'IIS La Fe.
Els mèrits professionals b), c) i d) s'acreditaran mitjançant la presentació d'un certificat de l'entitat respecte al lloc o altres documents que puguin acreditar indubtablement la prestació dels serveis. Per a saber si els serveis s'han prestat en llocs o places amb les mateixes funcions o similars s'haurà d'aportar certificat de funcions o tasques desenvolupades emès per l'entitat o contracte/s de treball que contemple el temps treballat, la categoria i/o grup professional i una descripció de les funcions desenvolupades.
Per a aquelles fundacions en les quals haja esdevingut readscripció d'un investigador/a d'una entitat a una altra, s'assimilarà el temps treballat en la fundació d'origen com a temps treballat en la fundació de destí, sempre que la persona estiguera en alta en la fundació d'origen i haguera passat a la de destí mitjançant trasllat d'expedient.

La pertinència de la documentació aportada per a acreditar els mèrits professionals, la seua equivalència i correlació amb la plaça convocada serà valorada i puntuada pel Tribunal de selecció.

<i>BLOQUE 1. MÉRITOS PROFESIONALES</i>	<i>BAREMACIÓN Máximo 60 puntos</i>
a) Servicios prestados en el IIS La Fe como personal laboral en el mismo puesto objeto de la convocatoria. 0.70 puntos por cada mes completo de servicio en activo. No se valorarán las fracciones de mes, salvo que sumen los 30 días naturales.	Hasta 60 PUNTOS
b) Servicios prestados en el Consorcio Centro de Investigación Biomédica en Red (CIBER) como personal laboral en el mismo puesto objeto de la convocatoria en el Grupo de investigación del IIS La Fe que pertenece al mencionado CIBER. 0.35 puntos por cada mes completo de servicio en activo. No se valorarán las fracciones de mes, salvo que sumen los 30 días naturales.	Hasta 60 PUNTOS
c) Servicios prestados en otras fundaciones biosanitarias del Sector Público de la CV como personal laboral en el mismo puesto objeto de la convocatoria. 0.30 puntos por cada mes completo de servicio en activo. No se valorarán las fracciones de mes, salvo que sumen los 30 días naturales.	Hasta 60 PUNTOS
d) Servicios prestados en otras entidades de investigación públicas o privadas como personal contratado en el mismo puesto objeto de la convocatoria. 0.20 puntos por cada mes completo de servicio en activo. No se valorarán las fracciones de mes, salvo que sumen los 30 días naturales.	Hasta 60 PUNTOS
e) Servicios prestados en el IIS La Fe como personal laboral en distinto puesto objeto de la convocatoria. 0.20 puntos por cada mes completo de servicio en activo. No se valorarán las fracciones de mes, salvo que sumen los 30 días naturales.	Hasta 60 PUNTOS
<i>A efectos de este apartado se entiende por puesto (o sinónimos) aquel que acredite la realización de las funciones determinadas en el anexo II para cada una de las plazas. La pertinencia de la relación de los méritos profesionales, su equivalencia, y su correlación con la plaza convocada será apreciada por el tribunal de selección.</i>	

Modo de acreditación:
La acreditación de los méritos profesionales a) y e) se acreditarán de oficio por el IIS La Fe.
Los méritos profesionales b), c) y d) se acreditarán mediante la presentación de un certificado de la entidad respecto al puesto u otros documentos que puedan acreditar indudablemente la prestación de los servicios. Para saber si los servicios se han prestado en puestos o plazas con las mismas funciones o similares se deberá aportar certificado de funciones o tareas desarrolladas emitido por la entidad o contrato/s de trabajo que contemple el tiempo trabajado, la categoría y/o grupo profesional y una descripción de las funciones desarrolladas.
Para aquellas fundaciones en las que haya acontecido readscripción de un investigador de una entidad a otra, se asimilará el tiempo trabajado en la fundación de origen como tiempo trabajado en la fundación de destino, siempre que la persona estuviera en alta en la fundación de origen y hubiera pasado a la de destino mediante traslado de expediente.

La pertinencia de la documentación aportada para acreditar los méritos profesionales, su equivalencia y correlación con la plaza convocada será valorada y puntuada por el tribunal de selección.



<i>BLOC 2. MÈRITS ACADÈMICS I ALTRES MÈRITS (QUE NO SIGUEN REQUISITS D'ACCÉS)</i>	<i>Màxim 40 PUNTS</i>
<i>BLOC 2.1. ACADÈMICS, FORMACIÓ, DOCÈNCIA, IDIOMES</i>	
<p>f) Titulació universitària oficial (grau, diplomatura, enginyeria o llicenciatura), relacionada amb les funcions del lloc. 15 punts per titulació aportada</p> <p>g) Doctorat o Màster oficial (d'almenys 60 crèdits ECTS o el seu equivalent en hores), relacionat amb les funcions del lloc. 15 punts per titulació aportada</p> <p>h) Cicle Formatiu de Grau Superior o Grau Mitjà, relacionat amb les funcions del lloc. 10 punts per titulació aportada</p> <p>i) Títols propis i/o Màster (d'almenys 60 crèdits ECTS o el seu equivalent en hores) relacionats amb les funcions del lloc. 7,5 punts per titulació aportada</p> <p>j) Cursos de formació rebuts orientats a l'acompliment de les funcions del lloc al qual es desitja accedir. Es computa conformement a la següent escala: Cursos de 100 o més hores: 5 punts per curs. Cursos de 75 o més hores: 3 punts per curs. Cursos de 50 o més hores: 2 punts per curs. Cursos de 25 o més hores: 1 punt per curs. Cursos de 15 o més hores: 0,5 punts per curs. Cursos de menys de 15 hores: 0,25 punts per curs.</p> <p>k) Direcció de Tesis Doctorals Tesi amb distinció de premi extraordinari o Doctorat Internacional: 7 punts per tesi dirigida. Tesis diferents de les anteriors: 5 punts per tesi dirigida.</p> <p>l) Direcció de Treballs Fi de Màster o direcció de Treballs de Fi de Grau: Treballs Fi de Màster: 2 punts per treball dirigit. Treballs de Fi de Grau: 1 punt per treball dirigit.</p> <p>m) Docència impartida relacionada amb les funcions del lloc: 0,05 punts per hora efectiva impartida.</p> <p>n) Tutorització de pràctiques curriculars en empresa, tant en títols de formació professional com universitària: 0.5 punts per persona tutoritzada.</p> <p>o) Possessió de certificat R3 o equivalent d'acord amb els articles 22 i 22 bis de la llei 14/2022 de la Ciència: 15 punts.</p> <p>p) Coneixement de l'idioma valencià, conformement amb la següent escala: Nivell B1: 2 punts. Nivell B2: 3 punts. Nivell C1: 4 punts. Nivell C2: 5 punts. Únicament es valorarà el de major nivell.</p> <p>q) Coneixement de l'idioma anglés, conformement amb la següent escala: Nivell B1: 2 punts. Nivell B2: 3 punts. Nivell C1: 4 punts. Nivell C2: 5 punts. Únicament es valorarà el de major nivell.</p>	<p>Puntuació màxima de l'apartat: 25 punts (*)</p>

Els mèrits hauran d'estar relacionats directament amb la plaça convocada. S'entén per relació directa aquella que tinga a veure amb:

- la naturalesa i contingut de les funcions a exercir.
- les tècniques i destreses pròpies de la plaça convocada.
- la línia o àrea d'investigació.

La pertinència de la relació entre els mèrits acadèmics, la seua equivalència, i la seua correlació amb la plaça convocada serà apreciada i valorada pel Tribunal.

Cada curs només podrà ser valorat una vegada, independentment del nombre de vegades que s'haja realitzat.

<i>BLOQUE 2. MERITOS ACADÉMICOS Y OTROS MÉRITOS (QUE NO SEAN REQUISITOS DE ACCESO)</i>	<i>Máximo 40 PUNTOS</i>
<i>BLOQUE 2.1. ACADÉMICOS, FORMACIÓN, DOCENCIA, IDIOMAS</i>	
<p>f) Titulación universitaria oficial (grado, diplomatura, ingeniería o licenciatura), relacionada con las funciones del puesto. 15 puntos por titulación aportada</p> <p>g) Doctorado o Máster oficial (de al menos 60 créditos ECTS o su equivalente en horas), relacionado con las funciones del puesto. 15 puntos por titulación aportada</p> <p>h) Ciclo Formativo de Grado Superior o Grado Medio, relacionado con las funciones del puesto. 10 puntos por titulación aportada</p> <p>i) Títulos propios y/o Máster (de al menos 60 créditos ECTS o su equivalente en horas) relacionados con las funciones del puesto. 7,5 puntos por titulación aportada</p> <p>j) Cursos de formación recibidos orientados al desempeño de las funciones del puesto al que se desea acceder. Se computa arreglo a la siguiente escala: Cursos de 100 o más horas: 5 puntos por curso. Cursos de 75 o más horas: 3 puntos por curso. Cursos de 50 o más horas: 2 puntos por curso. Cursos de 25 o más horas: 1 punto por curso. Cursos de 15 o más horas: 0,5 puntos por curso. Cursos de menos de 15 horas: 0,25 puntos por curso.</p> <p>k) Dirección de Tesis Doctorales Tesis con distinción de premio extraordinario o Doctorado Internacional: 7 puntos por tesis dirigida. Tesis diferentes de las anteriores: 5 puntos por tesis dirigida.</p> <p>l) Dirección de Trabajos Fin de Máster o dirección de Trabajos fin de Grado: Trabajos Fin de Máster 2 puntos por trabajo dirigido. Trabajos Fin de Grado: 1 punto por trabajo dirigido.</p> <p>m) Docencia impartida relacionada con las funciones del puesto: 0,05 puntos por hora efectiva impartida.</p> <p>n) Tutorización de prácticas curriculares en empresa, tanto en títulos de formación profesional como universitaria: 0.5 puntos por persona tutorizada.</p> <p>o) Posesión de certificado R3 o equivalente de acuerdo con los artículos 22 y 22 bis de la ley 14/2022 de la Ciencia: 15 puntos.</p> <p>p) Conocimiento del idioma valenciano, con arreglo a la siguiente escala: Nivel B1: 2 puntos. Nivel B2: 3 puntos. Nivel C1: 4 puntos. Nivel C2: 5 puntos. Únicamente se valorará el de mayor nivel.</p> <p>q) Conocimiento del idioma inglés, con arreglo a la siguiente escala: Nivel B1: 2 puntos. Nivel B2: 3 puntos. Nivel C1: 4 puntos. Nivel C2: 5 puntos. Únicamente se valorará el de mayor nivel.</p>	<p>Puntuación máxima del apartado: 25 puntos (*)</p>

Los méritos deberán estar relacionados directamente con la plaza convocada. Se entiende por relación directa aquella que tenga que ver con:

- la naturaleza y contenido de las funciones a desempeñar.
- las técnicas y destrezas propias de la plaza convocada.
- la línea o área de investigación.

La pertinencia de la relación entre los méritos académicos, su equivalencia, y su correlación con la plaza convocada será apreciada y valorada por el tribunal.

Cada curso solo podrá ser valorado una vez, independientemente del número de veces que se haya realizado.



Acreditació:
Les titulacions universitàries (grau, enginyeria, llicenciatura, màster o doctorat) s'acreditaran mitjançant la presentació del títol que corresponga. En el cas dels màsters s'aportará certificació de la institució que l'haja expedit, en el qual s'indicaran els crèdits totals cursats en el mateix i el nombre d'hores.
En el cas d'altres cursos, s'aportará certificat expedit per l'entitat en el qual haurà de constar el nombre d'hores totals del curs. No es valoraran aquells cursos en els quals no figure la duració de l'activitat formativa. No es tindrà en consideració com a curs les matèries que, en aquest mateix sentit, s'hagen pogut realitzar amb els estudis de la titulació que es pretén tant per a ser admès/a al procés com per titulació superior a l'exigida o comptabilitzats en ocasió d'una altra titulació.
Quan en el títol o certificat s'expresse únicament en crèdits, es computará a raó de 10 hores per crèdit, llevat que en el mateix conste la seua acreditació de crèdits ECTS, i en aquest cas es valorará a 25 hores per crèdit ECTS.
Per a l'acreditació dels mèrits dels apartats k, l, m i n s'aportará certificat de l'entitat competent en matèria docent.
L'apartat (o) s'acreditará per mitjà de certificat emés per l'entitat competent en matèria d'investigació
El coneixement del valencià es valorará mitjançant certificat expedit o homologat per la Junta Qualificadora de Coneixements del Valencià, Escola Oficial d'Idiomes o un altre organisme oficial que estiga reconegut de manera normativa.
La valoració de l'idioma anglés es realitzarà mitjançant l'acreditació de certificats expedits per organismes reconeguts per a concedir un títol oficial. S'acreditara documentalment mitjançant títols, diplomes i certificats expedits per les Escoles Oficials d'Idiomes, per les Universitats espanyoles que seguiscuen el model d'acreditació d'exàmens de l'Associació de Centres de Llengües d'Educació Superior (ACLES), així com tots aquells indicats en l'annex del Decret 61/ 2013, de 17 de maig, del Consell, pel qual s'estableix un sistema de reconeixement de la competència en llengües estrangeres en la Comunitat Valenciana, tenint en compte les seues modificacions posteriors per ordre de la Conselleria competent en matèria d'educació.

Acreditación:
Las titulaciones universitarias (grado, ingeniería, licenciatura, máster o doctorado) se acreditarán mediante la presentación del título corresponda. En el caso de los másteres se aportará certificación de la institución que lo haya expedido, en el que se indicarán los créditos totales cursados en el mismo y el número de horas.
En el caso de otros cursos, se aportará certificado expedido por la entidad en el que deberá constar el número de horas totales del curso. No se valorarán aquellos cursos en los que no figure la duración de la actividad formativa. No se tendrá en consideración como curso las materias que, en este mismo sentido, se hayan podido realizar con los estudios de la titulación que se pretende tanto para ser admitido/a al proceso como por titulación superior a la exigida o contabilizados con ocasión de otra titulación.
Cuando en el título o certificado se exprese únicamente en créditos, se computará a razón de 10 horas por crédito, salvo que en el mismo conste su acreditación de créditos ECTS, en cuyo caso se valorará a 25 horas por crédito ECTS
Para la acreditación de los méritos de los apartados k, l, m y n se aportará certificado de la entidad competente en materia docente.
El apartado (o) se acreditará mediante certificado emitido por la entidad competente en materia de investigación.
El conocimiento del valenciano se valorará mediante certificado expedido u homologado por la Junta Qualificadora de Coneixements del Valencià, Escuela Oficial de idiomas u otro organismo oficial que esté reconocido de manera normativa.
La valoración del idioma inglés se realizará mediante la acreditación de certificados expedidos por organismos reconocidos para conceder un título oficial. Se acreditará documentalment mediante títulos, diplomas y certificados expedidos por las escuelas oficiales de idiomas, por las Universidades españolas que sigan el modelo de acreditación de exámenes de la Asociación de Centros de Lenguas de Educación Superior (ACLES), así como todos aquellos indicados en el anexo del Decreto 61/ 2013, de 17 de mayo, del Consell, por el que se establece un sistema de reconocimiento de la competencia en lenguas extranjeras en la Comunitat Valenciana, teniendo en cuenta sus modificaciones posteriores por orden de la Conselleria competente en materia de educación.

BLOC 2.2. ALTRES MÈRITS	
Venen detallats en l'Annex II en relació a cadascuna de les places objecte de la present convocatòria, indicant-se així mateix en aquest annex la forma d'acreditació d'aquests mèrits.	Puntuació màxima de l'apartat: 15 punts S'establirà la puntuació en funció de cada mèrit sol·licitat, sent de 15 punts el màxim en aquest apartat.
<p>Acreditació: Els mèrits s'acreditaran documentalment de la manera que s'indica en l'Annex II per a cadascuna de les places convocades. La pertinència de la relació entre aquests mèrits, la seua equivalència, i la seua correlació amb la plaça convocada serà apreciada i valorada pel tribunal.</p>	
TOTAL PUNTUACIÓ BLOCS 1 i 2	100 punts

BLOQUE 2.2. OTROS MÉRITOS	
Vienen detallados en el anexo II en relación a cada una de las plazas objeto de la presente convocatoria, indicándose asimismo en dicho anexo la forma de acreditación de estos méritos.	Puntuación máxima del apartado: 15 puntos Se establecerá la puntuación en función de cada mérito solicitado, siendo de 15 puntos el máximo en este apartado.
<p>Acreditación: Los méritos se acreditarán documentalment de la manera que se indica en el anexo II para cada una de las plazas convocadas. La pertinencia de la relación entre estos méritos, su equivalencia, y su correlación con la plaza convocada serà apreciada y valorada por el tribunal.</p>	
TOTAL PUNTUACIÓN BLOQUES 1 y 2	100 puntos

BLOC 3. CONDICIONS ESPECIALS	Màxim 10 punts
Diversitat funcional igual o superior al 33 % Acreditació: S'acreditará mitjançant el certificat que acredite el grau reconegut emés per l'autoritat competent.	5 punts
Víctima de violència de gènere o de terrorisme Acreditació: S'acreditará mitjançant sentència judicial ferma o certificat corresponent emés per l'autoritat competent.	5 punts

BLOQUE 3. CONDICIONES ESPECIALES	Máximo 10 puntos
Diversidad funcional igual o superior al 33 % Acreditación: Se acreditará mediante el certificado que acredite el grado reconocido emitido por la autoridad competente.	5 puntos
Víctima de violencia de género o de terrorismo Acreditación: Se acreditará mediante sentencia judicial firme o certificado correspondiente emitido por la autoridad competente.	5 puntos

6. PROCEDIMENT DE SELECCIÓ. RESOLUCIÓ DEFINITIVA DEL CONCURS-OPOSICIÓ I ADJUDICACIÓ DEL LLOC OFERIT

El procés de selecció consistirà en la valoració dels mèrits acreditats per les persones candidates.

6. PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN. RESOLUCIÓN DEFINITIVA DEL CONCURSO-OPOSICIÓN Y ADJUDICACIÓN DEL PUESTO OFERTADO

El proceso de selección consistirà en la valoración de los mèrits acreditados por las personas candidatas.



Per a facilitar la valoració dels mèrits l'IIS La Fe podrà sol·licitar al candidat/a l'emplenament d'un formulari d'autobaremació.

Per a facilitar l'apreciació de l'adequació dels mèrits de les persones concursants a les necessitats de l'entitat convocant, el tribunal podrà sol·licitar a la persona candidata aclariments per qualsevol mitjà a l'efecte de valorar la puntuació dels mèrits aportats, però en cap cas serà un apartat puntuable de manera diferenciada. Tindrà efectes merament aclaridors.

La suma de les diferents puntuacions aconseguides en els mèrits acreditats donarà un resultat que suposarà la puntuació aconseguida, obtenint, amb això, el llistat provisional de puntuacions, que es publicarà en la web de l'IIS La Fe, disposant les persones interessades d'un termini de cinc (5) dies hàbils, a comptar des de l'endemà de la publicació, per a la presentació d'al·legacions.

Aquestes al·legacions es realitzaran mitjançant escrit presentat, en horari de 09.00 a 14.00 hores, en el registre d'entrada de l'IIS La Fe, situat en Av. Fernando Abril Martorell 106 (València), Torre A, planta 7a.

La valoració definitiva de mèrits, després de la revisió de les al·legacions en el seu cas presentades, es farà pública en la pàgina web de l'IIS La Fe, per ordre de puntuació final obtinguda.

En cas de produir-se un empat entre les persones candidates, es dirimirà per l'ordre establert a continuació:

- En primer lloc, a favor de la persona aspirant que haja obtingut una major puntuació en els diferents apartats del barem del present concurs, pel mateix ordre en el qual figuren relacionats en el barem indicat en l'apartat de Condicions de Valoració del Concurs de Mèrits.

- En cas de persistir l'empat s'atendrà, en segon lloc, en favor de la persona amb diversitat funcional i si l'empat es produeix entre aquestes persones es triarà a qui tinga acreditat un major percentatge de discapacitat.

- En cas de persistir l'empat es dirimirà, en tercer lloc, si l'empat fora entre persones de diferent sexe, en favor del sexe que estiga infrarepresentat, dins del col·lectiu de persones que formen part del grup o categoria professional convocat.

- Finalment, si encara persistira l'empat, aquest es dirimirà finalment per ordre alfabètic del primer cognom de les persones aspirants empatades, iniciant-se el citat ordre per la lletra que corresponga segons la norma vigent en aqueix moment.

7. RECURSOS

L'ordre jurisdiccional social és el competent per a resoldre controvèrsies derivades d'aquestes bases, del procediment dut a terme o de la resolució definitiva d'aquest, d'acord amb la Llei 36/2011, de 10 d'octubre, reguladora de la jurisdicció social, sense que es puga interposar un altre recurs en via administrativa ni cap reclamació prèvia a la via judicial social.

8. PROTECCIÓ DE DADES PERSONALS

De conformitat amb el que s'estableix en el Reglament (UE) 2016/679 del Parlament Europeu i del Consell, de 27 d'abril de 2016, i la Llei orgànica 3/2018, de 5 desembre, de Protecció de Dades Personals i garantia dels drets digitals, la Fundació per a la Investigació de l'Hospital Universitari i Politècnic La Fe de la C.V., en la seua condició de responsable del tractament, informa que les dades personals que consten en cadascun dels procediments selectius que es convoquen seran inclosos en el fitxer denominat selecció de personal, titularitat de l'IIS La Fe i recollit en el Registre d'Activitats del Tractament de la institució, a fi de formar part en els processos de selecció de personal duts a terme per l'entitat, gestionar la candidatura, realitzar la tramitació del procés de selecció i provisió del lloc de treball, així com per al compliment de les restants obligacions que es deriven.

En qualsevol cas, la participació voluntària en els processos selectius implica que la persona sol·licitant resulta informada i dona el seu consentiment al tractament de les seues dades amb les finalitats esmentades.

La base legal que permet tractar les dades personals és, segons l'article 6.c del Reglament (UE) 2016/679 del Parlament Europeu i del Consell, de 27 d'abril de 2016, el compliment d'una obligació legal aplicable al responsable del tractament.

El procés selectiu estarà regit pel principi de publicitat pel qual la participació en el mateix suposa l'acceptació per part de les persones

Para facilitar la valoración de los méritos el IIS La Fe podrá solicitar al candidato/a la cumplimentación de un formulario de autobaremación.

Para facilitar la apreciación de la adecuación de los méritos de las personas concursantes a las necesidades de la entidad convocante, el tribunal podrá solicitar a la persona candidata aclaraciones por cualquier medio a efectos de valorar la puntuación de los méritos aportados, pero en ningún caso será un apartado puntuable de manera diferenciada. Tendrá efectos meramente aclaratorios.

La suma de las distintas puntuaciones conseguidas en los méritos acreditados dará un resultado que supondrá la puntuación alcanzada, obteniendo, con ello, el listado provisional de puntuaciones, que se publicará en la web del IIS La Fe, disponiendo las personas interesadas de un plazo de cinco (5) días hábiles, a contar desde el día siguiente a la publicación, para la presentación de alegaciones.

Dichas alegaciones se realizarán mediante escrito presentado, en horario de 09.00 a 14.00 horas, en el registro de entrada del IIS La Fe, sito en av. Fernando Abril Martorell 106 (Valencia), Torre A, planta 7ª.

La valoración definitiva de méritos, tras la revisión de las alegaciones en su caso presentadas, se hará pública en la página web del IIS La Fe, por orden de puntuación final obtenida.

En caso de producirse un empate entre las personas candidatas, se dirimirá por el orden establecido a continuación:

- En primer lugar, a favor de la persona aspirante que haya obtenido una mayor puntuación en los distintos apartados del baremo del presente concurso, por el mismo orden en el que figuran relacionados en el baremo indicado en el apartado de Condiciones de Valoración del Concurso de Méritos.

- En caso de persistir el empate se atenderá, en segundo lugar, en favor de la persona con diversidad funcional y si el empate se produce entre dichas personas se elegirá a quien tenga acreditado un mayor porcentaje de discapacidad.

- En caso de persistir el empate se dirimirá, en tercer lugar, si el empate fuera entre personas de distinto sexo, en favor del sexo que esté infrarepresentado, dentro del colectivo de personas que formen parte del grupo o categoría profesional convocado.

- Por último, si aún persistiese el empate, este se dirimirá finalmente por orden alfabético del primer apellido de las personas aspirantes empatadas, iniciándose el citado orden por la letra que corresponda según la norma vigente en ese momento.

7. RECURSOS

El orden jurisdiccional social es el competente para resolver controversias derivadas de estas bases, del procedimiento llevado a cabo o de la resolución definitiva del mismo, de acuerdo con la Ley 36/2011, de 10 de octubre, reguladora de la jurisdicción social, sin que se pueda interponer otro recurso en vía administrativa ni ninguna reclamación previa a la vía judicial social.

8. PROTECCIÓN DE DATOS PERSONALES

De conformidad con lo establecido en el Reglamento (UE) 2016/679 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 27 de abril de 2016, y la Ley orgánica 3/2018, de 5 diciembre, de Protección de Datos Personales y garantía de los derechos digitales, la Fundación para la Investigación del Hospital Universitario y Politécnico La Fe de la C.V., en su condición de responsable del tratamiento, informa que los datos personales que consten en cada uno de los procedimientos selectivos que se convoquen serán incluidos en el fichero denominado selección de personal, titularidad del IIS La Fe y recogido en el Registro de Actividades del Tratamiento de la institución, con el objeto de formar parte en los procesos de selección de personal llevados a cabo por la entidad, gestionar la candidatura, realizar la tramitación del proceso de selección y provisión del puesto de trabajo, así como para el cumplimiento de las restantes obligaciones que se deriven.

En cualquier caso, la participación voluntaria en los procesos selectivos implica que la persona solicitante resulta informada y da su consentimiento al tratamiento de sus datos con las finalidades mencionadas.

La base legal que permite tratar los datos personales es, según el artículo 6.c del Reglamento (UE) 2016/679 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 27 de abril de 2016, el cumplimiento de una obligación legal aplicable al responsable del tratamiento.

El proceso selectivo estará regido por el principio de publicidad por el cual la participación en el mismo supone la aceptación por parte de



aspirants al tractament de les seues dades de caràcter personal que es faciliten en la sol·licitud per a les publicacions en butlletins oficials, pàgina web i altres mitjans de difusió dels resultats dels processos selectius.

La persona participant que aporta les seues dades personals garanteix la veracitat d'aquestes. Així mateix, la persona participant, amb la finalitat de mantindre les seues dades permanentment actualitzades, comunicarà a l'IIS La Fe qualsevol modificació de les seues dades que pugua produir-se. El domicili, correu electrònic i telèfons de contacte que s'indiquen en la inscripció es consideraran com els únics vàlids a l'efecte de notificacions i per a contactar amb les persones participants en qualsevol fase del procés de selecció, sent de la seua exclusiva responsabilitat tant els errors en la consignació d'aquestes dades, com el no comunicar per escrit a l'IIS La Fe qualsevol canvi de domicili, correu electrònic i/o telèfon de contacte.

Les dades seran conservades de manera confidencial durant el temps necessari que es requereix per al procés de selecció i per a determinar les possibles responsabilitats que es pogueren derivar. Les dades i altra documentació facilitada podran ser cedits a entitats públiques o privades amb competència en la matèria, a les quals siga necessari o obligatori cedir aquestes per a poder gestionar la present convocatòria, així com en els supòsits previstos segons llei.

Les persones interessades podran exercitar els drets d'accés, rectificació, supressió, limitació, portabilitat o, en el seu cas, oposició al tractament de les seues dades, dirigint-se per escrit a l'adreça de correu electrònic protecciondedatos@iislafe.es o per correu postal a l'adreça Av. Fernando Abril Martorell 106, Torre A, planta 7a, 46026 València. Sense perjudici de qualsevol altre recurs administratiu o acció judicial, si entén vulnerat el seu dret a la protecció de dades pot reclamar davant la Delegació de Protecció de Dades de la Generalitat Valenciana de manera presencial o telemàtica de conformitat amb el que es preveu en el següent enllaç: <http://sede.gva.es/es/proc22094>; això és, sense perjudici de la possibilitat de reclamar davant l'Agència Espanyola de Protecció de Dades (www.aepd.es).

ANNEX II

Especificacions de cadascuna de les places oferides

Plaça número: 41 Tècnic/a Superior en documentació sanitària.
Àrea: d'Investigació Clínica.

Retribució bruta anual: 18.470,59 €

Funcions: Gestionar i assessorar amb la finalitat de generar coneixement biomèdic, clínic i sanitari que permeta millorar la qualitat de vida del pacient i la seua salut. Suport en la gestió administrativa del contracte i les addendes dels assajos clínics promoguts per la indústria farmacèutica. Seguiment i control de les signatures d'acords gestionats en la institució. Solucionar possibles incidències entre investigadors/es de la institució i serveis col·laboradors que ocorreguen. Suport en l'elaboració i seguiment de pressupostos econòmics relacionats amb els estudis clínics en Fundanet. Suport administratiu en altres tasques de l'Àrea d'Investigació Clínica.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 1 del MECES o nivell 5 de l'EQF, corresponents amb el títol de Tècnic o Tècnica Superior en Documentació Sanitària, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent que, d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a l'exercici de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2 – Altres mèrits

– Acreditació d'ús de *softwares* de gestió de la investigació biomèdica (màxim 10 punts): 0,3 punts per mes acreditat. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat propietària de l'eina de gestió.

– Membre de comitès i/o comissions institucionals, ètics i/o científics (màxim 5 punts): 2,5 punts per cada comitè o comissió. S'acreditarà mitjançant el document de nomenament o certificat subscrit per la presidència o secretaria de l'òrgan

Plaça número: 42. Investigador/a. Àrea: Plataforma/Animalari

Retribució bruta anual: 23.787,56 €

Funcions: Promocionar, desenvolupar i gestionar les activitats i iniciatives d'investigació, tecnològiques i d'innovació sobre la base

las personas aspirantes al tratamiento de sus datos de carácter personal que se facilitan en la solicitud para las publicaciones en boletines oficiales, página web y otros medios de difusión de los resultados de los procesos selectivos.

La persona participante que aporta sus datos personales garantiza la veracidad de los mismos. Asimismo, la persona participante, con el fin de mantener sus datos permanentemente actualizados, comunicará al IIS La Fe cualquier modificación de sus datos que pueda producirse. El domicilio, correo electrónico y teléfonos de contacto que se indiquen en la inscripción se considerarán como los únicos válidos a efectos de notificaciones y para contactar con las personas participantes en cualquier fase del proceso de selección, siendo de su exclusiva responsabilidad tanto los errores en la consignación de dichos datos, como el no comunicar por escrito al IIS La Fe cualquier cambio de domicilio, correo electrónico y/o teléfono de contacto.

Los datos serán conservados de manera confidencial durante el tiempo necesario que se requiera para el proceso de selección y para determinar las posibles responsabilidades que se pudieran derivar. Los datos y demás documentación facilitada podrán ser cedidos a entidades públicas o privadas con competencia en la materia, a las cuales sea necesario u obligatorio ceder estos para poder gestionar la presente convocatoria, así como en los supuestos previstos según ley.

Las personas interesadas podrán ejercitar los derechos de acceso, rectificación, supresión, limitación, portabilidad o, en su caso, oposición al tratamiento de sus datos, dirigiéndose por escrito a la dirección de correo electrónico protecciondedatos@iislafe.es o por correo postal a la dirección av. Fernando Abril Martorell 106, Torre A, planta 7ª, 46026 Valencia. Sin perjuicio de cualquier otro recurso administrativo o acción judicial, si entiendo vulnerado su derecho a la protección de datos puede reclamar ante la Delegación de Protección de Datos de la Generalitat Valenciana de forma presencial o telemática de conformidad con lo previsto en el siguiente enlace: <http://sede.gva.es/es/proc22094>; esto es, sin perjuicio de la posibilidad de reclamar ante la Agencia Española de Protección de Datos (www.aepd.es).

ANEXO II

Especificaciones de cada una de las plazas ofertadas

Plaça número: 41 Tècnic/a Superior documentació sanitària.
Àrea: de Investigació Clínica.

Retribució bruta anual: 18.470,59 €

Funciones: Gestionar y asesorar con el fin de generar conocimiento biomédico, clínico y sanitario que permita mejorar la calidad de vida del paciente y su salud. Apoyo en la gestión administrativa del contrato y las adendas de los ensayos clínicos promovidos por la industria farmacéutica. Seguimiento y control de las firmas de acuerdos gestionados en la institución. Solventar posibles incidencias entre los investigadores de la institución y servicios colaboradores que ocurran. Soporte en la elaboración y seguimiento de presupuestos económicos relacionados con los estudios clínicos en Fundanet. Soporte administrativo en otras tareas del Área de Investigación Clínica.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 1 del MECES o nivel 5 del EQF, correspondientes con el título de Técnico o Técnica Superior en Documentación Sanitaria, así como cualquier titulación con denominación equivalente que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2 – Otros méritos

– Acreditación de uso de *softwares* de gestión de la investigación biomédica (Máximo 10 puntos): 0,3 por mes acreditado. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad propietaria de la herramienta de gestión.

– Miembro de comitès y/o comisiones institucionales, ètics y/o científics (Máximo 5 puntos): 2,5 puntos por cada Comité o Comisión. Se acreditará mediante el documento de nombramiento o certificado suscrito por la presidencia o secretaria del órgano

Plaça número: 42. Investigador/a. Àrea: Plataforma/Animalario

Retribució bruta anual: 23.787,56 €

Funciones: Promocionar, desarrollar y gestionar las actividades e iniciativas de investigación, tecnológicas y de innovación en base a



dels principis d'ètica i integritat. Elaborar informes, memòries i anàlisis de resultats, exercint com a investigador/a especialista en animals de laboratori amb experiència en models animals d'investigació per al desenvolupament de l'activitat experimental pròpia, realitzant, entre altres, les següents tasques: Participació i assistència investigadora en els projectes d'investigació (assessorament, disseny, coordinació d'activitats, i participació experimental en les diferents espècies). Gestió interna dels projectes d'experimentació animal juntament amb el CEEA.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 3 del MECES o nivell 7 de l'EQF, corresponent amb els títols de Màster o Llicenciatura en l'àmbit de la medicina, química, bioquímica, biologia, biotecnologia, biomedicina, farmàcia, veterinària o enginyeria relacionada amb l'àmbit biomèdic, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent que, d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a l'exercici de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2. Altres mèrits

– Participació com a col·laborador/a en projectes d'investigació de convocatòries competitives amb models animals (màxim 4 punts): 1,5 punts per projecte. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat beneficiària.

– Contribucions científiques amb models animals (màxim 4 punts): 1 punt per article científic publicat en revista indexada; 0,5 punts per participació en comunicacions a congressos. S'acreditarà mitjançant la presentació dels articles o certificat de la comunicació o la presentació del llibre d'*abstracts*.

– Acreditació oficial per a treballar amb animals d'experimentació que reunisca la categoria 'C' segons el Reial decret 1201/2005, de 10 d'octubre, o bé les funcions 'c' i 'd' segons el Reial decret 53/2013, d'1 de febrer: 6 punts. S'acreditarà amb certificat de capacitat oficial emès per entitat competent.

– Activitats de divulgació científica (màxim 1 punt): 0,5 punts per activitat. S'acreditarà mitjançant certificat de l'entitat en la qual s'ha desenvolupat l'activitat.

Plaça número: 43. Coordinador/a Àrea Jurídica. Àrea: Gestió/Àrea Jurídica.

Retribució bruta anual: 38.347,25 €

Funcions: Coordinar i dirigir l'Àrea Jurídica i el personal a càrrec seu. Vetlar pel compliment de la normativa aplicable a la institució en les activitats que aquesta desenvolupa, salvaguardar els drets de la institució en les relacions amb tercers i assessorar la Direcció en la presa de decisions. Revisar i supervisar la normativa aplicable a la institució. Elaborar documents legals. Assessorar jurídicament la institució i el Patronat en l'activitat d'aquesta. Coordinar les diferents consultes jurídiques. Proporcionar la informació jurídica a investigadors/es. Coordinar i col·laborar amb l'assessoria jurídica externa en l'elaboració de tota mena de documents jurídics o tràmits legals. Gestionar i donar suport en l'elaboració de contractes i convenis a subscriure per part de la institució.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 3 del MECES o nivell 7 de l'EQF, corresponent amb els títols universitaris de Grau en Dret més Màster o Llicenciatura en Dret que, d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a exercir les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2 – Altres mèrits

– Acreditació d'ús de *softwares* de gestió de la investigació biomèdica (màxim 10 punts): 0,3 punts per mes acreditat. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat propietària de l'eina de gestió.

– Membre de comitès i/o comissions institucionals, ètics i/o científics (màxim 5 punts): 2,5 punts per cada comitè o comissió. S'acreditarà mitjançant el document de nomenament o certificat subscrit per la presidència o secretaria de l'òrgan.

Plaça número: 44. Tècnic/a de Laboratori. Àrea: Plataforma/Epigenòmica

Retribució bruta anual: 21.102,74 €

Funcions: Donar suport tècnic en les activitats de la Plataforma d'Epigenòmica, amb les funcions pròpies de Tècnic/a Mitjà de Laboratori. Fer tasques de manteniment del laboratori, preparació i neteja

principios de ética e integridad. Elaborar informes, memorias y análisis de resultados, ejerciendo como investigador/a especialista en animal de laboratorio con experiencia en modelos animales de investigación para el desarrollo de la actividad experimental propia, realizando entre otras las siguientes tareas: Participación y asistencia investigadora en los proyectos de investigación (asesoramiento, diseño, coordinación de actividades, y participación experimental en las diferentes especies). Gestión interna de los proyectos de experimentación animal junto con el CEEA.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 3 del MECES o nivel 7 del EQF, correspondiente con los títulos de Máster o Licenciatura en el ámbito de la medicina, química, bioquímica, biología, biotecnología, biomedicina, farmacia, veterinaria o ingeniería relacionada con el ámbito biomédico, así como cualquier titulación con denominación equivalente que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2. Otros méritos

– Participación como colaborador/a en proyectos de investigación de convocatorias competitivas con modelos animales (máximo 4 puntos): 1,5 puntos por proyecto. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad beneficiaria.

– Contribuciones científicas con modelos animales (máximo 4 puntos): 1 punto por artículo científico publicado en revista indexada; 0,5 puntos por participación en comunicaciones en congresos. Se acreditará mediante la presentación de los artículos o certificado de la comunicación o la presentación del libro de *abstracts*.

– Acreditación oficial para trabajar con animales de experimentación que reúna la categoría «C» según el Real decreto 1201/2005, de 10 de octubre, o bien las funciones «c» y «d» según el Real decreto 53/2013, de 1 de febrero, 6 puntos. Se acreditará con certificado de capacitación oficial emitido por entidad competente.

– Actividades de divulgación científica (máximo 1 punto): 0,5 por actividad. Se acreditará mediante certificado de la entidad en la que se haya desarrollado la actividad.

Plaça número: 43. Coordinador/a Àrea Jurídica. Àrea: Gestió/Àrea Jurídica.

Retribució bruta anual: 38.347,25 €

Funciones: Coordinar y dirigir el Área Jurídica y el personal a su cargo. Velar por el cumplimiento de la normativa aplicable a la institución en las actividades que esta desarrolla, salvaguardar los derechos de la institución en las relaciones con terceros y asesorar a la Dirección en la toma de decisiones. Revisar y supervisar la normativa aplicable a la institución. Elaborar documentos legales. Asesorar jurídicamente a la institución y el Patronato en la actividad de esta. Coordinar las distintas consultas jurídicas. Proporcionar la información jurídica a los investigadores. Coordinar y colaborar con la asesoría jurídica externa en la elaboración de todo tipo de documentos jurídicos o trámites legales. Gestionar y dar soporte en la elaboración de contratos y convenios a suscribir por parte de la institución.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 3 del MECES o nivel 7 del EQF, correspondiente con los títulos universitarios de Grado en Derecho más Máster o Licenciatura en Derecho que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para ejercer las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2 – Otros méritos

– Acreditación de uso de *softwares* de gestión de la investigación biomédica (Máximo 10 puntos): 0,3 puntos por mes acreditado. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad propietaria de la herramienta de gestión.

– Miembro de comitès y/o comisiones institucionales, ètics y/o científicos (Máximo 5 puntos): 2,5 puntos por cada comitè o comissió. Se acreditará mediante el documento de nombramiento o certificado suscrito por la presidencia o secretaria del órgano.

Plaça número: 44. Tècnic/a Laboratori. Àrea: Plataforma/Epigenòmica

Retribució bruta anual: 21.102,74 €

Funciones: Dar soporte técnico en las actividades de la Plataforma de Epigenòmica, con las funciones propias de técnico/a medio de laboratorio. Realizar tareas de mantenimiento del laboratorio, preparación y



de l'equipament. Fer tasques de suport i col·laboració en les iniciatives tecnològiques i d'innovació de la Plataforma (assistència en anàlisis quantitatives de metilació del DNA epigenètic amb piroseqüenciadors Q24, Q48, processament de mostres per a la seua anàlisi mitjançant plataforma d'Arrays Infinium 850K i CytosNP 850K d'Illumina, extraccions d'àcids nucleics no invasius...). Fer tasques d'inventari, comanda i emmagatzematge del material de laboratori, així com altres tasques relacionades amb el lloc.

Titulació requerida: Formació corresponent a Tècnic/a Mitjà de Laboratori de la família professional de Sanitat, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent que, d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a l'exercici de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2. Altres mèrits

– Participació en projectes d'investigació relacionats amb l'objecte de la plaça (màxim 7,5 punts): 2,5 punts per projecte. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat beneficiària o col·laboradora.

– Participació com a autor/a o aparèixer en els agraïments, en contribucions científiques relacionades amb el camp de l'epigenètica (màxim 7,5 punts): 2 punts per article científic publicat en revista indexada; 1 punt per participació en comunicacions a congressos. S'acreditarà mitjançant la presentació dels articles o certificat de la comunicació o la presentació del llibre d'*abstracts*.

Plaça número: 45. Coordinador/a de l'Àrea Econòmica. Àrea: Gestió Econòmica.

Retribució bruta anual: 38.347,23 €

Funcions: Coordinar i dirigir l'Àrea Econòmica i el personal a càrrec seu, vetllant per la correcta gestió econòmica, administrativa, comptable i fiscal de l'activitat que desenvolupa l'IIS La Fe, de manera proactiva i oferint un servei transversal a tota l'organització, proporcionant la informació adequada i necessària per al desenvolupament de l'activitat i promovent les correctes polítiques en matèria econòmica, administrativa, comptable i fiscal. Revisar i supervisar la comptabilitat financera i analítica. Elaborar tancaments comptables i, en col·laboració amb el/la responsable superior de gestió, els comptes anuals de l'exercici. Elaborar i presentar mensualment la informació comptable normalitzada davant les entitats demandants. Coordinar i donar suport a les diferents auditories. Proporcionar la informació econòmica a investigadors/es. Coordinar i col·laborar amb l'assessoria fiscal en l'elaboració d'impostos i la seua presentació. Justificar econòmicament projectes públics, davant els organismes finançadors, i controlar la vessant econòmica d'aquests, així com altres tasques relacionades amb el lloc.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 3 del MECES o nivell 7 de l'EQF, corresponent amb els títols de Màster o Llicenciatura, sent les titulacions: Grau d'ADE + Màster relacionat amb les funcions del lloc, Grau en Economia + Màster relacionat amb les funcions del lloc, Llicenciatura en Ciències Econòmiques i Empresariales, Llicenciatura en Economia, o bé títol universitari oficial equivalent, d'acord amb els plans d'estudi vigents que habiliten per a exercir les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2 – Altres mèrits

– Acreditació d'ús de *softwares* de gestió de la investigació biomèdica (màxim 10 punts): 0,3 punts per mes acreditat. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat propietària de l'eina de gestió.

– Membre de comitès i/o comissions institucionals, ètics i científics (màxim 5 punts): 2,5 per cadascun. S'acreditarà mitjançant el document de nomenament o certificat subscrit per la presidència o secretaria de l'òrgan.

Plaça número: 46. Tècnic/a d'Informàtica. Àrea: Gestió/Àrea Informàtica

Retribució bruta anual: 18.470,59 €

Funcions: Proporcionar solucions a incidències microinformàtiques, ajudar en l'instal·lació de *software*, donar suport tècnicament i en primer nivell les impressores: configuració i gestió d'incidències, solucionar incidències tècniques en aules multimèdia, configurar equips multimèdia: càmeres de fotos, vídeos, discs durs; reparar discs durs,

limpieza del equipamiento. Realizar tareas de apoyo y colaboración en las iniciativas tecnológicas y de innovación de la Plataforma (asistencia en análisis cuantitativos de metilación del DNA epigenético con pirosecuenciadores Q24, Q48, procesamiento de muestras para su análisis mediante plataforma de arrays in finium 850K y cytosNP 850K de illumina, extracciones de ácidos nucleicos no invasivos...). Realizar tareas de inventario, pedido y almacenamiento del material de laboratorio, así como otras tareas relacionadas con el puesto.

Titulación requerida: Formación correspondiente a Técnico/a medio de laboratorio de la familia profesional de Sanidad, así como cualquier titulación con denominación equivalente que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2. Otros méritos

– Participación en proyectos de investigación relacionados con el objeto de la plaza (máximo 7,5 puntos): 2,5 puntos por proyecto. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad beneficiaria o colaboradora.

– Participación como autor/a o aparecer en los agradecimientos, en contribuciones científicas relacionadas con el campo de la epigenética (máximo 7,5 puntos): 2 puntos por artículo científico publicado en revista indexada; 1 punto por participación en comunicaciones en congresos. Se acreditará mediante la presentación de los artículos o certificado de la comunicación o la presentación del libro de *abstracts*.

Plaça número: 45. Coordinador/a Àrea Econòmica. Àrea: Gestió Econòmica.

Retribució bruta anual: 38.347,23 €

Funciones: Coordinar y dirigir el área económica y el personal a su cargo, velando por la correcta gestión económica, administrativa, contable y fiscal de la actividad que desarrolla el IIS La Fe, de forma proactiva y ofreciendo un servicio transversal a toda la organización, proporcionando la información adecuada y necesaria para el desarrollo de la actividad y promoviendo las correctas políticas en materia económica, administrativa, contable y fiscal. Revisar y supervisar la contabilidad financiera y analítica, Elaborar cierres contables y, en colaboración con el/la responsable superior de gestión, las cuentas anuales del ejercicio. Elaborar y presentar mensualmente la información contable normalizada ante las entidades demandantes. Coordinar y dar soporte a las distintas auditorías. Proporcionar la información económica a los investigadores. Coordinar y colaborar con la asesoría fiscal en la elaboración de impuestos y su presentación. Justificar económicamente proyectos públicos ante los organismos financiadores y controlar la vertiente económica de los mismo, así como otras tareas relacionadas con el puesto.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 3 del MECES o nivel 7 del EQF, correspondiente con los títulos de Máster o Licenciatura, siendo las titulaciones: Grado ADE + Máster relacionado con las funciones del puesto, Grado en Economía + Máster relacionado con las funciones del puesto, Licenciatura en Ciencias Económicas y Empresariales, Licenciatura en Economía, o bien título universitario oficial equivalente, de acuerdo con los planes de estudio vigentes que habiliten para ejercer las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2 – Otros méritos

– Acreditación de uso de *softwares* de gestión de la investigación biomédica (Máximo 10 puntos): 0,3 por mes acreditado. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad propietaria de la herramienta de gestión.

– Miembro de Comitès y/o comisiones Institucionales, éticos y científicos (máximo 5 puntos): 2,5 por cada uno. Se acreditará mediante el documento de nombramiento o certificado suscrito por la presidencia o secretaria del órgano.

Plaça número: 46. Tècnic/a de Informàtica. Àrea: Gestió/Àrea Informàtica

Retribució bruta anual: 18.470,59 €

Funciones: Proporcionar soluciones a incidencias microinformáticas, soporte en instalación de *software*, apoyar técnicamente y en primer nivel las impresoras: configuración y gestión de incidencias, solucionar incidencias técnicas en aulas multimedia, configurar equipos multimedia: cámaras de fotos, vídeos, discos duros; reparar discos duros, rato-



ratolins, monitors, memòria RAM, proporcionar suport i manteniment de projectors, telèfons intel·ligents i televisions, intermediar amb el SAT de: les impressores, aules multimèdia i programari comercial, control de còpies de seguretat de servidors, Administració de Clúster Computació Científica «Afrodita», així com altres tasques relacionades amb el lloc.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 1 del MECES o nivells 4-5 de l'EQF, corresponents amb el títol de Tècnic Superior d'Administració de Sistemes Informàtics, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent que, d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a l'exercici de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2 – Altres mèrits

– Experiència certificada en el maneig d'ús de consola de gestió de sistema d'*Endpoint Detection Response* (EDR) (màxim 5 punts) 0,3 punts per mes acreditat. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat.

– Experiència certificada en el maneig d'ús de programari de gestió de *back-ups* (màxim 5 punts) 0,3 punts per mes acreditat. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat.

– Membre de comitès i/o comissions institucionals, ètics i científics (màxim 5 punts): 2,5 per cadascun. S'acreditarà mitjançant el document de nomenament o certificat subscrit per la presidència o secretaria de l'òrgan

Plaça número: 47. Responsable Àrea Qualitat. Àrea: Gestió/Àrea de Qualitat.

Retribució bruta anual: 27.695,23 €

Funcions: Responsable de la qualitat, realitzant, entre altres, les següents funcions: dissenyar, desenvolupar, implementar, certificar i mantindre els diferents sistemes de gestió de qualitat; desenvolupar i implementar els diferents plans d'aplicació transversal en l'organització i qualsevol acreditació de tipus legal i normatiu; formar i assessorar les diferents àrees en matèria de qualitat; realitzar auditories internes i informes corresponents; assistència i gestió en auditories externes; secretaria del Comitè de Qualitat; promoure i gestionar accions de millora, així com altres tasques relacionades amb el lloc.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 3 del MECES o nivell 7 de l'EQF, corresponent amb els títols de Màster o Llicenciatura, sent les titulacions: medicina, química, bioquímica, biologia, biotecnologia, farmàcia, veterinària, psicologia o enginyeria, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent, d'acord amb els plans d'estudi vigents que habiliten per a l'exercici de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2 – Altres mèrits

– Acreditació d'ús de *softwares* de gestió de la investigació biomèdica (màxim 10 punts): 0,3 punts per mes acreditat. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat propietària de l'eina de gestió.

– Membre de comitès i/o comissions institucionals, ètics i/o científics (màxim 5 punts): 2,5 punts per cada comitè o comissió. S'acreditarà mitjançant el document de nomenament o certificat subscrit per la presidència o secretaria de l'òrgan.

Plaça número: 48. Tècnic/a de gestió i Anàlisi de Dades. Àrea: Plataforma/Big Data/Bioestadística.

Retribució bruta anual: 25.564,83 €

Funcions: Assessorar en matèria d'estadística a investigadors/es; revisar i redactar metodologies estadístiques per a projectes d'investigació; analitzar estadísticament els resultats de projectes d'investigació; implementar i desenvolupar anàlisis estadístiques usant llenguatges de programació multiplataforma com ara SAS, *Python* o R, així com altres tasques relacionades amb el lloc, com ara: Col·laborar en equips multidisciplinaris amb els/les investigadors/es i bioinformàtics/ques per a refinar les dades generades. Elaborar informes sobre els estudis estadístics realitzats que puguin ser utilitzats en l'extracció de conclusions científiques.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 3 del MECES o nivell 7 de l'EQF, corresponent amb els títols de Màster o Llicenciatura que, d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a exercir

nes, monitores, memoria RAM, proporcionar soporte y mantenimiento de proyectores, smartphones y televisiones, intermediar con el SAT de: impresoras, aulas multimedia y *software* comercial, control de copias de seguridad de servidores, Administración de Clúster Computación científica «Afrodita», así como otras tareas relacionadas con el puesto.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 1 del MECES o niveles 4-5 del EQF, correspondientes con el título de Técnico o Técnica Superior de Administración de Sistemas Informáticos, así como cualquier titulación con denominación equivalente que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2 – Otros méritos

– Acreditación de experiencia certificada en el manejo de uso de consola de gestión de sistema de *Endpoint Detection Response* (EDR) (máximo 5 puntos) 0,3 por mes acreditado. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad.

– Acreditación certificada en el manejo de uso de *software* de gestión de *back-ups* (máximo 5 puntos) 0,3 por mes acreditado. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad.

– Miembro de comitès y/o comisiones institucionales, ètics y científicos (máximo 5 puntos): 2,5 por cada uno. Se acreditará mediante el documento de nombramiento o certificado suscrito por la presidencia o secretaria del órgano.

Plaça número: 47. Responsable Àrea Calidad. Àrea: Gestió/Àrea de Calidad.

Retribució bruta anual: 27.695,23 €

Funciones: Responsable de la calidad, realizando, entre otras, las siguientes funciones: diseñar, desarrollar, implementar, certificar y mantener los diferentes sistemas de gestión de calidad; desarrollar e implementar los distintos planes de aplicación transversal en la organización y cualquier acreditación de tipo legal y normativo; formar y asesorar a las distintas áreas en materia de calidad; realizar auditorías internas e informes correspondientes; asistencia y gestión en auditorías externas; secretaria del Comité de Calidad; promover y gestionar acciones de mejora, así como otras tareas relacionadas con el puesto.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 3 del MECES o nivel 7 del EQF, correspondiente con los títulos de Máster o Licenciatura, siendo las titulaciones: medicina, química, bioquímica, biología, biotecnología, farmacia, veterinaria, psicología o ingeniería, así como cualquier titulación con denominación equivalente, de acuerdo con los planes de estudio vigentes que habiliten para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2 – Otros méritos

– Acreditación de uso de *softwares* de gestión de la investigación biomédica (máximo 10 puntos): 0,3 puntos por mes acreditado. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad propietaria de la herramienta de gestión.

– Miembro de comitès y/o comisiones institucionales, ètics y científicos (máximo 5 puntos): 2,5 puntos por cada comitè o comisión. Se acreditará mediante el documento de nombramiento o certificado suscrito por la presidencia o secretaria del órgano.

Plaça número: 48. Técnico/a de gestió y análisis de datos. Àrea: Plataforma/Big Data/Bioestadística.

Retribució bruta anual: 25.564,83 €

Funciones: Asesorar en materia de estadística a investigadores/as; revisar y redactar metodologías estadísticas para proyectos de investigación; analizar estadísticamente los resultados de proyectos de investigación; implementar y desarrollar análisis estadísticos usando lenguajes de programación multiplataforma tales como SAS, *Python* o R, así como otras tareas relacionadas con el puesto tales como: Colaborar en equipos multidisciplinarios con los/las investigadores/as y bioinformáticos/as para refinar los datos generados. Elaborar informes sobre los estudios estadísticos realizados que puedan ser utilizados en la extracción de conclusiones científicas.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 3 del MECES o nivel 7 del EQF, correspondiente con los títulos de Máster o Licenciatura que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten



les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2. Altres mèrits

– Participació com a col·laborador/a en projectes d'investigació de bioestadística de convocatòries competitives (màxim 4 punts): 1,5 punts per projecte. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat beneficiària.

– Contribucions científiques vinculades a l'Àrea de Bioestadística (màxim 4 punts): 1 punt per article científic publicat en revista indexada; 0,5 punts per participació en comunicacions a congressos. S'acreditarà mitjançant la presentació dels articles o certificat de la comunicació o la presentació del llibre d'*abstracts*.

– Certificacions en la utilització de programes d'Estadística Avançada, *Machine Learning* o IA, 3 punts per certificació, màxim 7 punts. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat competent.

Plaça número: 50. Tècnic/a Superior. Àrea: Plataforma/Unitat Analítica

Retribució bruta anual: 27.162,63 €

Funcions: Dur a terme serveis de bioanàlisi i metabòlica en la Unitat Analítica. Acompliment de tasques com ara: Executar i desenvolupar projectes de R+D. Assessorament i suport analític a la investigació biomèdica bàsica, clínica i de desenvolupament tecnològic. Centralitzar i realitzar la fase delegada assignada i el seu informe final d'acord amb els principis BPL. Mantindre relacions tècniques i comunicació amb el client (estudis i altres serveis). Implementar noves tecnologies. Redactar i revisar procediments, així com aquelles funcions de la seua competència que li siguen assignades.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 4 del MECES o nivell 8 de l'EQF, corresponent amb el títol de Doctor/a en l'àmbit de la medicina, química, bioquímica, biologia, biotecnologia, biomedicina, farmàcia, veterinària o enginyeria relacionada amb l'àmbit biomèdic, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent que, d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a l'exercici de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2. Altres mèrits

– Participació en projectes d'investigació de convocatòries competitives relacionats amb l'objecte de la plaça (màxim 5 punts): 1,25 punts per projecte. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat beneficiària o col·laboradora.

– Contribucions científiques relacionades amb l'objecte de la plaça en revistes indexades (màxim 5 punts): 0,75 punts per publicació. S'acreditarà mitjançant la presentació dels articles.

– Comunicacions a congressos relacionats amb l'objecte de la plaça (màxim 5 punts): 0,5 punts per comunicació. S'acreditarà mitjançant certificat de la comunicació o la presentació del llibre d'*abstracts*.

Plaça número: 52. Tècnic/a Laboratori. Àrea: Plataforma/Genòmica.

Retribució bruta anual: 21.304,07 €

Funcions: Realització d'estudis sol·licitats pels equips d'investigació per a l'anàlisi d'expressió i seqüenciació de gens (realitzar controls de qualitat de les mostres a processar, processament de mostres i anàlisis genètics mitjançant seqüenciació Sanger i NGS, preparació de llibreries de caràcter previ a la seua seqüenciació, emmagatzematge, control i arxiu de mostres, tasques de manteniment del laboratori).

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 1 del MECES o nivell 5 de l'EQF, corresponents amb el títol de Tècnic o Tècnica Superior, família professional de Sanitat, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent, que, d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a l'exercici de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2. Altres mèrits

– Capacitació en Bones Pràctiques Clíniques (BPC) en vigor, 5 punts. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat competent.

– Capacitació en l'ús de programes de gestió de laboratori, 5 punts. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat propietària de l'eina de gestió.

ten para ejercer las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2. Otros méritos

– Participación como colaborador/a en proyectos de investigación de bioestadística de convocatorias competitivas (máximo 4 puntos): 1,5 puntos por proyecto. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad beneficiaria.

– Contribuciones científicas vinculadas al área de bioestadística (máximo 4 puntos): 1 punto por artículo científico publicado en revista indexada; 0,5 puntos por participación en comunicaciones en congresos. Se acreditará mediante la presentación de los artículos o certificado de la comunicación o la presentación del libro de *abstracts*.

– Certificaciones en el manejo de programas de Estadística Avanzada, *Machine Learning* o IA, 3 puntos por certificación, máximo 7 puntos. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad competente.

Plaça número: 50. Tècnic/a Superior. Àrea: Plataforma/Unitat Analítica

Retribució bruta anual: 27.162,63 €

Funciones: Llevar a cabo servicios de bioanálisis y metabólica en la Unidad Analítica. Desempeño de tareas tales como: Ejecutar y desarrollar proyectos de I+D. Asesoramiento y soporte analítico a la investigación biomédica básica, clínica y de desarrollo tecnológico. Centralizar y realizar la fase delegada asignada y su informe final de acuerdo con los principios BPL. Mantener relaciones técnicas y comunicación con el cliente (estudios y otros servicios). Implementar nuevas tecnologías. Redactar y revisar procedimientos, así como aquellas funciones de su competencia que le sean asignadas.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 4 del MECES o nivel 8 EQF, correspondiente con el título de Doctor/a en el ámbito de la medicina, química, bioquímica, biología, biotecnología, biomedicina, farmacia, veterinaria o ingeniería relacionada con el ámbito biomédico, así como cualquier titulación con denominación equivalente que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2. Otros Méritos

– Participación en proyectos de investigación de convocatorias competitivas relacionados con el objeto de la plaza (máximo 5 puntos): 1,25 punto por proyecto. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad beneficiaria o colaboradora.

– Contribuciones científicas relacionados con el objeto de la plaza en revistas indexadas, (máximo 5 puntos): 0,75 puntos por publicación. Se acreditará mediante la presentación de los artículos.

– Comunicaciones a congresos relacionados con el objeto de la plaza (máximo 5 puntos): 0,5 puntos por comunicación. Se acreditará mediante certificado de la comunicación o la presentación del libro de *abstracts*.

Plaça número: 52. Tècnic/a Laboratori. Àrea: Plataforma/Genòmica.

Retribució bruta anual: 21.304,07 €

Funciones: Realización de estudios solicitados por los equipos de investigación para el análisis de expresión y secuenciación de genes (realizar controles de calidad de las muestras a procesar, procesamiento de muestras y análisis genéticos mediante secuenciación Sanger y NGS, preparación de librerías previo a su secuenciación, almacenamiento, control y archivo de muestras, tareas de mantenimiento del laboratorio).

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 1 del MECES o nivel 5 del EQF, correspondientes con el título de Técnico o Técnica superior, familia profesional de Sanidad, así como cualquier titulación con denominación equivalente, que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2. Otros méritos

– Capacitación en Buenas Prácticas Clínicas (BPC) en vigor, 5 puntos. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad competente.

– Capacitación en el uso de programas de gestión de laboratorio, 5 puntos. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad propietaria de la herramienta de gestión.



– Participació en projectes d'investigació en genètica, que incorporen l'ús de tecnologia NGS (màxim 5 punts): 2,5 punts per projecte. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat beneficiària.

Plaça número: 53. Responsable Tècnic/a de la Unitat de Teràpies Avançades. Àrea: Plataforma/Unitat Teràpies Avançades.

Retribució bruta anual: 31.955,91 €

Funcions: Implantació del sistema de garantia de qualitat, garantint l'aplicació de les Normes de Correcta Fabricació i el control de qualitat dels productes. Responsable del sistema de gestió documental, emissió de documentació bàsica. Execució, seguiment i tancament de les autoinspeccions (auditories internes) i inspeccions externes. Responsable del Comitè de Validacions. Supervisió, amb el departament de qualitat, la selecció i l'homologació de proveïdors i materials, de manera que tots dos complisquen els requeriments exigits. Supervisar, amb el departament de producció, l'adquisició de maquinària necessària per a la producció. Supervisió de les instal·lacions per al compliment de les Normes de Correcta Fabricació, autorització de cada lot, una vegada certificada la seua conformitat amb les especificacions aprovades. Realització de les corresponents gestions oficials, que requereixen la seua autorització, signatura o representació, davant les autoritats del Ministeri de Sanitat. Revisió dels processos, de la qualitat del producte i del sistema de gestió de qualitat, així com participació en propostes de millora contínua.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 4 del MECES o nivell 8 de l'EQF, corresponent amb el títol de Doctor/a en l'àmbit de la medicina, química, bioquímica, biologia, biotecnologia, biomedicina, farmàcia, veterinària o enginyeria relacionada amb l'àmbit biomèdic, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent que, d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a l'exercici de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2. Altres mèrits

– Participació en projectes d'investigació de convocatòries competitives relacionats amb el camp de la biologia cel·lular/teràpia cel·lular (màxim 2,5 punts): 1 punt per projecte. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat beneficiària.

– Participació en AACC relacionats amb teràpies cel·lulars (màxim 2,5 punts): 1 punt per AACC. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat col·laboradora.

– Contribucions científiques en revistes indexades, relacionades amb el camp de la biologia cel·lular/teràpia cel·lular (màxim 5 punts): 0,5 punts per article. S'acreditarà mitjançant la presentació dels articles

– Comunicacions a congressos relacionades amb el camp de la biologia cel·lular/teràpia cel·lular (màxim 5 punts): 0,3 punts per comunicació. S'acreditarà mitjançant la presentació de la comunicació o la presentació del llibre d'*abstracts*.

Plaça número: 54. Investigador/a no doctor/a. Àrea: Plataforma/Biologia Cel·lular.

Retribució bruta anual: 21.730,11 €

Funcions: Gestió de la instal·lació amb les tasques pròpies d'un/a Tècnic/a Superior, entre altres: Manteniment general del laboratori. Preparació del material, reactius i solucions estèrils. Identificació i tractament de contaminacions, anàlisi preventiva i descontaminació. Elaboració de protocols, procediments, informes, supervisió i manteniment de la documentació preceptiva, amb especial atenció a la gestió de residus, bioseguretat i accidents biològics. Assessorament científicotècnic, optimització de tècniques i protocols de biologia cel·lular existents i desenvolupament i posada a punt d'altres nous, amb adaptació a requeriments específics. Posada a punt de protocols de cultius primaris i de línies cel·lulars immortalitzades. Servei tècnic a personal investigador sense experiència. Criopreservació de cultius cel·lulars.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 3 del MECES o nivell 7 de l'EQF, corresponent amb els títols de Màster o Llicenciatura en l'àmbit de la medicina, química, bioquímica, biologia, biotecnologia, biomedicina, farmàcia, veterinària o enginyeria relacionada amb l'àmbit biomèdic, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent que, d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a l'exercici

– Participación en proyectos de investigación en genética, que incorporen el uso de tecnología NGS (máximo 5 puntos): 2,5 puntos por proyecto. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad beneficiaria.

Plaza número: 53. Responsable Técnico/a de la Unidad de Terapias Avanzadas. Área: Plataforma/Unidad Terapias Avanzadas.

Retribución bruta anual: 31.955,91 €

Funciones: Implantación del sistema de garantía de calidad, garantizando la aplicación de las Normas de Correcta Fabricación y el control de calidad de los productos. Responsable del sistema de gestión documental, emisión de documentación maestra. Ejecución, seguimiento y cierre de las autoinspecciones (auditorías internas) e inspecciones externas. Responsable del Comité de Validaciones. Supervisión, con el departamento de calidad, la selección y la homologación de proveedores y materiales, de forma que ambos cumplan los requerimientos exigidos. Supervisar, con el departamento de producción, la adquisición de maquinaria necesaria para la producción. Supervisión de las instalaciones para el cumplimiento de las Normas de Correcta Fabricación, autorización de cada lote, una vez certificada su conformidad con las especificaciones aprobadas. Realización de las correspondientes gestiones oficiales, que requieran su autorización, firma o representación, ante las autoridades del Ministerio de Sanidad. Revisión de los procesos, de la calidad del producto y del sistema de gestión de calidad, así como participación en propuestas de mejora continua.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 4 del MECES o nivel 8 del EQF, correspondiente con el título de Doctor/a en el ámbito de la medicina, química, bioquímica, biología, biotecnología, biomedicina, farmacia, veterinaria o ingeniería relacionada con el ámbito biomédico, así como cualquier titulación con denominación equivalente que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2. Otros méritos

– Participación en proyectos de investigación de convocatorias competitivas relacionados con el campo de la biología celular/terapia celular (máximo 2,5 puntos): 1 punto por proyecto. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad beneficiaria.

– Participación en EECC relacionados con terapias celulares (máximo 2,5 puntos): 1 punto por EECC. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad colaboradora.

– Contribuciones científicas en revistas indexadas, relacionadas con el campo de la biología celular/terapia celular (máximo 5 puntos): 0,5 puntos por artículo. Se acreditará mediante la presentación de los artículos

– Comunicaciones en congresos relacionadas con el campo de la biología celular/terapia celular (máximo 5 puntos): 0,3 puntos por comunicación. Se acreditará mediante la presentación de la comunicación o la presentación del libro de *abstracts*.

Plaza número: 54. Investigador/a no doctor/a. Área: Plataforma/Biología Celular.

Retribución bruta anual: 21.730,11 €

Funciones: Gestión de la instalación con las tareas propias de un/a Técnico/a Superior, entre otras: Mantenimiento general del laboratorio. Preparación del material, reactivos y soluciones estériles. Identificación y tratamiento de contaminaciones, análisis preventivo y descontaminación. Elaboración de protocolos, procedimientos, informes, supervisión y mantenimiento de la documentación preceptiva, con especial atención a la gestión de residuos, bioseguridad y accidentes biológicos. Asesoramiento científico-técnico, optimización de técnicas y protocolos de biología celular existentes y desarrollo y puesta a punto de otros nuevos, con adaptación a requerimientos específicos. Puesta a punto de protocolos de cultivos primarios y de líneas celulares immortalizadas. Servicio técnico a personal investigador sin experiencia. Criopreservación de cultivos celulares.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 3 del MECES o nivel 7 del EQF, correspondiente con los títulos de Máster o Licenciatura en el ámbito de la medicina, química, bioquímica, biología, biotecnología, biomedicina, farmacia, veterinaria o ingeniería relacionada con el ámbito biomédico, así como cualquier titulación con denominación equivalente que, de acuerdo con los planes de estudio



de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2. Altres mèrits

– Participació com a col·laborador/a en projectes d'investigació de convocatòries competitives en l'àmbit de la biologia cel·lular (màxim 5 punts): 1,5 punts per projecte. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat beneficiària.

– Contribucions científiques relacionades amb el camp de la biologia cel·lular (màxim 5 punts): 1 punt per article científic publicat en revista indexada; 0,5 punts per participació en comunicacions a congressos. S'acreditarà mitjançant la presentació dels articles o certificat de la comunicació o la presentació del llibre d'*abstracts*.

– Capacitació per a treballar amb animals d'experimentació, que reunisca la categoria «C» segons el Reial decret 1201/2005, de 10 d'octubre, o bé les funcions «c» i «d» segons el Reial decret 53/2013, d'1 de febrer, 5 punts. S'acreditarà amb certificat de capacitació oficial emès per entitat competent.

Plaça número: 55. Coordinador/a de l'Àrea d'Innovació/Biopol. Àrea: Gestió/Àrea d'Innovació.

Retribució bruta anual: 38.347,24 €.

Funcions: Coordinar i dirigir l'Àrea d'Innovació i el Biopol i el personal al seu càrrec, realitzant entre altres les següents funcions: disseny de línies estratègiques de promoció, difusió i formació en innovació, posada en marxa i seguiment de l'estratègia d'innovació i transferència del coneixement de la institució. Gestió i impuls de les col·laboracions, acords i convenis amb socis estratègics de l'ecosistema innovador. Gestió dels resultats i/o drets de propietat industrial i intel·lectual, revisió de contractes de llicència i altres acords relacionats amb la transferència. Valorització, comercialització i transferència de tecnologies al sector clínic i productiu. Gestió de les *Spin-off* i participació en empreses de la Fundació La Fe. Promoció, gestió i justificació de sol·licituds de convocatòries R+D+i. Responsable del projecte Biopol La Fe. Donar suport en la gestió de les plataformes científic-tecnològiques

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 3 del MECES o nivell 7 de l'EQF, corresponent amb el títol de Màster o Llicenciat/a o Enginyer/a que, d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a l'exercici de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2 – Altres mèrits

– Acreditació d'ús de *softwares* de gestió de la investigació biomèdica (màxim 5 punts): 0,3 punts per mes acreditat. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat propietària de l'eina de gestió.

– Participació com a avaluador/a de projectes competitiu d'investigació i innovació en salut. 2,5 punts. Forma d'acreditació: certificació de participació per part de l'organisme finançador.

– Participació en plataformes d'Innovació en l'àmbit nacional i/o autonòmic. 2,5 punts. Forma d'acreditació: certificació de participació per part de l'organisme finançador.

– Membre de comitès i/o comissions institucionals, ètics i científics (màxim 5 punts): 2,5 punts per cadascun. S'acreditarà mitjançant el document de nomenament o certificat subscrit per la presidència o secretaria de l'òrgan.

Plaça número: 56. Subdirecció Científica. Àrea: Gestió/Àrea Científica

Retribució bruta anual: 43.140,65

Funcions: Suport en la direcció, organització i supervisió en l'operativa de la Institució. Així com, la participació tant en els processos relatius a la promoció, gestió i planificació de les subvencions i/o ajudes a nivell nacional i internacional, com en allò relatiu a R+D+i, docència, formació i afavoriment de col·laboracions. Finalment, l'assistència al Comitè Científic Extern i la Comissió d'Investigació. Dirigir, organitzar i supervisar la gestió i l'operativa de la R+D+i, consistent en la promoció, gestió i planificació de les subvencions i ajudes públiques nacionals i internacionals i en la direcció de l'elaboració de memòries d'activitat de R+D+i. Suport a la Direcció en la planificació i prioritització estratègica de R+D+i, consistent en la contribució en elaboració de plans i processos estratègics en R+D+i, inclosos els de formació i docència, en el control de l'evolució dels resultats i l'execució dels plans i els pro-

vigents, habiliten para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2. Otros méritos

– Participación como colaborador/a en proyectos de investigación de convocatorias competitivas en el campo de la biología celular (máximo 5 puntos): 1,5 puntos por proyecto. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad beneficiaria.

– Contribuciones científicas relacionadas con el campo de la biología celular (máximo 5 puntos): 1 punto por artículo científico publicado en revista indexada; 0,5 puntos por participación en comunicaciones en congresos. Se acreditará mediante la presentación de los artículos o certificado de la comunicación o la presentación del libro de *abstracts*.

– Capacitación para trabajar con animales de experimentación, que reúna la categoría «C» según el Real decreto 1201/2005, de 10 de octubre, o bien las funciones «c» y «d» según el Real decreto 53/2013, de 1 de febrero, 5 puntos. Se acreditará con certificado de capacitación oficial emitido por entidad competente.

Plaça número: 55. Coordinador/a del Àrea de Innovació/Biopol. Àrea: Gestió/Àrea de Innovació.

Retribució bruta anual: 38.347,24 €.

Funciones: Coordinar y dirigir el Área de Innovación y el Biopol y el personal a su cargo, realizando entre otras las siguientes funciones: diseño de líneas estratégicas de promoció, difusió i formació en innovació, puesta en marcha y seguimiento de la estrategia de innovación y transferencia del conocimiento de la institución. Gestió i impuls de las colaboraciones, acuerdos y convenios con socios estratégicos del ecosistema innovador. Gestió de los resultados y/o derechos de propiedad industrial e intelectual, revisión de contratos de licencia y otros acuerdos relacionados con la transferencia. Valorización, comercialización y transferencia de tecnologías al sector clínic i productiu. Gestió de las *Spin-off* y participación en empresas de la Fundación La Fe. Promoció, gestió i justificació de sol·licituds de convocatòries I+D+i. Responsable del projecte Biopol La Fe. Apoyar en la gestió de las plataformas científico-tecnológicas.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 3 del MECES o nivel 7 del EQF, correspondiente con el título de Máster o Licenciatura o Ingeniería que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2 – Otros méritos

– Acreditación de uso de *softwares* de gestión de la investigación biomédica (Máximo 5 puntos): 0,3 por mes acreditado. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad propietaria de la herramienta de gestión.

– Participación como evaluador/a de proyectos competitivos de investigación e innovació en salut. 2,5 puntos Forma de acreditació: certificació de participació per parte del organisme finançador.

– Participación en plataformas de innovación a nivel nacional y/o autonómico. 2,5 puntos Forma de acreditació: certificació de participació per parte del organisme finançador.

– Miembro de comitès y/o comisiones institucionales, éticos y científicos (máximo 5 puntos): 2,5 por cada uno. Se acreditará mediante el documento de nombramiento o certificado suscrito por la presidencia o secretaria del órgano.

Plaça número: 56. Subdirecció Científica. Àrea: Gestió/Àrea Científica

Retribució bruta anual: 43.140,65

Funciones: Apoyo en la dirección, organización y supervisión en la operativa de la Institució. Así como, la participación tanto en los procesos relativos a la promoció, gestió i planificació de las subvenciones y/o ayudas a nivel nacional e internacional, como en aquello relativo a I+D+i, docencia, formación y favorecimiento de colaboraciones. Por último, la asistencia al Comité Científico Externo y la Comisión de Investigación. Dirigir, organizar y supervisar la gestió i l'operativa de la I+D+i, consistente en la promoció, gestió i planificació de las subvenciones y ayudas públicas nacionales e internacionales y en la dirección de la elaboración de Memorias de Actividad de I+D+i. Apoyo a la Dirección en la planificació i prioritizació estratègica de I+D+i, consistente en la contribució en elaboració de planes y procesos estratègics en I+D+i, incluidos los de formación y docencia, en el

cessos estratègics en R+D+i, en la contribució d'elaboració de models de carrera professional i RH en R+D+i, en la contribució de l'anàlisi d'*stakeholders* i en la generació d'aliances i col·laboracions nacionals i internacionals. Coordinar i dirigir l'Àrea Científica i el personal al seu càrrec. Assistir al Comitè Científic Extern (CCE) i a la Comissió d'Investigació (CI), així com a qualsevol altre òrgan consultiu o de govern, així com altres tasques relacionades amb el lloc.

Titulació requerida segons les funcions i grup: Formació corresponent al nivell 4 del MECES o nivell 8 de l'EQF, corresponent amb el títol de Doctor/a en l'àmbit de la medicina, química, bioquímica, biologia, biotecnologia, farmàcia, veterinària o enginyeria relacionada amb l'àmbit biomèdic, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent que, d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a l'exercici de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2 – Altres mèrits

– Acreditació d'ús de *softwares* de gestió de la investigació biomèdica (màxim 5 punts): 0,3 punts per mes acreditat. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat propietària de l'eina de gestió.

– Acreditació d'ús de *softwares* de gestió de la investigació biomèdica (màxim 5 punts): 0,3 punts per mes acreditat. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat propietària de l'eina de gestió.

– Acreditació de participació en Xarxes de Gestió d'Investigació Clínica o Sanitària: 5 punts. Forma d'acreditació: Els mèrits s'acreditaran documentalment mitjançant la presentació de document de nomenament o certificat de participació subscrit per l'investigador principal o presidència o secretaria de la xarxa.

Plaça número: 58. Investigador/a no doctor/a. Àrea: Plataforma/ Genòmica.

Retribució bruta anual: 25.564,83 €

Funcions: Disseny i execució de projectes d'investigació genòmics per a investigadors/es del sector sanitari o biomèdic. Disseny i execució d'estratègies diagnòstiques per a estudis genòmics de diverses patologies. Anàlisi i interpretació de dades genòmiques. Realització de proves, estudis i emissió d'informes tècnics.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 3 del MECES o nivell 7 de l'EQF, corresponent amb els títols de Màster o Llicenciatura en l'àmbit de la medicina, química, bioquímica, biologia, biotecnologia, biomedicina, farmàcia, veterinària o enginyeria relacionada amb l'àmbit biomèdic, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent, que d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a l'exercici de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2. Altres mèrits

– Participació en projectes d'investigació de convocatòries competitives relacionats amb malalties genètiques humanes (màxim 7,5 punts): 1,5 punts per projecte. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat beneficiària.

– Contribucions científiques relacionades amb la genètica humana (màxim 7,5 punts): 1 punt per article científic publicat en revista indexada; 0,5 punts per participació en comunicacions a congressos. S'acreditarà mitjançant la presentació dels articles o certificat de la comunicació o la presentació del llibre d'*abstracts*.

Plaça número: 59. Coordinador/a Àrea Informàtica. Àrea: Gestió/ Àrea d'Informàtica

Retribució bruta anual: 38.347,25 €

Funcions: Coordinar i dirigir l'Àrea d'Informàtica i el personal al seu càrrec. Coordinar, impulsar i supervisar l'estratègia tecnològica de la Fundació i el personal de l'Àrea d'Informàtica. A més, de garantir la seguretat de la informació, dels sistemes i dels serveis de la institució. Liderar la gestió i el seguiment dels projectes IT. Supervisar les compres, col·laborar amb l'elaboració dels pressupostos i realització dels plecs de prescripcions tècniques relacionades amb l'Àrea d'Informàtica. Donar suport als diferents departaments per a aconseguir la màxima eficàcia en l'ús dels sistemes tecnològics i fer de divulgador de la tecnologia. Desenvolupar tot tipus de polítiques relacionades amb la seguretat

control de la evolució de los resultados y la ejecución de los planes y los procesos estratégicos en I+D+i, en la contribución de elaboración de modelos de carrera profesional y RRHH en I+D+i, en la contribución del análisis de *stakeholders* y en la generación de alianzas y colaboraciones nacionales e internacionales. Coordinar y dirigir el área científica y el personal a su cargo. Asistir al Comité Científico Externo (CCE) y la Comisión de Investigación (CI), así como a cualquier otro órgano consultivo o de gobierno, así como otras tareas relacionadas con el puesto.

Titulación requerida según las funciones y grupo: Formación correspondiente al nivel 4 del MECES o nivel 8 del EQF, correspondiente con el título de Doctor/a en el ámbito de la medicina, química, bioquímica, biología, biotecnología, farmacia, veterinaria o ingeniería relacionada con el ámbito biomédico, así como cualquier titulación con denominación equivalente que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2 – Otros méritos

– Acreditación de uso de *softwares* de gestión de la investigación biomédica (Máximo 5 puntos): 0,3 por mes acreditado. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad propietaria de la herramienta de gestión.

– Miembro de comités y/o comisiones institucionales, éticos y científicos (máximo 5 puntos): 2,5 por cada uno. Se acreditará mediante el documento de nombramiento o certificado suscrito por la presidencia o secretaria del órgano.

– Acreditación de participación en Redes de Gestión de Investigación Clínica o Sanitaria: 5 puntos. Forma de acreditación: Los méritos se acreditarán documentalment mediante la presentación de documento de nombramiento o certificado de participación suscrito por el investigador principal o presidencia o secretaria de la Red.

Plaça número: 58. Investigador/a no doctor/a. Àrea: Plataforma/ Genòmica.

Retribució bruta anual: 25.564,83 €

Funciones: Diseño y ejecución de proyectos de investigación genómicos para investigadores del sector sanitario o biomédico. Diseño y ejecución de estrategias diagnósticas para estudios genómicos de diversas patologías. Análisis e interpretación de datos genómicos. Realización de pruebas, estudios y emisión de informes técnicos.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 3 del MECES o nivel 7 del EQF, correspondiente con los títulos de Máster o Licenciatura en el ámbito de la medicina, química, bioquímica, biología, biotecnología, biomedicina, farmacia, veterinaria o ingeniería relacionada con el ámbito biomédico, así como cualquier titulación con denominación equivalente, que de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2. Otros méritos

– Participación en proyectos de investigación de convocatorias competitivas relacionados con enfermedades genéticas humanas (máximo 7,5 puntos): 1,5 puntos por proyecto. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad beneficiaria.

– Contribuciones científicas relacionadas con la genética humana (máximo 7,5 puntos): 1 punto por artículo científico publicado en revista indexada; 0,5 puntos por participación en comunicaciones en congresos. Se acreditará mediante la presentación de los artículos o certificado de la comunicación o la presentación del libro de *abstracts*.

Plaça número: 59 Coordinador/a Àrea Informàtica. Àrea: Gestió/ Àrea de Informàtica

Retribució bruta anual: 38.347,25 €

Funciones: Coordinar y dirigir el Área de Informática y el personal a su cargo. Coordinar, impulsar y supervisar la estrategia tecnológica de la Fundación y el personal del área informática. Además, de satisfacer la seguridad de la información, de los sistemas y de los servicios de la institución. Liderar la gestión y el seguimiento de los proyectos IT. Supervisar las compras, colaborar con la elaboración de los presupuestos y realización de los pliegos de prescripciones técnicas relacionadas con el Área de Informática. Apoyar a los distintos departamentos para conseguir la máxima eficacia en el uso de los sistemas tecnológicos y hacer de divulgador de la tecnología. Desarrollar todo tipo de políticas



i la protecció dels sistemes. Supervisió de l'equip de desenvolupament de *software* de l'àrea.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 3 del MECES o nivell 7 de IEQF, corresponent amb els títols de Màster o Llicenciatura, sent les titulacions: Enginyeria Informàtica o en Telecomunicacions, o bé títol universitari oficial equivalent, d'acord amb els plans d'estudi vigent que habiliten per a exercir les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2 – Altres mèrits

– Acreditació d'ús de *softwares* de gestió de la investigació biomèdica (màxim 5 punts): 0,3 punts per mes acreditat. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat propietària de l'eina de gestió.

– Membre de comitès i/o comissions institucionals, ètics i científics (màxim 5 punts): 2,5 punts per cadascun. S'acreditarà mitjançant el document de nomenament o certificat subscrit per la presidència o secretaria de l'òrgan.

– Acreditació certificada (màxim 5 punts) en: 0,3 punts per mes acreditat en coneixements bàsics de les solucions de programari, de seguretat, compliment i identitat de Microsoft. MS-900 Microsoft 365 Fundamentals. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat propietària de l'eina de gestió.

Plaça número: 60. Investigador/a doctor/a. Àrea: Investigació/Cardiopaties Familiars i Mort Sobtada.

Retribució bruta anual: 35.190,00 €

Funcions: Promocionar, desenvolupar i gestionar les activitats i iniciatives d'investigació, tecnològiques i d'innovació en l'Àrea de Cardiopaties Familiars i Mort Sobtada, sobre la base dels principis d'ètica i integritat, realitzant la cerca de finançament, elaborant informes, memòries i anàlisis de resultats en l'Àrea de Cardiopaties Familiars i els mecanismes moleculars subjacents per a millorar el diagnòstic i la predicció de l'evolució de la malaltia. Dissenyar, desenvolupar i coordinar projectes d'investigació per a fomentar l'avanç de la investigació en l'àrea pròpia d'investigació. Dissenyar experiments d'investigació bàsica i clínica en l'Àrea de Cardiopaties Familiars i Mort Sobtada. Redactar projectes d'investigació per a la captació de fons públics i privats. Gestió i tramitació de l'aprovació de projectes per part del CEIm. Analitzar i interpretar els resultats dels projectes d'investigació. Gestionar econòmicament els recursos econòmics obtinguts en els projectes (compres, serveis, etc.). Difondre els resultats de les investigacions realitzades a congressos i revistes científiques (nacionals i internacionals). Coordinar, tutelar i dirigir alumnes de pràctiques, grau, màster i/o tesi doctoral, així com participar en accions formatives de les unitats i serveis clínics associats.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 4 del MECES o nivell 8 de l'EQF, corresponent amb el títol de Doctor/a en l'àmbit de la medicina, química, bioquímica, biologia, biotecnologia, biomedicina, farmàcia, veterinària o enginyeria relacionada amb l'àmbit biomèdic, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent que, d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a l'exercici de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2 – Altres mèrits

– Participació en projectes d'investigació de convocatòries competitives relacionats amb l'objecte de la plaça (màxim 7 punts): com a IP de projectes de pla nacional: 3,5 punts; de projectes autonòmics: 2,5 punts; de projectes internacionals: 6 punts; d'altres projectes competitiu: 1,5 punts. Com a col·laborador/a de projectes de pla nacional: 2,5 punts, de projectes autonòmics: 1,5 punts; de projectes internacionals: 4 punts; d'altres projectes competitiu: 1 punt. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat beneficiària o col·laboradora.

– Contribucions científiques en la línia d'investigació objecte de la plaça es valoraran les 10 millors publicacions indexades en JCR 2022 o acceptades per a la seua publicació. No són vàlids: articles enviats, cartes a l'editor, editorials o capítols de llibres. (màxim 7 punts): autor/a principal (primer, sènior o autor/a de correspondència) en revistes del decil 1: 2,5 punts; quartil 1: 1,5 punts; quartil 2: 0,5 punts. No autor/a principal en revistes del decil 1: 1,5 punts; quartil 1: 1 punt. S'acreditarà mitjançant la presentació dels articles.

relacionadas con la seguridad y la protección de los sistemas. Supervisión del equipo de desarrollo de *software* del área.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 3 del MECES o nivel 7 del EQF, correspondiente con los títulos de Máster o Licenciatura, siendo las titulaciones: Ingeniería Informática o en Telecomunicaciones, o bien título universitario oficial equivalente, de acuerdo con los planes de estudio vigente que habiliten para ejercer las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2 – Otros méritos

– Acreditación de uso de *softwares* de gestión de la investigación biomédica (Máximo 5 puntos): 0,3 por mes acreditado. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad propietaria de la herramienta de gestión.

– Miembro de comités y/o comisiones institucionales, éticos y científicos (máximo 5 puntos): 2,5 por cada uno. Se acreditará mediante el documento de nombramiento o certificado suscrito por la presidencia o secretaria del órgano.

– Acreditación certificada en: (Máximo 5 puntos): 0,3 por mes acreditado en conocimientos básicos de las soluciones de *software*, de seguridad, cumplimiento e identidad de Microsoft. MS-900 Microsoft 365 Fundamentals. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad propietaria de la herramienta de gestión.

Plaza número: 60. Investigador/a doctor/a. Área: Investigación/Cardiopatías Familiares y Muerte Súbita.

Retribución bruta anual: 35.190,00 €

Funciones: Promocionar, desarrollar y gestionar las actividades e iniciativas de investigación, tecnológicas y de innovación en el Área de Cardiopatías Familiares y Muerte Súbita, en base a principios de ética e integridad, realizando la búsqueda de financiación, elaborando informes, memorias y análisis de resultados en el área de cardiopatías familiares y los mecanismos moleculares subyacentes para mejorar el diagnóstico y la predicción de la evolución de la enfermedad. Diseñar, desarrollar y coordinar proyectos de investigación para fomentar el avance de la investigación en el área propia de investigación. Diseñar experimentos de investigación básica y clínica en el Área de Cardiopatías Familiares y Muerte Súbita. Redactar proyectos de investigación para la captación de fondos públicos y privados. Gestión y tramitación de la aprobación de proyectos por parte del CEIm. Analizar e interpretar los resultados de los proyectos de investigación. Gestionar económicamente los recursos económicos obtenidos en los proyectos (compras, servicios, etc.). Difundir los resultados de las investigaciones realizadas en congresos y revistas científicas (nacionales e internacionales). Coordinar, tutelar y dirigir alumnos de prácticas, grado, máster y/o tesis doctoral, así como participar en acciones formativas de las unidades y servicios clínicos asociados.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 4 del MECES o nivel 8 del EQF, correspondiente con el título de Doctor/a en el ámbito de la medicina, química, bioquímica, biología, biotecnología, biomedicina, farmacia, veterinaria o ingeniería relacionada con el ámbito biomédico, así como cualquier titulación con denominación equivalente que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2 – Otros méritos

– Participación en proyectos de investigación de convocatorias competitivas relacionados con el objeto de la plaza (máximo 7 puntos): como IP de proyectos de plan nacional: 3,5 puntos; de proyectos autonómicos: 2,5 puntos; de proyectos internacionales: 6 puntos; de otros proyectos competitivos: 1,5 puntos. Como colaborador/a de proyectos de plan nacional: 2,5 puntos, de proyectos autonómicos: 1,5 puntos; de proyectos internacionales: 4 puntos; de otros proyectos competitivos: 1 punto. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad beneficiaria o colaboradora.

– Contribuciones científicas en la línea de investigación objeto de la plaza. se valorarán las 10 mejores publicaciones indexadas en JCR2022 o aceptadas para su publicación. No son válidos: artículos enviados, cartas al editor, editoriales o capítulos de libros. (máximo 7 puntos): autor principal (primer, sènior o autor de correspondència) en revistas del decil 1: 2,5 puntos; cuartil 1: 1,5 puntos; cuartil 2: 0,5 puntos. No autor principal en revistas del decil 1: 1,5 puntos; cuartil 1: 1 puntos. Se acreditará mediante la presentación de los artículos.



– Estadets en centres d'investigació (màxim 1 punt): 0,2 punts per mes. S'acreditarà mitjançant certificat emès pel centre receptor d'haver realitzat l'estada.

Plaça número: 61. Coordinador/a i responsable del Biobanc. Àrea: Plataforma/Biobanc.

Retribució bruta anual: 23.233,22 €

Funcions: Coordinació, control, supervisió, manteniment, seguiment i millora dels procediments tècnics, operatius, de suport i estratègics de Biobanco La Fe, ateses les característiques de biobanc públic hospitalari de tercer nivell. Assegurament en el compliment de la legislació vigent quant al funcionament de biobancs. Responsable de qualitat i normes de seguretat de la informació de protecció de dades de caràcter personal, dades clíniques i òmics de les mostres gestionades. Coordinació i execució de tasques relacionades amb els objectius marcats per la Plataforma Nacional de Biobancos i Biomodelos, grups cooperatius nacionals i internacionals. Coordinació, planificació i execució del programa de R+D+i de Biobanco La Fe. Posada en marxa i coordinació de noves col·leccions de mostres (models animals i organoides). Coordinació i supervisió del personal adscrit a Biobanco.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 3 del MECES o nivell 7 de l'EQF, corresponent amb els títols de Màster o Llicenciatura en l'àmbit de la medicina, química, enginyeria química, bioquímica, biologia, biotecnologia, biomedicina, farmàcia, veterinària o enginyeria relacionada amb l'àmbit biomèdic, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent, que d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a l'exercici de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2. Altres mèrits

– Certificació com a Auditor Cap en Sistemes de Gestió de Qualitat ISO 9001, 5 punts. S'acreditarà mitjançant certificat emès per IRCA®

– Disseny, desenvolupament i posada en marxa de Sistemes de Gestió de la Informació, de Bancs Nacionals de mostres biològiques humanes, destinats a investigació biomèdica, clínica i/o traslacional, 5 punts. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'organisme/societat/empresa competent.

– Membre de comitès i/o comissions institucionals, ètics i/o científics (màxim 5 punts): 2,5 punts per cada comitè o comissió. S'acreditarà mitjançant el document de nomenament o certificat subscrit per la presidència o secretaria de l'òrgan.

Plaça número: 62 Tècnic/a administratiu/iva. Gestió/Àrea d'Investigació Clínica.

Retribució bruta anual: 23.008,35 €

Funcions: Gestió de contractes i posada en marxa d'estudis clínics i el seu arxiu, recepció, cotejament i codificació documental, actualització d'inventaris, catàlegs i descripció de documents, gestió i registre documental, seguiment i resolució d'incidències, atenció al públic, càlcul d'indicadors, aplicació de processos d'autorització d'assajos i normes de bones pràctiques clíniques, vetlar pel compliment de procediments normalitzats de la Unitat d'Investigació, altres tasques de suport. Gestionar els contractes i posada en marxa d'estudis clínics i el seu arxiu, recepció, cotejament i codificació documental, actualització d'inventaris, catàlegs i descripció de documents, gestió i registre promoguts per la indústria farmacèutica. Seguiment i resolució d'incidències entre els/les investigadors/es de la institució i serveis col·laboradors que ocorrega. Alta d'investigadors/es en base de dades. Investigació de processos d'autorització d'assajos i normes de bones pràctiques clíniques, vetllant pel compliment de procediments normalitzats de la Unitat d'Investigació, altres tasques de suport.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 2 del MECES o nivell 6 de l'EQF, corresponent amb un títol de Grau o Diplomatura, d'acord amb els plans d'estudi vigents que habiliten per a exercir les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2 – Altres mèrits

– Estancias en centros de investigación (máximo 1 punto): 0,2 puntos por mes. Se acreditará mediante certificado emitido por el centro receptor de haber realizado la estancia.

Plaza número: 61. Coordinador/a y responsable del Biobanco. Área: Plataforma/Biobanco.

Retribución bruta anual: 23.233,22 €

Funciones: Coordinación, control, supervisión, mantenimiento, seguimiento y mejora de los procedimientos técnicos, operativos, de soporte y estratégicos de Biobanco La Fe, atendiendo a las características de biobanco público hospitalario de tercer nivel. Aseguramiento en el cumplimiento de la legislación vigente en cuanto al funcionamiento de biobancos. Responsable de calidad y normas de seguridad de la información de protección de datos de carácter personal, datos clínicos y ómicos de las muestras gestionadas. Coordinación y ejecución de tareas relacionadas con los objetivos marcados por la Plataforma Nacional de Biobancos y Biomodelos, grupos cooperativos nacionales e internacionales. Coordinación, planificación y ejecución del programa de I+D+i de Biobanco La Fe. Puesta en marcha y coordinación de nuevas colecciones de muestras (modelos animales y organoides). Coordinación y supervisión del personal adscrito a biobanco.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 3 del MECES o nivel 7 del EQF, correspondiente con los títulos de Máster o Licenciado en el ámbito de la medicina, química, ingeniería química, bioquímica, biología, biotecnología, biomedicina, farmacia, veterinaria o ingeniería relacionada con el ámbito biomédico, así como cualquier titulación con denominación equivalente, que de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2. Otros méritos

– Certificación como Auditor Jefe en Sistemas de Gestión de Calidad ISO 9001, 5 puntos. Se acreditará mediante certificado emitido por IRCA®

– Diseño, desarrollo y puesta en marcha de Sistemas de Gestión de la Información, de Bancos Nacionales de muestras biológicas humanas, destinados a investigación biomédica, clínica y/o traslacional, 5 puntos. Se acreditará mediante certificado emitido por el organismo/sociedad/empresa competente.

– Miembro de comités y/o comisiones institucionales, éticos y/o científicos (Máximo 5 puntos): 2,5 puntos por cada comité o comisión. Se acreditará mediante el documento de nombramiento o certificado suscrito por la presidencia o secretaria del órgano.

Plaza número: 62 Técnico/a administrativo/a. Gestión/Área de Investigación clínica.

Retribución bruta anual: 23.008,35 €

Funciones: Gestión de contratos y puesta en marcha de estudios clínicos y su archivo, recepción, cotejo y codificación documental, actualización de inventarios, catálogos y descripción de documentos, gestión y registro documental, seguimiento y resolución de incidencias, atención al público, cálculo de indicadores, aplicación de procesos de autorización de ensayos y normas de buenas prácticas clínicas, velar por el cumplimiento de procedimientos normalizados de la Unidad de Investigación, otras tareas de apoyo. Gestionar los contratos y puesta en marcha de estudios clínicos y su archivo, recepción, cotejo y codificación documental, actualización de inventarios, catálogos y descripción de documentos, gestión y registro promovidos por la industria farmacéutica. Seguimiento y resolución de incidencias entre los investigadores de la institución y servicios colaboradores que ocurra. Alta de los investigadores en base de datos. Investigación de procesos de autorización de ensayos y normas de buenas prácticas clínicas, velando por el cumplimiento de procedimientos normalizados de la Unidad de Investigación, otras tareas de apoyo.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 2 del MECES o nivel 6 del EQF, correspondiente con un título de Grado o Diplomatura, de acuerdo con los planes de estudio vigentes que habiliten para ejercer las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2 – Otros méritos



Acreditació d'ús de *softwares* de gestió de la investigació biomèdica (màxim 10 punts): 0,3 punts per mes acreditat. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat propietària de l'eina de gestió.

– Membre de comitès i/o comissions institucionals, ètics i científics (màxim 5 punts): 2,5 punts per cadascun. S'acreditarà mitjançant el document de nomenament o certificat subscrit per la presidència o secretaria de l'òrgan.

Plaça número: 63. Tècnic/a Laboratori Sanitari. Àrea: Plataforma/Unitat Analítica.

Retribució bruta anual: 18.470,53 €

Funcions: Organització i manteniment dels processos bàsics del laboratori BPL i de qualitat. Recepció de comandes, control d'estoc i caducitats. Recepció i anàlisi de mostres. Preparació de reactius, reemplaçament de consumibles. Control d'instrumental i equips. Funcions tècniques de la seua competència: registre i elaboració de llibretes de laboratori i estudis, arxiu, redacció i revisió de procediments. Realitzar experiments d'anàlisi de mostra.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 1 del MECES o nivell 5 de l'EQF, corresponents amb el títol de Tècnic o Tècnica Superior, família professional de Sanitat, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent que, d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a l'exercici de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2. Altres mèrits

– Capacitació en Bona Pràctica Clínica (BPC) en vigor, 5 punts. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat competent.

– Participació com a autor/a o aparèixer en els agraïments, en contribucions científiques relacionades amb la plaça a la qual s'opta (màxim 10 punts): 2 punts per article científic publicat en revista indexada; 1 punt per participació en comunicacions a congressos. S'acreditarà mitjançant la presentació dels articles o certificat de la comunicació o la presentació del llibre d'*abstracts*.

Plaça número: 64. Monitor/a d'assajos clínics. Àrea: Gestió/Investigació Clínica.

Retribució bruta anual: 24.840 €

Funcions: Seguiment, gestió i monitoratge d'assajos clínics, supervisió de la documentació pertinent als estudis en totes les seues fases i compliment dels requisits legals, garantir de la correcta aplicació de les normes i procediment, manteniment actualitzat de la informació en la web de *Clinical Trials* i REec, CTMS i Intranet SCReN, assessorament i suport metodològic a investigadors/es dels assajos clínics, posada en marxa dels assajos clínics (sol·licituds a AEMPS i CEIm), docència en BPC a investigadors/es, farmacovigilància, seguiment i notificació de reaccions adverses, altres tasques puntuals de suport als seus companys i companyes d'equip o d'uns altres que desenvolupen línies d'investigació.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 3 del MECES o nivell 7 de l'EQF, corresponent amb els títols universitaris de Llicenciatura o Grau més Màster en l'àmbit de la medicina, química, bioquímica, biologia, biotecnologia, farmàcia, veterinària o enginyeria relacionada amb l'àmbit biomèdic, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent que, d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a exercir les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2. Altres mèrits

– Acreditació d'ús de *softwares* de gestió de la investigació biomèdica (màxim 10 punts): 0,3 punts per mes acreditat. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat propietària de l'eina de gestió.

– Membre de comitès i/o comissions institucionals, ètics i/o científics (màxim 5 punts): 2,5 punts per cada comitè o comissió. S'acreditarà mitjançant el document de nomenament o certificat subscrit per la presidència o secretaria de l'òrgan.

Plaça número: 65. Gestor/a de suport de l'Àrea Econòmica. Àrea: Gestió/Àrea Econòmica

Retribució bruta anual: 23.008,30 €

Acreditación de uso de *softwares* de gestión de la investigación biomédica (Máximo 10 puntos): 0,3 por mes acreditado. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad propietaria de la herramienta de gestión.

– Miembro de comités y/o comisiones institucionales, éticos y científicos (máximo 5 puntos): 2,5 por cada uno. Se acreditará mediante el documento de nombramiento o certificado suscrito por la presidencia o secretaria del órgano

Plaça número: 63. Tècnic/a Laboratori Sanitari. Àrea: Plataforma/Unitat Analítica.

Retribució bruta anual: 18.470,53 €

Funciones: Organización y mantenimiento de los procesos básicos del laboratorio BPL y de calidad. Recepción de pedidos, control de stock y caducidades. Recepción y análisis de muestras. Preparación de reactivos, reemplazamiento de consumibles. Control de instrumental y equipos. Funciones técnicas de su competencia: registro y elaboración de libretas de laboratorio y estudios, archivo, redacción y revisión de procedimientos. Realizar experimentos de análisis de muestra.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 1 del MECES o nivel 5 del EQF, correspondientes con el título de Técnico o Técnica superior, familia profesional de Sanidad, así como cualquier titulación con denominación equivalente que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2. Otros méritos

– Capacitación en Buenas Prácticas Clínicas (BPC) en vigor, 5 puntos. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad competente.

– Participación como autor o aparecer en los agradecimientos, en contribuciones científicas relacionadas con la plaza a la que se opta (máximo 10 puntos): 2 puntos por artículo científico publicado en revista indexada; 1 punto por participación en comunicaciones en congresos. Se acreditará mediante la presentación de los artículos o certificado de la comunicación o la presentación del libro de *abstracts*.

Plaça número: 64. Monitor/a de ensayos clínicos. Àrea: Gestió/Investigació Clínica.

Retribució bruta anual: 24.840 €

Funciones: Seguimiento, gestión y monitorización de ensayos clínicos, supervisión de la documentación pertinente a los estudios en todas sus fases y cumplimiento de los requisitos legales, garantizar de la correcta aplicación de las normas y procedimiento, mantenimiento actualizado de la información en la web de *Clinical Trials* y REec, CTMS e Intranet SCReN, asesoramiento y apoyo metodológico a los investigadores de los ensayos clínicos, puesta en marcha de los ensayos clínicos (solicitudes a AEMPS y CEIm), docencia en BPC a los investigadores, farmacovigilancia, seguimiento y notificación de reacciones adversas, otras tareas puntuales de apoyo a sus compañeros de equipo o de otros que desarrollen líneas de investigación.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 3 del MECES o nivel 7 del EQF, correspondiente con los títulos universitarios de Licenciatura o Grado más Máster en el ámbito de la medicina, química, bioquímica, biología, biotecnología, farmacia, veterinaria o ingeniería relacionada con el ámbito biomédico, así como cualquier titulación con denominación equivalente que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para ejercer las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2. Otros méritos

– Acreditación de uso de *softwares* de gestión de la investigación biomédica (Máximo 10 puntos): 0,3 puntos por mes acreditado. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad propietaria de la herramienta de gestión.

– Miembro de comités y/o comisiones institucionales, éticos y/o científicos (Máximo 5 puntos): 2,5 puntos por cada comité o comisión. Se acreditará mediante el documento de nombramiento o certificado suscrito por la presidencia o secretaria del órgano.

Plaça número: 65. Gestor/a de apoyo del Área Económica. Àrea: Gestió/Àrea Econòmica

Retribució bruta anual: 23.008,30 €



Funcions: Revisió, registre, seguiment, cobrament i pagament de factures, relacionat amb estudis clínics, atenent investigadors/es, clients i proveïdors per a la consecució de tal fi. Suport en la revisió de la memòria econòmica de contractes d'estudis clínics. Seguiment econòmic dels estudis clínics en coordinació amb l'equip investigador i el promotor. Gestió de facturació dels estudis clínics. Seguiment de cobrament de les factures emeses. Gestió de bases de dades internes per al seguiment dels contractes d'estudis clínics i facturació. Creació i gestió de tercers (clients). Col·laboració en les diferents auditories financeres.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 2 del MECES o nivell 6 de l'EQF, corresponent amb el títol de Grau o Diplomatura, en l'àmbit d'economia, ADE o similar, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent que, d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a l'exercici de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detalle bloc 2.2 – Altres mèrits

– Acreditació d'ús de *softwares* de gestió de la investigació biomèdica (màxim 10 punts): 0,3 punts per mes acreditat. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat propietària de l'eina de gestió.

– Membre de comitès i/o comissions Institucionals, ètics i/o científics (màxim 5 punts): 2,5 punts per cada comitè o comissió. S'acreditarà mitjançant el document de nomenament o certificat subscrit per la presència o secretaria de l'òrgan.

Plaça número: 67. Coordinador/a-Responsable especialista Unitat Analítica. Àrea: Plataforma/Unitat Analítica

Retribució bruta anual: 27.695,23 €

Funcions: Coordinació i gestió dels serveis de bioanàlisi i metabòlica de la Unitat Analítica. Coordinació de la plataforma i de personal al seu càrrec. Responsable de la gestió econòmica interna de la Unitat i tarifació oficial. Gestió i manteniment dels equips analítics, inclosos els contractes. Responsable del manteniment del sistema de qualitat BPL de la Unitat. Assessorament i suport científic a grups d'investigació interns i externs, potencials usuaris de la Unitat Analítica (Hospitals, OPIS i empreses). Responsable del desenvolupament i implementació de noves estratègies analítiques basades en metabòlica i lipídica dirigida i no dirigida, fent ús dels equips de la Unitat LC-MSMS, LC-MS QTOF, LC-Orbitrap i GC-QTOF, així com l'anàlisi de les dades òmiques. Responsable de la cerca i foment de noves col·laboracions, oportunitats d'estudis i difusió de serveis oferits, així com iniciatives tecnològiques, per a donar visibilitat a la Plataforma i rendibilitzar l'ús dels equips analítics.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 4 del MECES o nivell 8 de l'EQF, corresponent amb el títol de Doctor/a en l'àmbit de la medicina, química, bioquímica, biologia, biotecnologia, biomedicina, farmàcia, veterinària o enginyeria, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent, que d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a l'exercici de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detalle bloc 2.2. Altres mèrits

– Participació en projectes d'investigació de convocatòries competitives relacionats amb la plaça a la qual s'opta (màxim 7,5 punts): 1 punt per projecte. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat beneficiària.

– Contribucions científiques en revistes indexades, relacionades amb la plaça a la qual s'opta (màxim 7,5 punts): 0,5 punts per publicació. S'acreditarà mitjançant la presentació dels articles.

Plaça número: 68. Tècnic/a de Laboratori. Àrea: Investigació/Patologia Neuromuscular i Atàxies.

Retribució bruta anual: 18.470,53 €

Funcions: Donar suport tècnic en les activitats de la Unitat de Patologia Neuromuscular i Atàxies, amb les funcions pròpies de tècnic mitjà de laboratori, així com servir d'enllaç entre les diferents figures participants en el desenvolupament d'AACC i estudis observacionals que es realitzen en la Unitat. Gestionar la documentació, els quaderns de dades i el seguiment de pacients. Preparar i assistir a les visites de monitoratge. Crear i mantindre bases de dades. Assistir a l'equip clínic en tot allò que necessite en relació amb les tasques investigadores. Aplicació de

Funciones: Revisión, registro, seguimiento, cobro y pago de facturas, relacionado con estudios clínicos, atendiendo a investigadores, clientes y proveedores para la consecución de tal fin. Apoyo en la revisión de la memoria económica de contratos de estudios clínicos. Seguimiento económico de los estudios clínicos en coordinación con el equipo investigador y el promotor. Gestión de facturación de los estudios clínicos. Seguimiento de cobro de las facturas emitidas. Gestión de bases de datos internas para el seguimiento de los contratos de estudios clínicos y facturación. Creación y gestión de terceros (clientes) Colaboración en las distintas auditorías financieras.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 2 del MECES o nivel 6 del EQF, correspondiente con el título de Grado o Diplomatura, en el ámbito de economía, ADE o similar, así como cualquier titulación con denominación equivalente que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2 – Otros méritos

– Acreditación de uso de *softwares* de gestión de la investigación biomédica (Máximo 10 puntos): 0,3 por mes acreditado. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad propietaria de la herramienta de gestión.

– Miembro de comitès y/o comisiones institucionales, éticos y/o científicos (Máximo 5 puntos): 2,5 puntos por cada comité o comisión. Se acreditará mediante el documento de nombramiento o certificado suscrito por la presidencia o secretaria del órgano.

Plaça número: 67. Coordinador/a-Responsable especialista Unidad Analítica. Àrea: Plataforma/Unidad Analítica

Retribució bruta anual: 27.695,23 €

Funciones: Coordinación y gestión de los servicios de bioanálisis y metabólica de la Unidad Analítica. Coordinación de la plataforma y de personal a su cargo. Responsable de la gestión económica interna de la Unidad y tarifación oficial. Gestión y mantenimiento de los equipos analíticos, incluidos los contratos. Responsable del mantenimiento del sistema de calidad BPL de la Unidad. Asesoramiento y soporte científico a grupos de investigación internos y externos, potenciales usuarios de la Unidad Analítica (Hospitales, OPIS y empresas). Responsable del desarrollo e implementación de nuevas estrategias analíticas basadas en metabólica y lipídica dirigida y no dirigida, haciendo uso de los equipos de la Unidad LC-MSMS, LC-MS QTOF, LC-Orbitrap y GC-QTOF, así como el análisis de los datos ómicos. Responsable de la búsqueda y fomento de nuevas colaboraciones, oportunidades de estudios y difusión de servicios ofertados, así como iniciativas tecnológicas, para dar visibilidad a la Plataforma y rentabilizar el uso de los equipos analíticos.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 4 del MECES o nivel 8 del EQF, correspondiente con el título de Doctor/a en el ámbito de la medicina, química, bioquímica, biología, biotecnología, biomedicina, farmacia, veterinaria o ingeniería, así como cualquier titulación con denominación equivalente que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2. Otros méritos

– Participación en proyectos de investigación de convocatorias competitivas relacionados con la plaza a la que se opta (máximo 7,5 puntos): 1 punto por proyecto. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad beneficiaria.

– Contribuciones científicas en revistas indexadas, relacionadas con la plaza a la que se opta (máximo 7,5 puntos): 0,5 puntos por publicación. Se acreditará mediante la presentación de los artículos.

Plaça número: 68. Técnico/a de Laboratorio. Àrea: Investigació/Patologia Neuromuscular y Ataxias.

Retribució bruta anual: 18.470,53 €

Funciones: Dar soporte técnico en las actividades de la Unidad de Patología Neuromuscular y Ataxias, con las funciones propias de técnico medio de laboratorio, así como servir de enlace entre las diferentes figuras participantes en el desarrollo de EECC y estudios observacionales que se realizan en la Unidad. Gestionar la documentación, los cuadernos de datos y el seguimiento de pacientes. Preparar y asistir a las visitas de monitorización. Crear y mantener bases de datos. Asistir al equipo clínico en lo que necesite en relación con las tareas investiga-



tècniques especialitzades en preparació de mostres de múscul, nervi i pell per a anàlisi morfològica amb microscòpia electrònica i immuno-marcatge per a estudis de la innervació cutània, així com l'extracció d'àcids nucleics per a diagnòstic molecular i biobanc. Tècniques específiques de fixació i criopreservació. Fer tasques de manteniment i neteja de l'equipament. Fer tasques de suport i col·laboració en les iniciatives tecnològiques i d'innovació en patologia neuromuscular i atàxies. Fer tasques de comanda i emmagatzematge del material de laboratori. Gestió de documentació, materials i mostres biològiques. Creació de bases de dades. Assistència als clínics en relació amb la investigació en patologia neuromuscular i atàxies.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 1 del MECES o nivell 5 de l'EQF, corresponents amb el títol de Tècnic o Tècnica Superior, família professional de Sanitat, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent que, d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a l'exercici de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2 – Altres mèrits

– Participació en projectes d'investigació relacionats amb l'objecte de la plaça (màxim 5 punts): 2,5 punts per projecte. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat beneficiària o col·laboradora.

– Participació com a autor/a o aparèixer en els agraïments en contribucions científiques en la línia d'investigació objecte de la plaça (màxim 5 punts): 2 punts per article científic publicat en revista indexada; 1 punt per participació en comunicacions a congressos. S'acreditarà mitjançant la presentació dels articles o certificat de la comunicació o la presentació del llibre d'*abstracts*.

– Capacitació en Bones Pràctiques Clíniques (BPC) i/o en Bones pràctiques Clíniques en Laboratori (BPCL) i/o Capacitació IATA per al transport de substàncies perilloses, incloent-hi mostres biològiques (categoria A i B) en vigor (màxim 5 punts): 2,5 punts per certificat. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat competent.

Plaça número: 69. Gestor/a Àrea Jurídica. Àrea: Gestió/Àrea Jurídica.

Retribució bruta anual: 27.152,19 €

Funcions: Gestió de les consultes d'investigadors/es de l'IIS La Fe i empreses patrocinadores o donants relatives a convenis de finançament de projectes o donacions. Traducció i interpretació de documentació jurídica en anglès. Suport en l'elaboració i gestió d'acords, contractes, donacions i convenis per a finançar projectes d'investigació i estudis clínics, així com registrar i supervisar el finançament dels projectes fent ús del programa informàtic (base de dades) de l'IIS La Fe. Prestar assessorament a investigadors/es en convenis i contractes de finançament de projectes. Altres funcions que se li requerisquen en l'àrea jurídica.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 3 del MECES o nivell 7 de l'EQF, corresponents amb el títol universitari de Llicenciatura, o Grau més Màster, en Dret, Administració i Direcció d'Empreses, o Traducció i Interpretació, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent que, d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a l'exercici de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2 – Altres mèrits

– Acreditació d'ús de *softwares* de gestió de la investigació biomèdica (màxim 7 punts): 0,2 punts per mes acreditat. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat propietària de l'eina de gestió.

– Membre de comitès i/o comissions institucionals, ètics i/o científics (màxim 5 punts): 2,5 punts per cada vaig vomitar o comissió. S'acreditarà mitjançant el document de nomenament o certificat subscrit per la presidència o secretaria de l'òrgan.

– Acreditació de participació en xarxes de gestió de la investigació clínica o sanitària: 3 punts. S'acreditarà mitjançant el document de nomenament o certificat subscrit per la presidència o secretaria de la xarxa.

doras. Aplicación de técnicas especializadas en preparación de muestras de músculo, nervio y piel para análisis morfológico con microscopía electrónica e inmunomarcage para estudios de la innervación cutánea, así como la extracción de ácidos nucleicos para diagnóstico molecular y biobanco. Técnicas específicas de fijación y criopreservación. Realizar tareas de mantenimiento y limpieza del equipamiento. Realizar tareas de apoyo y colaboración en las iniciativas tecnológicas y de innovación en patologia neuromuscular y ataxias. Realizar tareas de pedido y almacenamiento del material de laboratorio. Gestión de documentación, materiales y muestras biológicas. Creación de bases de datos. Asistencia a los clínicos en relación con la investigación en patologia neuromuscular y ataxias.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 1 del MECES o nivel 5 del EQF, correspondientes con el título de Técnico o Técnica superior, familia profesional de Sanidad, así como cualquier titulación con denominación equivalente que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2 – Otros méritos

– Participación en proyectos de investigación relacionados con el objeto de la plaza (máximo 5 puntos): 2,5 puntos por proyecto. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad beneficiaria o colaboradora.

– Participación como autor/a o aparecer en los agradecimientos en contribuciones científicas en la línea de investigación objeto de la plaza (Máximo 5 puntos): 2 puntos por artículo científico publicado en revista indexada; 1 punto por participación en comunicaciones en congresos. Se acreditará mediante la presentación de los artículos o certificado de la comunicación o la presentación del libro de *abstracts*.

– Capacitación en Buenas Prácticas Clínicas (BPC) y/o en Buenas Prácticas Clínicas en Laboratorio (BPCL) y/o Capacitación IATA para el transporte de sustancias peligrosas, incluyendo muestras biológicas (categoría A y B) en vigor (máximo 5 puntos): 2,5 puntos por certificado. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad competente.

Plaça número: 69. Gestor/a Àrea Jurídica. Àrea: Gestió/Àrea Jurídica.

Retribució bruta anual: 27.152,19 €

Funciones: Gestión de las consultas de los investigadores del IIS La Fe y empresas patrocinadoras o donantes relativas a convenios de financiación de proyectos o donaciones. Traducción e interpretación de documentación jurídica en inglés. Apoyo en la elaboración y gestión de acuerdos, contratos, donaciones y convenios para financiar proyectos de investigación y estudios clínicos, así como registrar y supervisar la financiación de los proyectos haciendo uso del programa informático (base de datos) del IIS La Fe. Prestar asesoramiento a investigadores en convenios y contratos de financiación de proyectos. Otras funciones que se le requieran en el área jurídica.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 3 del MECES o nivel 7 del EQF, correspondientes con el título universitario de Licenciatura, o Grado más Máster, en Derecho, Administración y Dirección de Empresas, o Traducción e Interpretación, así como cualquier titulación con denominación equivalente que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2 – Otros méritos

– Acreditación de uso de *softwares* de gestión de la investigación biomédica (Máximo 7 puntos): 0,2 puntos por mes acreditado. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad propietaria de la herramienta de gestión.

– Miembro de comitès y/o comisiones institucionales, éticos y/o científicos (Máximo 5 puntos): 2,5 puntos por cada comité o comisión. Se acreditará mediante el documento de nombramiento o certificado suscrito por la presidencia o secretaria del órgano.

– Acreditación de participación en redes de gestión de la investigación clínica o sanitaria: 3 puntos. Se acreditará mediante el documento de nombramiento o certificado suscrito por la presidencia o secretaria de la red.



Plaça número: 70. Facultatiu/iva especialista en AACC en Hematologia Clínica en TPH i Teràpia Cel·lular. Àrea: Investigació/Hematologia Clínica.

Retribució bruta anual: 46.873,08 €

Funcions: Promocionar, desenvolupar i gestionar les activitats i iniciatives d'investigació, tecnològiques i d'innovació sobre la base dels principis d'ètica i integritat, realitzant la cerca de finançament, elaborant informes, memòries i anàlisis de resultats, atenent i tractant als pacients que participen en els assajos clínics. Participació de manera activa en qualsevol procés del maneig de pacients participants en AACC i projectes d'investigació, tant en el seguiment mèdic, diagnòstic (p. ex., aspirats/biòpsies de medulla òssia, puncions lumbars) i tractament (p. ex., pauta d'esquemes quimioteràpics, immunoteràpia o medicació concomitant). Assistència, control, monitoratge i seguiment de pacients hematològics inclosos en AACC i projectes propis d'investigació de membres del Grup Acreditat d'Hematologia. Resolució de *queries*. Disseny de projectes propis d'investigació i de noves línies de treball en investigació clínica del Grup Acreditat d'Hematologia. Entrada, anàlisi i interpretació de dades de pacients hematològics inclosos en assajos clínics i projectes propis d'investigació de membres del Grup Acreditat d'Hematologia. Incorporació activa a una o diverses de les línies d'investigació clínica i biològica del Servei d'Hematologia. Desenvolupar i dur a terme tècniques i protocols d'investigació. Incorporació a les tasques formatives pre i postgrau del Servei d'Hematologia. Assistència i presentació de projectes/línies de treball en sessions formatives del Servei d'Hematologia. Redactar projectes d'investigació per a la captació de fons públics i privats. Preparació i presentació de comunicacions científiques en reunions científiques. Preparació i publicació de manuscrits d'investigació clínica i biològica en revistes d'alt factor impacte. Altres tasques puntuals de suport als seus companys d'equip o d'uns altres que desenvolupen línies d'investigació.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 3 del MECES o nivell 7 de l'EQF, corresponents amb el títol de Grau o Llicenciatura en Medicina i Cirurgia, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent que, d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a l'exercici de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2 – Altres mèrits

– Participació en projectes d'investigació o assajos clínics relacionats amb l'objecte de la plaça (màxim 7 punts): 1 punt per AACC. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat col·laboradora

– Participació en contribucions científiques i/o activitats divulgatives en la línia d'investigació objecte de la plaça (màxim 7 punts): 2 punts per article científic publicat en revista indexada; 1 punt per participació en comunicacions a congressos/activitat. S'acreditarà mitjançant la presentació de les contribucions o certificat corresponent.

– Capacitació en Bones Pràctiques Clíniques (BPC) en vigor: 1 punt. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat competent.

Plaça número: 71. Gestor/a de laboratori de Biomarcadors i Medicina de Precisió. Àrea: Investigació/Biomarcadors i Medicina de Precisió

Retribució bruta anual: 27.695,36 €

Funcions: Investigador/a Doctor/a responsable d'organitzar el laboratori de manera global: administrativament i lògicament, desenvolupant, implementant i optimitzant protocols i tècniques experimentals que faciliten el progrés dels objectius plantejats en els projectes científics del laboratori. Supervisar, coordinar i assessorar el treball dels estudiants de Doctorat, TFM, TFG i pràctiques, en coordinació amb l'investigador principal de la UBMP. Redacció de projectes científics competitiu al costat de l'IP i/o en solitari. Elaborar, assessorar i supervisar articles científics en revistes indexades. Coordinar i supervisar les activitats científiques i administratives del laboratori. Implementar noves tècniques de laboratori que ajuden a millorar la qualitat del treball experimental i consegüentment incrementar el grau d'excel·lència del grup. Transmetre i gestionar amb l'Investigador Principal de la Unitat de Biomarcadors i Medicina de

Plaça número: 70. Facultatiu/a especialista en EECC en hematologia clínica en TPH y terapia celular. Àrea: Investigación/Hematología Clínica.

Retribución bruta anual: 46.873,08 €

Funciones: Promocionar, desarrollar y gestionar las actividades e iniciativas de investigación, tecnológicas y de innovación en base a principios de ética e integridad, realizando la búsqueda de financiación, elaborando informes, memorias y análisis de resultados, atendiendo y tratando a los pacientes que participan en los ensayos clínicos. Participación de forma activa en cualquier proceso del manejo de pacientes participantes en EECC y proyectos de investigación, tanto en el seguimiento médico, diagnóstico (p. ej., aspirados/biopsias de médula ósea, punciones lumbares) y tratamiento (p. ej., pauta de esquemas quimioterápicos, inmunoterapia o medicación concomitante). Asistencia, control, monitorización y seguimiento de pacientes hematológicos incluidos en EECC y proyectos propios de investigación de miembros del grupo acreditado de hematología. Resolución de *queries*. Diseño de proyectos propios de investigación y de nuevas líneas de trabajo en investigación clínica del grupo acreditado de hematología. Entrada, análisis e interpretación de datos de pacientes hematológicos incluidos en ensayos clínicos y proyectos propios de investigación de miembros del grupo acreditado de hematología. Incorporación activa a una o varias de las líneas de investigación clínica y biológica del servicio de hematología. Desarrollar y llevar a cabo técnicas y protocolos de investigación. Incorporación a las tareas formativas pre y posgrado del servicio de hematología. Asistencia y presentación de proyectos/líneas de trabajo en sesiones formativas del servicio de hematología. Redactar proyectos de investigación para la captación de fondos públicos y privados. Preparación y presentación de comunicaciones científicas en reuniones científicas. Preparación y publicación de manuscritos de investigación clínica y biológica en revistas de alto factor impacto. Otras tareas puntuales de apoyo a sus compañeros de equipo o de otros que desarrollen líneas de investigación.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 3 del MECES o nivel 7 del EQF, correspondientes con el título de Grado o Licenciatura en Medicina y Cirugía, así como cualquier titulación con denominación equivalente que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2 – Otros méritos

– Participación en Proyectos de investigación o Ensayos clínicos relacionados con el objeto de la plaza (máximo 7 puntos): 1 punto por EECC. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad col·laboradora.

– Participación en contribuciones científicas y/o actividades divulgativas en la línea de investigación objeto de la plaza (máximo 7 puntos): 2 puntos por artículo científico publicado en revista indexada; 1 punto por participación en comunicaciones a congresos/actividad. Se acreditará mediante la presentación de las contribuciones o certificado correspondiente.

– Capacitación en Buenas Prácticas Clínicas (BPC) en vigor: 1 punto. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad competente.

Plaça número: 71. Gestor/a de laboratorio de biomarcadores y medicina de precisión. Àrea: Investigación/Biomarcadores y Medicina de Precisión

Retribución bruta anual: 27.695,36 €

Funciones: Investigador/a doctor/a responsable de organizar el laboratorio de forma global: administrativa y lógicamente, desarrollando, implementando y optimizando protocolos y técnicas experimentales que faciliten el progreso de los objetivos planteados en los proyectos científicos del laboratorio. Supervisar, coordinar y asesorar el trabajo de los estudiantes de Doctorado, TFM, TFG y prácticas, en coordinación con el investigador principal de la UBMP. Redacción de proyectos científicos competitiu junto al IP y/o en solitario. Elaborar, asesorar y supervisar artículos científicos en revistas indexadas. Coordinar y supervisar las actividades científicas y administrativas del laboratorio. Implementar nuevas técnicas de laboratorio que ayuden a mejorar la calidad del trabajo experimental y consecuentemente incrementar el grado de excelencia del grupo. Transmitir y gestionar con el Investigador principal de la Unidad de Biomarcadores y Medicina de Precisión



Precisió els assumptes rellevants en la gestió del laboratori per a la presa de decisions.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 4 del MECES o nivell 8 de l'EQF, corresponent amb el títol de Doctor/a en l'àmbit de la medicina, química, bioquímica, biologia, biotecnologia, farmàcia, relacionada amb l'àmbit biomèdic, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent que, d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a l'exercici de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2. Altres mèrits

– Participació en projectes d'investigació de convocatòries competitives relacionats amb l'objecte de la plaça (màxim 7 punts): com a IP de projectes de pla nacional: 3,5 punts; de projectes autonòmics: 2,5 punts; de projectes internacionals: 6 punts; d'altres projectes competius: 1,5 punts. Com a col·laborador/a de projectes de pla nacional: 2,5 punts, de projectes autonòmics: 1,5 punts; de projectes internacionals: 4 punts; d'altres projectes competius: 1 punt. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat beneficiària o col·laboradora.

– Contribucions científiques en la línia d'investigació objecte de la plaça: Es valoraran les 10 millors publicacions indexades en JCR 2022 o acceptades per a la seua publicació. no són vàlids: articles enviats, cartes a l'editor, editorials o capítols de llibres. (màxim 7 punts): autor/a principal (primer, sènior o autor/a de correspondència) en revistes del decil 1: 2,5 punts; quartil 1: 1,5 punts; quartil 2: 0,5 punts. No autor/a principal en revistes del decil 1: 1,5 punts; quartil 1: 1 punt. S'acreditarà mitjançant la presentació dels articles.

– Estadades en centres d'investigació (màxim 1 punt): 0,2 punts per mes. S'acreditarà mitjançant certificat emès pel centre receptor d'haver realitzat l'estada.

Plaça número: 72. Gestor/a d'assajos clínics Àrea Farmàcia Hospitalària. Àrea: Investigació/Farmàcia Hospitalària.

Retribució bruta anual: 24.969,41 €

Funcions: Servir d'enllaç entre les diferents figures participants en el desenvolupament d'AECC, gestionant la documentació relacionada projectes d'investigació i AECC, programant les visites i procediments marcats pels protocols, així com el seguiment als participants durant l'estudi. Participació en les visites d'inici, monitoratge i tancament amb els monitors de l'estudi. Suport en la preparació d'auditories i inspeccions de les agències reguladores i participació activa si escau. Elaboració i actualització dels Procediments Normalitzats de Treball de Dispensació i elaboració de la medicació d'estudi seguint les indicacions dels protocols/manuals de farmàcia de cada assaig. Gestió dels medicaments d'assaig, incloent-hi recepció, conservació i emmagatzematge, dispensació, gestió de quarantenes, re-etiquetatge, destrucció/devolució, recompte i emmagatzematge de medicació retornada per pacient, verificació de kits dispensats. Mantindre un control de l'estoc i una correcta custòdia de la medicació aportada pel centre. Activar i reconciliar medicació en el IWRS. Validació de la dispensació dels fàrmacs d'estudi. Mantindre correcta conservació i emmagatzematge de la medicació una vegada preparada fins al seu lliurament i garantir la total traçabilitat dels medicaments d'assaig des de la seua recepció fins a la seua administració o dispensació a pacients, així com dels fàrmacs no dispensats. Atenció farmacèutica a pacients inclosos en els assajos. Compliment dels programes de qualitat implantats, així com dels PNTs i del Servei de Farmàcia juntament amb les BPC i la legislació local vigent quant a assajos clínics en relació amb la medicació d'assaig. Comunicació i suport en la resolució de dubtes i consultes a investigadors/es, equip de coordinació i monitor/promotor. Citació de monitors. Gestionar *queries* de monitors.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 3 del MECES o nivell 7 de l'EQF, corresponents amb el títol de Màster, Grau o Llicenciatura Farmàcia, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent, que, d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a l'exercici de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2. Altres mèrits

– Participació en assajos clínics relacionats amb l'objecte de la plaça (màxim 5 punts): 1 punt per AECC. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat col·laboradora.

cualesquiera asuntos relevantes en la gestión del laboratorio para la toma de decisiones.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 4 del MECES o nivel 8 EQF, correspondiente con el título de Doctor/a en el ámbito de la medicina, química, bioquímica, biología, biotecnología, farmacia, relacionada con el ámbito biomédico, así como cualquier titulación con denominación equivalente que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2. Otros méritos

– Participación en proyectos de investigación de convocatorias competitivas relacionados con el objeto de la plaza (máximo 7 puntos): como IP de proyectos de plan nacional: 3,5 puntos; de proyectos autonómicos: 2,5 puntos; de proyectos internacionales: 6 puntos; de otros proyectos competitivos: 1,5 puntos. Como colaborador de proyectos de plan nacional: 2,5 puntos, de proyectos autonómicos: 1,5 puntos; de proyectos internacionales: 4 puntos; de otros proyectos competitivos: 1 punto. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad beneficiaria o colaboradora.

– Contribuciones científicas en la línea de investigación objeto de la plaza: Se valorarán las 10 mejores publicaciones indexadas en JCR2022 o aceptadas para su publicación. no son válidos: artículos enviados, cartas al editor, editoriales o capítulos de libros. (máximo 7 puntos): autor principal (primer, sènior o autor de correspondencia) en revistas del decil 1: 2,5 puntos; cuartil 1: 1,5 puntos; cuartil 2: 0,5 puntos. No autor principal en revistas del decil 1: 1,5 puntos; cuartil 1: 1 punto. Se acreditará mediante la presentación de los artículos.

– Estancias en centros de investigación (máximo 1 punto): 0,2 puntos por mes. Se acreditará mediante certificado emitido por el centro receptor de haber realizado la estancia.

Plaça número: 72. Gestor/a de ensayos clínicos Área Farmacia Hospitalaria. Área: Investigación/Farmacia hospitalaria.

Retribución bruta anual: 24.969,41 €

Funciones: Servir de enlace entre las diferentes figuras participantes en el desarrollo de EECC, gestionando la documentación relacionada proyectos de investigación y EECC, programando las visitas y procedimientos marcados por los protocolos, así como seguimiento a los participantes durante el estudio. Participación en las visitas de inicio, monitorización y cierre con los monitores del estudio. Soporte en la preparación de auditorías e inspecciones de las agencias reguladoras y participación activa si procede. Elaboración y actualización de los Procedimientos Normalizados de Trabajo de Dispensación y elaboración de la medicación de estudio siguiendo las indicaciones de los protocolos/manuals de farmacia de cada ensayo. Gestión de los medicamentos de ensayo, incluyendo recepción, conservación y almacenaje, dispensación, gestión de cuarentenas, re-etiquetaje, destrucción/devolución, recuento y almacenaje de medicación devuelta por paciente, verificación de kits dispensados. Mantener un control del stock y una correcta custodia de la medicación aportada por el centro. Activar y reconciliar medicación en el IWRS. Validación de la dispensación de los fármacos de estudio. Mantener correcta conservación y almacenaje de la medicación una vez preparada hasta su entrega y garantizar la total trazabilidad de los medicamentos de ensayo desde su recepción hasta su administración o dispensación a pacientes, así como de los fármacos no dispensados. Atención farmacéutica a pacientes incluidos en los ensayos. Cumplimiento de los programas de calidad implantados, así como de los PNTs y del Servicio de Farmacia junto con las BPC y la legislación local vigente en cuanto a ensayos clínicos en relación con la medicación de ensayo. Comunicación y soporte en la resolución de dudas y consultas a los investigadores, equipo de coordinación y monitor/promotor. Citación de monitores. Gestionar *queries* de monitores.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 3 del MECES o nivel 7 del EQF, correspondientes con el título de Máster, Grado o Licenciatura Farmacia, así como cualquier titulación con denominación equivalente, que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2. Otros méritos

– Participación en ensayos clínicos relacionados con el objeto de la plaza (máximo 5 puntos): 1 punto por EECC. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad colaboradora.



– Participació en contribucions científiques i/o activitats divulgatives en la línia d'investigació objecte de la plaça (màxim 5 punts): 2 punts per article científic publicat en revista indexada; 1 punt per participació en comunicacions a congressos/activitat. S'acreditarà mitjançant la presentació de les contribucions o certificat corresponent.

– Capacitació en Bona Pràctica Clínica (BPC) i/o en Bona Pràctica Clínica en Laboratori (BPCL) i/o Capacitació IATA per al transport de substàncies perilloses, incloent-hi mostres biològiques (categoria A i B) en vigor (màxim 5 punts): 2,5 punts per certificat. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat competent.

Plaça número: 73. Gestor/a Jurídic/a. Àrea: Gestió/Àrea Contractació Pública.

Retribució bruta anual: 25.063,56 €

Funcions: Gestionar de forma continuada, elaborar i executar els procediments de contractació per a donar compliment a la Llei de Contractes del Sector Públic. Donar suport a investigadors/es/es, als grups d'investigació, plataformes, així com a les àrees de gestió de l'IIS La Fe, per a elaborar, organitzar, administrar, coordinar i executar els processos de contractació i licitació necessaris a fi d'obtenir els subministraments i serveis, respectant sempre la normativa d'aplicació. Identificar les necessitats, seleccionar el procediment de contractació i gestionar l'expedient de licitació o compra corresponent: informes preceptius, plecs, annexos i altra documentació necessària per a la publicació, consecució i adjudicació de l'expedient de licitació necessari. Planificar la licitació i el seu seguiment, així com la realització de tots els tràmits corresponents fins a la finalització, amb rigorós compliment dels terminis que estableix la llei.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 3 del MECES o nivell 7 de l'EQF, corresponent amb els títols universitaris de Llicenciatura en Dret o Grau en Dret més Màster en Advocacia que, d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a exercir les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2 – Altres mèrits

– Acreditació d'ús de *softwares* de gestió de la investigació biomèdica (màxim 10 punts): 0,3 punts per mes acreditat. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat propietària de l'eina de gestió.

– Membre de comitès o comissions institucionals, ètics i/o científics, tribunals o meses de contractació (màxim 5 punts): 2,5 punts per cada comitè, comissió, tribunal o mesa. S'acreditarà mitjançant el document de nomenament o certificat subscrit per la presidència o secretaria de l'òrgan.

Plaça número: 74. Study Coordinator en Investigació en Malaltia Inflamatòria Intestinal. Àrea: Investigació/Malaltia Inflamatòria Intestinal.

Retribució bruta anual: 23.008,30 €

Funcions: Servir d'enllaç entre les diferents figures participants en el desenvolupament d'AACC de malaltia inflamatòria intestinal, gestionant la documentació relacionada projectes d'investigació i AACC, programant les visites i procediments marcats pels protocols, així com seguiment als participants durant l'estudi, així com la realització dels procediments d'infermeria. Gestionar la documentació de posada en marxa i fi d'AACC. Gestionar la documentació generada durant els AACC. Revisar l'elegibilitat dels participants per als estudis de malaltia inflamatòria intestinal. Organitzar el seguiment dels pacients participants de l'estudi, així com reservar les corresponents cites i procediments. Assignar medicació. Aplicació de protocols d'infermeria requerits en l'AACC del pacient amb malaltia inflamatòria intestinal (injectables, extraccions, proves, etc.). Processament i enviament de mostres biològiques requerides en l'estudi. Control i manteniment dels equips electrònics per als qüestionaris dels pacients de malaltia inflamatòria intestinal (tablet, diaris electrònics, etc.). Control i manteniment dels equips per a l'adquisició d'imatges per endoscòpia (colonoscòpia i sigmoidoscòpia). Obtenció, maneig i enviament de les imatges endoscòpiques dels pacients amb malaltia inflamatòria intestinal. Formació dels membres del seu equip i serveis implicats en els procediments dels assajos clínics del Grup de Malaltia Inflamatòria

– Participación en contribuciones científicas y/o actividades divulgativas en la línea de investigación objeto de la plaza (máximo 5 puntos): 2 puntos por artículo científico publicado en revista indexada; 1 punto por participación en comunicaciones en congresos/actividad. Se acreditará mediante la presentación de las contribuciones o certificado correspondiente.

– Capacitación en Buenas Prácticas Clínicas (BPC) y/o en Buenas Prácticas Clínicas en Laboratorio (BPCL) y/o Capacitación IATA para el transporte de sustancias peligrosas, incluyendo muestras biológicas (categoría A y B) en vigor (máximo 5 puntos): 2,5 puntos por certificado. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad competente.

Plaça número: 73. Gestor/a Jurídic/a. Àrea: Gestió/Àrea Contractació Pública.

Retribució bruta anual: 25.063,56 €

Funciones: Gestionar de forma continuada, elaborar y ejecutar los procedimientos de contratación para dar cumplimiento a la Ley de Contratos del Sector Público. Prestar apoyo a los investigadores, a los grupos de investigación, plataformas, así como a las áreas de gestión del IIS La Fe, para elaborar, organizar, administrar, coordinar y ejecutar los procesos de contratación y licitación necesarios a fin de obtener los suministros y servicios, respetando siempre la normativa de aplicación. Identificar las necesidades, seleccionar el procedimiento de contratación y gestionar el expediente de licitación o compra correspondiente: informes preceptivos, pliegos, anexos y demás documentación necesaria para la publicación, consecución y adjudicación del expediente de licitación necesario. Planificar la licitación y su seguimiento, así como la realización de todos los trámites correspondientes hasta la finalización, con riguroso cumplimiento de los plazos que establece la ley.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 3 del MECES o nivel 7 del EQF, correspondiente con los títulos universitarios de Licenciatura en Derecho o Grado en Derecho más Máster en Abogacía que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para ejercer las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2 – Otros méritos

– Acreditación de uso de *softwares* de gestión de la investigación biomédica (Máximo 10 puntos): 0,3 puntos por mes acreditado. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad propietaria de la herramienta de gestión.

– Miembro de comitès o comisiones institucionales, ètics y/o científicos, tribunales o mesas de contratación (Máximo 5 puntos): 2,5 puntos por cada comitè, comisión, tribunal o mesa. Se acreditará mediante el documento de nombramiento o certificado suscrito por la presidencia o secretaria del órgano.

Plaça número: 74. Study coordinator en investigació en enfermedad inflamatoria intestinal. Àrea: Investigació/Enfermedad inflamatoria intestinal.

Retribució bruta anual: 23.008,30 €

Funciones: Servir de enlace entre las diferentes figuras participantes en el desarrollo de EECC de Enfermedad inflamatoria intestinal, gestionando la documentación relacionada proyectos de investigación y EECC, programando las visitas y procedimientos marcados por los protocolos, así como seguimiento a los participantes durante el estudio, así como realización de los procedimientos de enfermería. Gestionar la documentación de puesta en marcha y fin de EECC. Gestionar la documentación generada durante los EECC. Revisar la elegibilidad de los participantes para los estudios de enfermedad inflamatoria intestinal. Organizar el seguimiento de los pacientes participantes del estudio, así como reservar las correspondientes citas y procedimientos. Asignar medicación. Aplicación de protocolos de enfermería requeridos en el EECC del paciente con enfermedad inflamatoria intestinal (inyectables, extracciones, pruebas, etc.). Procesamiento y envío de muestras biológicas requeridas en el estudio. Control y mantenimiento de los equipos electrónicos para los cuestionarios de los pacientes de enfermedad inflamatoria intestinal (tablet, diarios electrónicos, etc.). Control y mantenimiento de los equipos para la adquisición de imágenes por endoscopia (colonoscopia y sigmoidoscopia). Obtención, manejo y envío de las imágenes endoscópicas de los pacientes con enfermedad inflamatoria intestinal. Formación de los miembros de su equipo y servicios impli-



Intestinal (equip mèdic investigador, Servei d'Endoscòpies, Servei d'Infermeria, etc.). Recollir i introduir dades generades durant l'estudi en CRF. Gestionar *queries* de monitors i dels laboratoris centrals. Comunicar i realitzar seguiment d'esdeveniments adversos. Assegurar el compliment en matèria de qualitat de la normativa aplicable. Assessorament i educació als pacients amb malaltia inflamatòria intestinal i a familiars.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 2 del MECES o nivell 6 de l'EQF, corresponent amb un títol de Grau o Diplomatura en Infermeria, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent, d'acord amb els plans d'estudi vigent que habiliten per a exercir les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2. Altres mèrits

– Participació en AACC i/o projectes d'investigació: 2,5 punts per AACC i/o projecte (màxim 10 punts). S'acreditarà mitjançant certificat emés per l'entitat col·laboradora.

– Capacitació en Bones Pràctiques Clíniques (BPC) i/o en Bones Pràctiques Clíniques en Laboratori (BPCL) i/o Capacitació IATA per al transport de substàncies perilloses, incloent-hi mostres biològiques (categoria A i B), en vigor (màxim 5 punts): 2,5 punts per certificat. S'acreditarà mitjançant certificat emés per l'entitat competent.

Plaça número: 75. Coordinador/a d'assajos clínics Àrea Neuroimmunologia. Àrea: Investigació/ Àrea Neuroimmunologia.

Retribució bruta anual/20 hores setmanals: 13.785,08 €

Funcions: Col·laborar en els assajos clínics de l'Àrea de Neuroimmunologia, recollint col·laboracions, i assistint com a infermer/a al pacient en la presa de mostres biològiques i processament i enviament d'aquestes, aplicació de diferents protocols d'infermeria, administració de medicació i monitoratge del pacient de l'Àrea de Neuroimmunologia participant en l'AACC, seguint els protocols marcats per l'assaig. Presa de mostres biològiques requerides en l'estudi, processament i enviament d'aquestes. Aplicació de protocols d'infermeria requerits en l'AACC de l'Àrea de Neuroimmunologia (EEG, ECG, etc.). Administració de medicació a pacients dels AACC de neuroimmunologia. Monitoratge dels pacients participants en AACC de neuroimmunologia. Emplenament corresponent del CDR. Resolució de *queries* relacionades amb procediments d'infermeria relacionats amb AACC de neuroimmunologia.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 2 del MECES o nivell 6 de l'EQF, corresponent amb un títol de Grau o Diplomatura en Infermeria, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent, d'acord amb els plans d'estudi vigent que habiliten per a exercir les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2. Altres mèrits

– Participació en assajos clínics relacionats amb l'objecte de la plaça (màxim 5 punts): 1 punt per AACC. S'acreditarà mitjançant certificat emés per l'entitat col·laboradora.

– Participació en contribucions científiques i/o activitats divulgatives en la línia d'investigació objecte de la plaça (màxim 5 punts): 2 punts per article científic publicat en revista indexada; 1 punt per participació en comunicacions a congressos/activitat.

– Capacitació en Bones Pràctiques Clíniques (BPC) i/o en Bones Pràctiques Clíniques en Laboratori (BPCL) i/o Capacitació IATA per al transport de substàncies perilloses, incloent-hi mostres biològiques (categoria A i B) en vigor (màxim 5 punts): 2,5 punts per certificat. S'acreditarà mitjançant certificat emés per l'entitat competent.

Plaça número: 76. Enginyer/a especialista en Àrea de Neuroimmunologia. Àrea: Investigació/Àrea de Neuroimmunologia.

Retribució bruta anual: 21.730,28 €

Funcions: Desenvolupament de programari per a laboratori d'imatge. Realitzar estudis d'atrofia cerebral i cervical, volumetria de tumors, lesions cerebrals, PBVC i altres tècniques de neuroimage. Gestionar l'activitat del grup, realitzant el seguiment econòmic financer dels projectes, les gestions necessàries per a la contractació i renovació del personal, i l'enviament de documentació per a sol·licituds d'ajudes,

cados en los procedimientos de los ensayos clínicos del grupo de enfermedad inflamatoria intestinal (equipo médico investigador, Servicio de endoscopias, Servicio de enfermería, etc.). Recoger e introducir datos generados durante el estudio en CRF. Gestionar *queries* de monitores y de los laboratorios centrales. Comunicar y realizar seguimiento de Acontecimientos Adversos. Asegurar el cumplimiento en materia de calidad de la normativa aplicable. Asesoramiento y educación a los pacientes con Enfermedad inflamatoria intestinal y a familiares.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 2 del MECES o nivel 6 del EQF, correspondiente con un título de Grado o Diplomatura en Enfermería, así como cualquier titulación con denominación equivalente, de acuerdo con los planes de estudio vigente que habiliten para ejercer las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2. Otros méritos

– Participación en EECC y/o proyectos de investigación: 2,5 puntos por EECC y/o proyecto (máximo 10 puntos). Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad colaboradora.

– Capacitación en Buenas Prácticas Clínicas (BPC) y/o en Buenas Prácticas Clínicas en Laboratorio (BPCL) y/o Capacitación IATA para el transporte de sustancias peligrosas, incluyendo muestras biológicas (categoría A y B), en vigor (máximo 5 puntos): 2,5 puntos por certificado. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad competente.

Plaça número: 75. Coordinador/a de ensayos clínicos Àrea Neuroimmunologia. Àrea: Investigació/ Àrea Neuroimmunologia.

Retribució bruta anual/ 20 hores setmanals: 13.785,08 €

Funciones: Colaborar en los ensayos clínicos del Área de Neuroimmunología, recogiendo colaboraciones, y asistiendo como enfermero/a al paciente en toma de muestras biológicas y procesamiento y envío de las mismas, aplicación de diferentes protocolos de enfermería, administración de medicación y monitorización del paciente del Área de Neuroimmunología participante en el EECC, siguiendo los protocolos marcados por el ensayo. Toma de muestras biológicas requeridas en el estudio, procesamiento y envío de las mismas. Aplicación de protocolos de enfermería requeridos en el EECC del Área de Neuroimmunología (EEG, ECG, etc.). Administración de medicación a pacientes de los EECC de neuroimmunología. Monitorización de los pacientes participantes en EEC de neuroimmunología. Cumplimentación correspondiente del CDR. Resolución de *queries* relacionadas con procedimientos de enfermería relacionados con EECC de neuroimmunología.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 2 del MECES o nivel 6 del EQF, correspondiente con un título de Grado o Diplomatura en Enfermería, así como cualquier titulación con denominación equivalente, de acuerdo con los planes de estudio vigente que habiliten para ejercer las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2. Otros méritos

– Participación en ensayos clínicos relacionados con el objeto de la plaza (máximo 5 puntos): 1 punto por EECC. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad colaboradora.

– Participación en contribuciones científicas y/o actividades divulgativas en la línea de investigación objeto de la plaza (máximo 5 puntos): 2 puntos por artículo científico publicado en revista indexada; 1 punto por participación en comunicaciones a congresos/actividad.

– Capacitación en Buenas Prácticas Clínicas (BPC) y/o en Buenas Prácticas Clínicas en Laboratorio (BPCL) y/o Capacitación IATA para el transporte de sustancias peligrosas, incluyendo muestras biológicas (categoría A y B) en vigor (máximo 5 puntos): 2,5 puntos por certificado. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad competente.

Plaça número: 76. Ingeniero/a especialista en área de neuroimmunología. Àrea: Investigació/ Àrea de neuroimmunologia.

Retribució bruta anual: 21.730,28 €

Funciones: Desarrollo de *software* para laboratorio de imagen. Realizar estudios de atrofia cerebral y cervical, volumetría de tumores, lesiones cerebrales, PBVC y otras técnicas de neuroimage. Gestionar la actividad del grupo, realizando el seguimiento económico financiero de los proyectos, las gestiones necesarias para la contratación y renovación del personal, y el envío de documentación para solicitudes de

beques, *abstracts*, etc. Realitzar estudis d'atròfia cerebral i cervical, volumetria de tumors, lesions cerebrals, PBVC i altres tècniques de neuroimatge. Donar servei d'informes de biomarcadors d'imatge per a tota la Comunitat Valenciana. Gestió administrativa de contractació de personal. Gestió economicofinancer dels projectes: seguiment de pagaments i de pressupostos. Seguiment de sol·licituds de beques, convocatòries, enviaments de treballs, etc. Seguiment de contractacions, patrocinis, col·laboracions, etc.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 3 del MECES o nivell 7 de l'EQF, corresponent amb els títols de Màster o Llicenciatura en Medicina, Biomedicina, Enginyeria en Telecomunicacions, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent que, d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a exercir les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2. Altres mèrits

– Participació com a col·laborador/a en projectes d'investigació de convocatòries competitives relacionats amb l'objecte de la plaça (màxim 7,5 punts): 1,5 punts per projecte. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat beneficiària o col·laboradora.

– Contribucions científiques en la línia d'investigació objecte de la plaça (màxim 7,5 punts): 1 punt per article científic publicat en revista indexada; 0,5 punts per participació en comunicacions a congressos. S'acreditarà mitjançant la presentació dels articles o certificat de la comunicació o la presentació del llibre d'*abstracts*.

Plaça número: 77. Study Coordinator en investigació en Trasplantament Progenitors Hematopoètics Pediàtric. Àrea: Investigació/Oncohematologia Pediàtrica.

Retribució bruta anual: 21.599,62 €

Funcions: Assajos clínics en malalties hematològiques pediàtriques subsidiàries de TPH: Servir d'enllaç entre les diferents figures participants en el desenvolupament d'AACC en la població diana citada dalt, gestionant la documentació relacionada amb els projectes d'investigació i AACC, programant les visites i procediments marcats pels protocols, així com seguiment als participants durant l'estudi. Tramitar la documentació d'obertura i tancament d'AACC per al maneig de malalties hematològiques en el grup d'edat pediàtric (LLA, LMA i Trasplantament Hematopoètic Pediàtric). Gestionar tota la informació (registre, arxiu i emplenament de CRD) generada durant els AACC. Revisar l'elegibilitat dels participants per als estudis en malalties hematològiques en el grup d'edat pediàtric. Organitzar el seguiment dels xiquets/es reclutats en els AACC, així com reservar les corresponents cites i procediments. Assignar medicació de l'assaig en malalties hematològiques en el grup d'edat pediàtric. Gestionar *queries* de monitors. Comunicar i realitzar seguiment d'esdeveniments adversos. Processos relacionats amb el TPH: Inici de cerca de donants no emparentats a través de REDMO (Registre Espanyol de Donant de Medul·la Òssia). Emplenament de formularis corresponents i seguiment telefònic. Recollir i introduir dades generades durant el trasplantament en les bases de dades corresponents. Assegurar el compliment en matèria de qualitat de la normativa aplicable. Obtenció i manteniment d'acreditació JACIE. Coordinació de les sessions setmanals de programació de trasplantament. Revisió i actualització de tots els protocols, vies i guies clíniques relacionades amb el TPH pediàtric.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 2 del MECES o nivell 6 de l'EQF, corresponent amb un títol de Grau o Diplomatura en Infermeria, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent, d'acord amb els plans d'estudi vigent que habiliten per a exercir les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2. Altres mèrits

– Participació en AACC i/o projectes d'Investigació: 2,5 punts per AACC i/o projecte (màxim 10 punts). S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat col·laboradora.

– Capacitació en Bones Pràctiques Clíniques (BPC) i/o en Bones pràctiques Clíniques en Laboratori (BPCL) i/o Capacitació IATA per al transport de substàncies perilloses, incloent-hi mostres biològiques (categoria A i B), en vigor (màxim 5 punts): 2,5 punts per certificat. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat competent.

ayudas, becas, *abstracts*, etc. Realizar estudios de atrofia cerebral y cervical, volumetria de tumores, lesiones cerebrales, PBVC y otras técnicas de neuroimagen. Dar servicio de informes de biomarcadores de imagen para toda la Comunidad Valenciana. Gestión administrativa de contratación de personal. Gestión económico-financiero de los proyectos: seguimiento de pagos y de presupuestos. Seguimiento de solicitudes de becas, convocatorias, envíos de trabajos, etc. Seguimiento de contrataciones, patrocinios, colaboraciones, etc.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 3 del MECES o nivel 7 del EQF, correspondiente con los títulos de Máster o Licenciatura Medicina, Biomedicina, Ingeniería en Telecomunicaciones, así como cualquier titulación con denominación equivalente que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para ejercer las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2. Otros méritos

– Participación como colaborador/a en proyectos de investigación de convocatorias competitivas relacionados con el objeto de la plaza (máximo 7,5 puntos): 1,5 puntos por proyecto. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad beneficiaria o colaboradora.

– Contribuciones científicas en la línea de investigación objeto de la plaza (máximo 7,5 puntos): 1 punto por artículo científico publicado en revista indexada; 0,5 puntos por participación en comunicaciones a congresos. Se acreditará mediante la presentación de los artículos o certificado de la comunicación o la presentación del libro de *abstracts*.

Plaça número: 77. Study coordinator en investigació en trasplante progenitores hematopoyéticos pediátrico. Área: Investigación/Oncohematología pediátrica.

Retribución bruta anual: 21.599,62 €

Funciones: Ensayos clínicos en enfermedades hematológicas pediátricas subsidiarias de TPH: Servir de enlace entre las diferentes figuras participantes en el desarrollo de EECC en la población diana citada arriba, gestionando la documentación relacionada con los proyectos de investigación y EECC, programando las visitas y procedimientos marcados por los protocolos, así como seguimiento a los participantes durante el estudio. Tramitar la documentación de apertura y cierre de EECC para el manejo de enfermedades hematológicas en el grupo de edad pediátrico (LLA, LMA y Trasplante Hematopoyético Pediátrico). Gestionar toda la información (registro, archivo y cumplimentación de CRD) generada durante los EECC. Revisar la elegibilidad de los participantes para los estudios en enfermedades hematológicas en el grupo de edad pediátrico. Organizar el seguimiento de los niños reclutados en los EECC, así como reservar las correspondientes citas y procedimientos. Asignar medicación del ensayo en enfermedades hematológicas en el grupo de edad pediátrico. Gestionar *queries* de monitores. Comunicar y realizar seguimiento de Acontecimientos Adversos. Procesos relacionados con el TPH: Inicio de búsqueda de donantes no emparentados a través de REDMO (Registro Español de Donante de Médula Ósea). Cumplimentación de formularios correspondientes y seguimiento telefónico. Recoger e introducir datos generados durante el trasplante en las bases de datos correspondientes. Asegurar el cumplimiento en materia de calidad de la normativa aplicable. Obtención y mantenimiento de acreditación JACIE. Coordinación de las sesiones semanales de programación de trasplante. Revisión y actualización de todos los protocolos, vías y guías clínicas relacionadas con el TPH pediátrico.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 2 del MECES o nivel 6 del EQF, correspondiente con un título de Grado o Diplomatura en Enfermería, así como cualquier titulación con denominación equivalente, de acuerdo con los planes de estudio vigente que habiliten para ejercer las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2. Otros méritos

– Participación en EECC y/o Proyectos de Investigación: 2,5 puntos por EECC y/o Proyecto (máximo 10 puntos). Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad colaboradora.

– Capacitación en Buenas Prácticas Clínicas (BPC) y/o en Buenas prácticas Clínicas en Laboratorio (BPCL) y/o Capacitación IATA para el transporte de sustancias peligrosas, incluyendo muestras biológicas (categoria A y B), en vigor (máximo 5 puntos): 2,5 puntos por certificado. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad competente.



Plaça número: 78. Responsable Internacional. Àrea: Gestió/Àrea Científica

Retribució bruta anual: 36.529,41 €

Funcions: Responsable de l'elaboració, sol·licitud, enviament, gestió/coordinació i execució de projectes internacionals, que abasta des de la cerca de convocatòries internacionals fins al termini del projecte, complint amb objectius marcats i basats en una estratègia de competitivitat europea i internacional, fomentant així la captació de fons europeus i internacionals, realitzant, entre altres, les següents tasques: Suport i revisió en l'elaboració, preparació i sol·licitud de propostes internacionals. Gestió, seguiment i justificació tècnica i econòmica diària de projectes internacionals finançats. Cerca de convocatòries internacionals adequades per a investigadors/es d'acord amb l'estratègia de l'IIS La Fe. Disseny i revisió de l'estratègia d'internacionalització de l'IIS La Fe. Formació interna a investigadors/es i externa en convocatòries internacionals. Elaboració de guies i documents de suport. Cerca activa d'oportunitats de col·laboració amb altres països. Accions de visibilitat: notes de premsa, web, e-mails, segells de qualitat europea.

Titulació requerida segons les funcions i grup: Formació corresponent al nivell 3 del MECES o nivell 7 de l'EQF, corresponent amb els títols de Màster o Llicenciatura, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent que, d'acord amb els plans d'estudi vigents habiliten per a exercir les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2 – Altres mèrits

– Acreditació d'ús de *softwares* de gestió de la investigació biomèdica (màxim 5 punts): 0,3 punts per mes acreditat. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat propietària de l'eina de gestió.

– Membre de comitès i/o comissions institucionals, ètics i científics (màxim 5 punts): 2,5 punts per cadascun. S'acreditarà mitjançant el document de nomenament o certificat subscrit per la presidència o secretaria de l'òrgan.

– Estades a l'estranger superiors a 24 mesos fent tasques relacionades amb el lloc. Màxim 5 punts a raó de 0,8 punts per mes. Forma d'acreditació: certificat de funcions de l'entitat contractant, contracte laboral o una altra documentació del país d'origen que acredite les funcions i el temps treballat.

Plaça número: 79. Tècnic/a especialista AACC en Neurologia. Àrea: Investigació/Neurologia.

Retribució bruta anual: 35.790,71 €

Funcions: Servir d'enllaç entre les diferents figures participants en el desenvolupament d'AACC i estudis observacionals de la Unitat de Neurologia, concretament en la malaltia de Huntington, gestionant la documentació relacionada amb projectes d'investigació i AACC, programant les visites i procediments marcats pels protocols, atenent i tractant als pacients que participen en els assajos clínics. Realitzar el seguiment dels pacients que estan participant en els AACC de neurologia. Tractament de participants en AACC de la Unitat de Neurologia (Huntington). Resolució de dubtes o problemes que puguin sorgir als pacients. Seguiment i comunicació d'efectes adversos. Resolució de *queries*, auditories externes i preparació de monitoratges. Disseny de PNT, com a guies i informes. Cerca de participants d'assajos clínics, gestió de documentació, material, equips, facturació. Docència i assessorament a equips d'investigació. Gestió de BD.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 3 del MECES o nivell 7 de l'EQF, corresponent amb els títols de Grau en Farmàcia, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent que, d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a exercir les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2. Altres mèrits

– Participació en projectes d'investigació o assajos clínics relacionats amb l'objecte de la plaça (màxim 7 punts): 1 punt per AACC.

– Participació en contribucions científiques i/o activitats divulgatives en la línia d'investigació objecte de la plaça (màxim 7 punts): 2

Plaza número: 78. Responsable Internacional. Área: Gestión/Área Científica

Retribución bruta anual: 36.529,41 €

Funciones: Responsable de la elaboración, solicitud, envío, gestión/coordinación y ejecución de proyectos internacionales, abarcando desde la búsqueda de convocatorias internacionales hasta el término del proyecto, cumpliendo con objetivos marcados y basados en una estrategia de competitividad europea e internacional, fomentando así la captación de fondos europeos e internacionales, realizando, entre otras, las siguientes tareas: Soporte y revisión en la elaboración, preparación y solicitud de propuestas internacionales. Gestión, seguimiento y justificación técnica y económica diaria de proyectos internacionales financiados. Búsqueda de convocatorias internacionales adecuadas para investigadores de acuerdo con la estrategia del IIS La Fe. Diseño y revisión de la estrategia de internacionalización del IIS La Fe. Formación interna a los investigadores y externa en convocatorias internacionales. Elaboración de guías y documentos de soporte. Búsqueda activa de oportunidades de colaboración con otros países. Acciones de visibilidad: notas de prensa, web, e-mails, sellos de calidad europea.

Titulación requerida según las funciones y grupo: Formación correspondiente al nivel 3 del MECES o nivel 7 del EQF, correspondiente con los títulos de Máster o Licenciatura, así como cualquier titulación con denominación equivalente que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes habiliten para ejercer las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2 – Otros méritos

– Acreditación de uso de *softwares* de gestión de la investigación biomédica (Máximo 5 puntos): 0,3 por mes acreditado. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad propietaria de la herramienta de gestión.

– Miembro de comitès y/o comisiones institucionales, ètics y científicos (màxim 5 punts): 2,5 por cada uno. Se acreditará mediante el documento de nombramiento o certificado suscrito por la presidencia o secretaria del órgano.

– Estancias en el extranjero superiores a 24 meses realizando tareas relacionadas con el puesto. Máximo 5 puntos a razón de 0,8 puntos por mes. Forma de acreditación: certificado de funciones de la entidad contratante, contrato laboral u otra documentación del país de origen que acredite las funciones y el tiempo trabajado.

Plaça número: 79. Tècnic/a Especialista EECC en neurologia. Àrea: Investigació/Neurologia.

Retribució bruta anual: 35.790,71 €

Funciones: Servir de enlace entre las diferentes figuras participantes en el desarrollo de EECC y estudios observacionales de la unidad de neurologia, concretamente en la enfermedad de Huntington, gestionando la documentación relacionada con proyectos de investigación y EECC, programando las visitas y procedimientos marcados por los protocolos, atendiendo y tratando a los pacientes que participan en los ensayos clínicos. Realizar el seguimiento de los pacientes que están participando en los EECC de neurologia. Tratamiento de participantes en EECC de la unidad de neurologia (Huntington). Resolución de dudas o problemas que puedan surgir a los pacientes. Seguimiento y comunicación de efectos adversos. Resolución de *queries*, auditorías externas y preparación de monitorizaciones. Diseño de PNT, como guías e informes. Búsqueda de participantes de ensayos clínicos, gestión de documentación, material, equipos, facturación. Docencia y asesoramiento a equipos de investigación. Gestión de BBDD.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 3 del MECES o nivel 7 del EQF, correspondiente con los títulos de Grado en Farmacia, así como cualquier titulación con denominación equivalente que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para ejercer las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2. Otros méritos

– Participación en proyectos de investigación o ensayos clínicos relacionados con el objeto de la plaza (máximo 7 puntos): 1 punto por EECC. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad colaboradora.

– Participación en contribuciones científicas y/o actividades divulgativas en la línea de investigación objeto de la plaza (máximo 7 pun-



punts per article científic publicat en revista indexada; 1 punt per participació en comunicacions a congressos/activitat.

– Capacitació en Bona Pràctica Clínica (BPC) en vigor: 1 punt. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat competent.

Plaça número: 80. Tècnic/a superior d'investigació en Neuroimmunologia. Àrea: Investigació/ Neuroimmunologia.

Retribució bruta anual: 22.659,92 €

Funcions: Promocionar, desenvolupar i gestionar les activitats i iniciatives d'investigació, tecnològiques i d'innovació sobre la base dels principis d'ètica i integritat. Elaborar informes, memòries i anàlisis de resultats, principalment en estudis de cèl·lula única. Posada en marxa de procediments per a la investigació clínica bàsica centrada en estudis de cèl·lula única. Manteniment i desenvolupament d'estudis amb *Chromiun Controller*®. Desenvolupar projectes d'investigació per a fomentar l'avanç de la investigació biomèdica en neuroimmunologia. Donar servei en estudis de biomarcadors. Cerca de finançament per a projectes d'investigació. Difondre els resultats de les investigacions biomèdiques a congressos i revistes científiques (nacionals i internacionals). Analitzar i elaborar informes de resultats. Gestió del laboratori: compres, manteniment de factures, regulació dels fluxos de treball.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 3 del MECES o nivell 7 de l'EQF, corresponent amb els títols de Màster o Llicenciatura en l'àmbit de la medicina, química, bioquímica, biologia, biotecnologia, biomedicina, farmàcia, veterinària o enginyeria relacionada amb l'àmbit biomèdic, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent que, d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a l'exercici de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2. Altres mèrits

– Participació com a col·laborador/a en projectes d'investigació de convocatòries competitives relacionats amb l'objecte de la plaça (màxim 7,5 punts): 1,5 punts per projecte. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat beneficiària o col·laboradora.

– Contribucions científiques en la línia d'investigació objecte de la plaça (màxim 7,5 punts): 1 punt per article científic publicat en revista indexada; 0,5 punts per participació en comunicacions a congressos. S'acreditarà mitjançant la presentació dels articles o certificat de la comunicació o la presentació del llibre d'*abstracts*.

Plaça número: 81. Study Ccoordinator Doctor/a en investigació en Endocrinologia i Nutrició. Àrea: Investigació/Endocrinologia.

Retribució bruta anual: 31.329,57 €

Funcions: Servir d'enllaç entre les diferents figures participants en el desenvolupament d'AACC en endocrinologia i nutrició, gestionant la documentació relacionada projectes d'investigació i AACC, programant les visites i procediments marcats pels protocols, així com seguiment als participants durant l'estudi. Donar suport a la investigació del Servei d'Endocrinologia i Nutrició. Gestionar la documentació de posada en marxa i fi d'AACC en endocrinologia i nutrició. Gestionar la documentació generada durant l'AACC. Revisar l'elegibilitat dels participants per als estudis en endocrinologia i nutrició. Organitzar el seguiment dels pacients participants de l'estudi, així com reservar les corresponents cites i procediments. Assignar medicació. Processament i enviament de mostres biològiques de pacients dels assajos i projectes d'endocrinologia i nutrició. Recollir i introduir dades generades durant l'estudi en CRF. Gestionar *queries* de monitors. Comunicar i realitzar seguiment d'esdeveniments adversos. Assegurar el compliment en matèria de qualitat de la normativa aplicable. Suport a els/les investigadors/es de la Unitat d'Endocrinologia i Nutrició i suport a Doctor/aands/es i alumnat de màster.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 4 MECES o nivell 8 de l'EQF, corresponent amb el títol de Doctor/a en l'àmbit de la medicina, química, bioquímica, biologia, biotecnologia, farmàcia, veterinària o enginyeria relacionada amb l'àmbit biomèdic, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent, que d'acord amb els

tos): 2 puntos por artículo científico publicado en revista indexada; 1 punto por participación en comunicaciones en congresos/actividad. Se acreditará mediante la presentación de las contribuciones o certificado correspondiente.

– Capacitación en Buenas Prácticas Clínicas (BPC) en vigor: 1 punto. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad competente.

Plaça número: 80. Técnico/a superior de investigación en neuroinmunología. Área: Investigación/ Neuroinmunología.

Retribución bruta anual: 22.659,92 €

Funciones: Promocionar, desarrollar y gestionar las actividades e iniciativas de investigación, tecnológicas y de innovación en base a principios de ética e integridad. Elaborar informes, memorias y análisis de resultados, principalmente en estudios de célula única. Puesta en marcha de procedimientos para la investigación clínica básica centrada en estudios de célula única. Mantenimiento y desarrollo de estudios con *Chromiun Controller*®. Desarrollar proyectos de investigación para fomentar el avance de la investigación biomédica en neuroinmunología. Dar servicio en estudios de biomarcadores. Búsqueda de financiación para proyectos de investigación. Difundir los resultados de las investigaciones biomédicas en congresos y revistas científicas (nacionales e internacionales). Analizar y elaborar informes de resultados. Gestión del laboratorio: compras, mantenimiento de facturas, regulación de los flujos de trabajo.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 3 del MECES o nivel 7 del EQF, correspondiente con los títulos de Máster o Licenciatura en el ámbito de la medicina, química, bioquímica, biología, biotecnología, biomedicina, farmacia, veterinaria o ingeniería relacionada con el ámbito biomédico, así como cualquier titulación con denominación equivalente que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2. Otros méritos

– Participación como colaborador/a en proyectos de investigación de convocatorias competitivas relacionados con el objeto de la plaza (máximo 7,5 puntos): 1,5 puntos por proyecto. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad beneficiaria o colaboradora.

– Contribuciones científicas en la línea de investigación objeto de la plaza (máximo 7,5 puntos): 1 punto por artículo científico publicado en revista indexada; 0,5 puntos por participación en comunicaciones en congresos. Se acreditará mediante la presentación de los artículos o certificado de la comunicación o la presentación del libro de *abstracts*.

Plaça número: 81. Study coordinator doctor/a en investigació en endocrinología y nutrición. Área: Investigación/Endocrinología.

Retribución bruta anual: 31.329,57 €

Funciones: Servir de enlace entre las diferentes figuras participantes en el desarrollo de EECC en endocrinología y nutrición, gestionando la documentación relacionada proyectos de investigación y EECC, programando las visitas y procedimientos marcados por los protocolos, así como seguimiento a los participantes durante el estudio. Dar apoyo a la investigación del servicio de endocrinología y nutrición. Gestionar la documentación de puesta en marcha y fin de EECC en endocrinología y nutrición. Gestionar la documentación generada durante el EECC. Revisar la elegibilidad de los participantes para los estudios en endocrinología y nutrición. Organizar el seguimiento de los pacientes participantes del estudio, así como reservar las correspondientes citas y procedimientos. Asignar medicación. Procesado-envío de muestras biológicas de pacientes de los ensayos y proyectos de endocrinología y nutrición. Recoger e introducir datos generados durante el estudio en CRF. Gestionar *queries* de monitores. Comunicar y realizar seguimiento de acontecimientos adversos. Assegurar el cumplimiento en materia de calidad de la normativa aplicable. Soporte a los/as investigadores/as de la Unidad de Endocrinología y Nutrición y apoyo a doctorandos/as y alumnado máster.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 4 MECES o nivel 8 del EQF, correspondiente con el título de Doctor/a en el ámbito de la medicina, química, bioquímica, biología, biotecnología, farmacia, veterinaria o ingeniería relacionada con el ámbito biomédico, así como cualquier titulación con denominación equivalente que, de acuerdo con



plans d'estudi vigents, habiliten per a l'exercici de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2. Altres mèrits

– Participació en assajos clínics relacionats amb l'objecte de la plaça (màxim 5 punts): 1 punt per AACC. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat col·laboradora.

– Participació en contribucions científiques i/o activitats divulgatives en la línia d'investigació objecte de la plaça (màxim 5 punts): 2 punts per article científic publicat en revista indexada; 1 punt per participació en comunicacions a congressos/activitat. S'acreditarà mitjançant la presentació de les contribucions o certificat corresponent.

– Capacitació en Bones Pràctiques Clíniques (BPC) i/o en Bones Pràctiques Clíniques en Laboratori (BPCL) i/o Capacitació IATA per al transport de substàncies perilloses, incloent-hi mostres biològiques (categoria A i B) en vigor (màxim 5 punts): 2,5 punts per certificat. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat competent.

Plaça número: 82. Coordinador/a d'Estudis. Àrea: Investigació/ Cardiologia.

Retribució bruta anual: 10.865,02 €

Funcions: Servir d'enllaç entre les diferents figures participants en el desenvolupament d'AACC, gestionant la documentació relacionada projectes d'investigació i AACC, programant les visites i procediments marcats pels protocols, així com seguiment als participants durant l'estudi. Gestionar la documentació de posada en marxa i fi d'AACC. Gestionar la documentació generada durant l'AACC. Revisar l'elegibilitat dels participants per als estudis. Organitzar el seguiment dels pacients participants de l'estudi, així com reservar les corresponents cites i procediments. Assignar medicació. Recollir i introduir dades generades durant l'estudi en CRF. Gestionar *queries* de monitors. Comunicar i realitzar seguiment d'esdeveniments adversos. Assegurar el compliment en matèria de qualitat de la normativa aplicable.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 3 del MECES o nivell 7 de l'EQF, corresponent amb els títols de Màster o Llicenciatura en l'àmbit de la medicina, química, bioquímica, biologia, biotecnologia, biomedicina, farmàcia, veterinària o enginyeria relacionada amb l'àmbit biomèdic, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent que, d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a l'exercici de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2. Altres mèrits

– Participació en assajos clínics relacionats amb l'objecte de la plaça (màxim 5 punts): 1 punt per AACC. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat col·laboradora.

– Participació en contribucions científiques i/o activitats divulgatives en la línia d'investigació objecte de la plaça (màxim 5 punts): 2 punts per article científic publicat en revista indexada; 1 punt per participació en comunicacions a congressos/activitat. S'acreditarà mitjançant la presentació de les contribucions o certificat corresponent.

– Capacitació en Bones Pràctiques Clíniques (BPC) i/o en Bones Pràctiques Clíniques en Laboratori (BPCL) i/o Capacitació IATA per al transport de substàncies perilloses, incloent-hi mostres biològiques (categoria A i B) en vigor (màxim 5 punts): 2,5 punts per certificat. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat competent.

Plaça número: 83. Investigador/a Doctor/a especialista en Neurologia malaltia Alzheimer. Àrea: Investigació/Neurologia

Retribució bruta anual: 41.095,59 €

Funcions: Liderar, desenvolupar i coordinar la investigació de l'equip multidisciplinari en Malaltia d'Alzheimer (desenvolupament i validació de mètodes analítics, identificació de biomarcadors diagnòstics i pronòstics, estudi de mecanismes fisiopatològics...), mitjançant la sol·licitud i desenvolupament de projectes d'investigació, la direcció de tesis doctorals i TFM, l'establiment de noves col·laboracions nacionals i internacionals, la publicació en revistes d'alt factor d'impacte, i la presentació de comunicacions a congressos. Liderar el Grup d'Inves-

los planes de estudio vigentes, habiliten para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas

Detalle bloque 2.2. Otros méritos

– Participación en ensayos clínicos relacionados con el objeto de la plaza (máximo 5 puntos): 1 punto por EECC. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad colaboradora.

– Participación en contribuciones científicas y/o actividades divulgativas en la línea de investigación objeto de la plaza (máximo 5 puntos): 2 puntos por artículo científico publicado en revista indexada; 1 punto por participación en comunicaciones en congresos/actividad. Se acreditará mediante la presentación de las contribuciones o certificado correspondiente.

– Capacitación en Buenas Prácticas Clínicas (BPC) y/o en Buenas Prácticas Clínicas en Laboratorio (BPCL) y/o Capacitación IATA para el transporte de sustancias peligrosas, incluyendo muestras biológicas (categoría A y B) en vigor (máximo 5 puntos): 2,5 puntos por certificado. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad competente.

Plaça número: 82. Coordinador/a de estudios. Àrea: Investigació/ Cardiologia.

Retribució bruta anual/20 horas semanales: 10.865,02 €

Funciones: Servir de enlace entre las diferentes figuras participantes en el desarrollo de EECC, gestionando la documentación relacionada proyectos de investigación y EECC, programando las visitas y procedimientos marcados por los protocolos, así como seguimiento a los participantes durante el estudio. Gestionar la documentación de puesta en marcha y fin de EECC. Gestionar la documentación generada durante el EECC. Revisar la elegibilidad de los participantes para los estudios. Organizar el seguimiento de los pacientes participantes del estudio, así como reservar las correspondientes citas y procedimientos. Asignar medicación. Recoger e introducir datos generados durante el estudio en CRF. Gestionar *queries* de monitores. Comunicar y realizar seguimiento de acontecimientos adversos. Asegurar el cumplimiento en materia de calidad de la normativa aplicable.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 3 del MECES o nivel 7 del EQF, correspondiente con los títulos de Máster o Licenciatura en el ámbito de la medicina, química, bioquímica, biología, biotecnología, biomedicina, farmacia, veterinaria o ingeniería relacionada con el ámbito biomédico, así como cualquier titulación con denominación equivalente que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2. Otros méritos

– Participación en ensayos clínicos relacionados con el objeto de la plaza (máximo 5 puntos): 1 punto por EECC. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad colaboradora.

– Participación en contribuciones científicas y/o actividades divulgativas en la línea de investigación objeto de la plaza (máximo 5 puntos): 2 puntos por artículo científico publicado en revista indexada; 1 punto por participación en comunicaciones en congresos/actividad. Se acreditará mediante la presentación de las contribuciones o certificado correspondiente.

– Capacitación en Buenas Prácticas Clínicas (BPC) y/o en Buenas Prácticas Clínicas en Laboratorio (BPCL) y/o Capacitación IATA para el transporte de sustancias peligrosas, incluyendo muestras biológicas (categoría A y B) en vigor (máximo 5 puntos): 2,5 puntos por certificado. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad competente.

Plaça número: 83. Investigador/a doctor/a especialista en neurología Enfermedad Alzheimer. Àrea: Investigació/Neurologia Enfermedad Alzheimer.

Retribució bruta anual: 41.095,59 €

Funciones: Liderar, desarrollar y coordinar la investigación del equipo multidisciplinar en enfermedad de Alzheimer (desarrollo y validación de métodos analíticos, identificación de biomarcadores diagnósticos y pronósticos, estudio de mecanismos fisiopatológicos...), mediante la solicitud y desarrollo de proyectos de investigación, la dirección de tesis doctorales y TFM, el establecimiento de nuevas colaboraciones nacionales e internacionales, la publicación en revistas de alto factor de impacto, y la presentación de comunicaciones en congresos. Liderar el



tigació en Malaltia d'Alzheimer. Dissenyar experiments d'investigació bàsica i traslacional en l'Àrea de Neurologia d'Alzheimer, identificant noves línies d'investigació. Assessorar i desenvolupar mètodes analítics per a la identificació de nous biomarcadors en investigació bàsica de laboratori aplicant diferents tècniques òmiques, cromatogràfiques i d'espectrometria de masses. Coordinar el treball experimental amb la part clínica dins del grup d'investigació. Redactar projectes d'investigació per a la captació de fons públics i privats i gestionar el seu desenvolupament. Preparar informes i protocols per a l'aprovació dels procediments experimentals per part dels organismes institucionals corresponents. Analitzar i interpretar els resultats dels projectes d'investigació. Gestionar econòmicament els recursos econòmics obtinguts en els projectes (compres, serveis, etc.). Difondre els resultats de les investigacions biomèdiques a congressos i revistes científiques indexades (nacionals i internacionals). Coordinar, tutelar i dirigir alumnes de pràctiques, grau, màster i/o tesi doctoral.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 4 del MECES o nivell 8 de l'EQF, corresponent amb el títol de Doctor/a en l'àmbit de la medicina, química, bioquímica, biologia, biotecnologia, biomedicina, farmàcia, veterinària o enginyeria relacionada amb l'àmbit biomèdic, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent que, d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a l'exercici de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2. Altres mèrits

– Participació en projectes d'investigació de convocatòries competitives relacionats amb l'objecte de la plaça (màxim 7 punts): com a IP de projectes de Pla nacional: 3,5 punts; de projectes autonòmics: 2,5 punts; de projectes internacionals: 6 punts; d'altres projectes competitius: 1,5 punts. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat beneficiària o col·laboradora.

– Contribucions científiques en la línia d'investigació objecte de la plaça. Es valoraran les 10 millors publicacions indexades en JCR 2022 o acceptades per a la seua publicació. No són vàlids: articles enviats, cartes a l'editor, editorials o capítols de llibres. (màxim 7 punts): autor/a principal (primer, sènior o autor/a de correspondència) en revistes del decil 1: 2 punts; quartil 1: 0,7 punts; quartil 2: 0,2 punts. No autor/a principal en revistes del decil 1: 0,3 punts; quartil 1: 0,15 punts. S'acreditarà mitjançant la presentació dels articles.

– Estades en centres d'investigació (màxim 1 punt): 0,2 punts per mes. S'acreditarà mitjançant certificat emès pel centre receptor d'haver realitzat l'estada.

Plaça número: 84. Infermer/a d'AACC en Dermatologia. Àrea: Investigació/Dermatologia.

Retribució bruta anual/20 hores setmanals: 9.691,33 €

Funcions: Col·laborar en els assajos clínics de l'Àrea de Dermatologia, recollint col·laboracions i assistint com a infermer/a a el pacient en presa de mostres biològiques i processament i enviament d'aquestes, aplicació de diferents protocols d'infermeria del pacient d'AACC de l'Àrea de Dermatologia, administració de medicació i monitoratge del pacient de l'Àrea de Dermatologia participant en l'AACC, seguint els protocols marcats per l'assaig. Presa de mostres biològiques requerides en l'estudi, processament i enviament d'aquestes. Aplicació de protocols d'infermeria requerits en l'AACC de l'Àrea de Dermatologia (injectables, extraccions, proves, etc.). Administració de medicació a pacients dels AACC de Dermatologia. Monitoratge dels pacients participants en AACC de dermatologia. Emplenament corresponent del CDR. Resolució de *queries* relacionades amb procediments d'infermeria relacionats amb AACC de dermatologia.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 2 del MECES o nivell 6 de l'EQF, corresponent amb un títol de Grau o Diplomatura en Infermeria, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent, d'acord amb els plans d'estudi vigents que habiliten per a exercir les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2. Altres mèrits

– Participació en AACC i/o projectes investigació: 2,5 punts per AACC i/o projecte (màxim 10 punts). S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat col·laboradora.

Grupo de Investigación en Enfermedad de Alzheimer. Diseñar experimentos de investigación básica y traslacional en el área de neurología Alzheimer, identificando nuevas líneas de investigación. Asesorar y desarrollar métodos analíticos para identificación de nuevos biomarcadores en investigación básica de laboratorio aplicando diferentes técnicas ómicas, cromatográficas y de espectrometría de masas. Coordinar el trabajo experimental con la parte clínica dentro del grupo de investigación. Redactar proyectos de investigación para la captación de fondos públicos y privados y gestionar su desarrollo. Preparar informes y protocolos para la aprobación de los procedimientos experimentales por parte de los organismos institucionales correspondientes. Analizar e interpretar los resultados de los proyectos de investigación. Gestionar económicamente los recursos económicos obtenidos en los proyectos (compras, servicios, etc.). Difundir los resultados de las investigaciones biomédicas en congresos y revistas científicas indexadas (nacionales e internacionales). Coordinar, tutelar y dirigir alumnos de prácticas, grado, máster y/o tesis doctoral.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 4 del MECES o nivel 8 del EQF, correspondiente con el título de Doctor/a en el ámbito de la medicina, química, bioquímica, biología, biotecnología, biomedicina, farmacia, veterinaria o ingeniería relacionada con el ámbito biomédico, así como cualquier titulación con denominación equivalente que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2. Otros méritos

– Participación en proyectos de investigación de convocatorias competitivas relacionados con el objeto de la plaza (máximo 7 puntos): como IP de proyectos de plan nacional: 3,5 puntos; de proyectos autonómicos: 2,5 puntos; de proyectos internacionales: 6 puntos; de otros proyectos competitivos: 1,5 puntos. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad beneficiaria o colaboradora.

– Contribuciones científicas en la línea de investigación objeto de la plaza. Se valorarán las 10 mejores publicaciones indexadas en JCR 2022 o aceptadas para su publicación. No son válidos: artículos enviados, cartas al editor, editoriales o capítulos de libros. (máximo 7 puntos): autor principal (primer, sènior o autor de correspondencia) en revistas del decil 1: 2 puntos; cuartil 1: 0,7 puntos; cuartil 2: 0,2 puntos. No autor principal en revistas del decil 1: 0,3 puntos; cuartil 1: 0,15 puntos. Se acreditará mediante la presentación de los artículos.

– Estancias en centros de investigación (máximo 1 punto): 0,2 puntos por mes. Se acreditará mediante certificado emitido por el centro receptor de haber realizado la estancia.

Plaça número: 84. Enfermero/a EECC en dermatología. Àrea: Investigació/Dermatologia.

Retribució bruta anual/20 hores setmanals: 9.691,33 €

Funciones: Colaborar en los ensayos clínicos del área de dermatología, recogiendo colaboraciones y asistiendo como enfermero/a al paciente en toma de muestras biológicas y procesamiento y envío de las mismas, aplicación de diferentes protocolos de enfermería del paciente de EECC del área de dermatología, administración de medicación y monitorización del paciente del área de dermatología participante en el EECC, siguiendo los protocolos marcados por el ensayo. Toma de muestras biológicas requeridas en el estudio, procesamiento y envío de las mismas. Aplicación de protocolos de enfermería requeridos en el EECC del área de dermatología (inyectables, extracciones, pruebas, etc.). Administración de medicación a pacientes de los EECC de dermatología. Monitorización de los pacientes participantes en EECC de dermatología. Cumplimentación correspondiente del CDR. Resolució de *queries* relacionadas con procedimientos de enfermería relacionados con EECC de dermatología.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 2 del MECES o nivel 6 del EQF, correspondiente con un título de Grado o Diplomatura en Enfermería, así como cualquier titulación con denominación equivalente, de acuerdo con los planes de estudio vigentes que habiliten para ejercer las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2. Otros méritos

– Participación en EECC y/o proyectos investigación: 2,5 puntos por EECC y/o proyecto (máximo 10 puntos). Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad colaboradora.



– Capacitació en Bona Pràctica Clínica (BPC) i/o en Bona Pràctica Clínica en Laboratori (BPCL) i/o Capacitació IATA per al transport de substàncies perilloses, incloent-hi mostres biològiques (categoria A i B), en vigor (màxim 5 punts): 2,5 punts per certificat. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat competent.

Plaça número: 85. Científic/a de Dades Júnior. Àrea: Investigació/Big Data

Retribució bruta anual: 28.005,88 €

Funcions: Explotar les dades emmagatzemades en les diferents bases de dades dels sistemes d'informació de l'IIS La Fe amb l'objectiu de generar coneixement i ajudar a la presa de decisions en l'àmbit clínic. Proporcionar serveis tècnics especialitzats de Big Data als diferents grups d'investigació de l'IIS La Fe, així com a altres centres i entitats, públics i privats, en el seu àmbit d'actuació. Extracció de dades estructurades i no estructurades de la Plataforma de Big Data del Departament de Salut València La Fe. Preparació de dades estructurades i no estructurades. Proporcionar serveis tècnics especialitzats de Big Data als diferents grups d'investigació de l'IIS La Fe, així com a altres centres i entitats, públics i privats, en el seu àmbit d'actuació. Ús de tècniques Big Data i de *Machine Learning* amb l'objectiu de crear models d'ajuda a la decisió clínica i models predictius. Millorar l'accessibilitat de les dades massives disponibles en els sistemes d'informació de l'Hospital. Col·laboració en la redacció de sol·licituds de finançament de projectes R+D+I. Execució de projectes d'investigació. Elaboració d'informes, coordinació d'activitats internes, assistència a reunions i preparació de lliurables. Interpretació dels resultats obtinguts. Difusió dels resultats que deriven dels projectes d'investigació.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 3 del MECES o nivell 7 de l'EQF, corresponent amb els títols de Màster o Llicenciatura que, d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a exercir les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2. Altres mèrits

– Participació com a col·laborador en projectes d'investigació de convocatòries competitives relacionats amb l'objecte de la plaça (màxim 7,5 punts): 1,5 punts per projecte. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat beneficiària o col·laboradora.

– Contribucions científiques en la línia d'investigació objecte de la plaça (màxim 7,5 punts): 1 punt per article científic publicat en revista indexada; 0,5 punts per participació en comunicacions a congressos. S'acreditarà mitjançant la presentació dels articles o certificat de la comunicació o la presentació del llibre d'*abstracts*.

Plaça número: 86. Investigador/a Doctor/a en Citometria de Flux en Unitat Diagnòstica Hematològica. Àrea: Investigació/Laboratori Hematologia,

Retribució bruta anual: 31.329,57 €

Funcions: Investigar i implementar noves aplicacions en el camp de la citometria de flux i tècniques de *Next Generation Flow* aplicades al diagnòstic i monitoratge de neoplàsies hematològiques i immunologia amb un enfocament traslacional en el Laboratori de Citometria de Flux de la Unitat de Diagnòstica Hematològica (UDHEM). Dissenyar, desenvolupar i coordinar projectes d'investigació en noves aplicacions en hematologia i immunologia mitjançant citometria de flux. Dissenyar experiments d'investigació bàsica, clínica i traslacional en l'àrea. Processar mostres, analitzar dades i emetre informes de citometria. Gestionar sol·licitud de reactius. Control i revisió dels programes de qualitat, calibratge d'equips i estandardització en el laboratori: control de qualitat de les mostres. Redactar projectes d'investigació per a la captació de fons públics i privats. Assessorament científicotècnic en citometria i *cell sorting*; resolució de problemes tècnics i informàtics. Analitzar i interpretar els resultats dels projectes d'investigació. Gestionar econòmicament els recursos econòmics obtinguts en els projectes (compres, serveis, etc.). Difondre els resultats de les investigacions biomèdiques a congressos i revistes científiques (nacionals i internacionals). Coordinar, tutelar i dirigir alumnes de pràctiques, grau, màster i/o tesi doctoral.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 4 del MECES o nivell 8 de l'EQF, corresponent amb el títol de Doctor/a en l'àmbit de

– Capacitación en Buenas Prácticas Clínicas (BPC) y/o en Buenas Prácticas Clínicas en Laboratorio (BPCL) y/o Capacitación IATA para el transporte de sustancias peligrosas, incluyendo muestras biológicas (categoría A y B), en vigor (máximo 5 puntos): 2,5 puntos por certificado. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad competente.

Plaza número: 85. Científico/a de datos junior. Área: Investigación/Big Data

Retribución bruta anual: 28.005,88 €

Funciones: Explotar los datos almacenados en las diferentes bases de datos de los sistemas de información del IIS La Fe con el objetivo de generar conocimiento y ayudar a la toma de decisiones a nivel clínico. Proporcionar servicios técnicos especializados de Big Data a los diferentes grupos de investigación del IIS La Fe, así como a otros centros y entidades, públicos y privados, en su ámbito de actuación. Extracción de datos estructurados y no estructurados de la Plataforma de Big Data del Departamento de Salud Valencia La Fe. Preparación de datos estructurados y no estructurados. Proporcionar servicios técnicos especializados de Big Data a los diferentes grupos de investigación del IIS La Fe, así como a otros centros y entidades, públicos y privados, en su ámbito de actuación. Uso de técnicas Big Data y de *Machine Learning* con el objetivo de crear modelos de ayuda a la decisión clínica y modelos predictivos. Mejorar la accesibilidad de los datos masivos disponibles en los sistemas de información del Hospital. Colaboración en la redacción de solicitudes de financiación de proyectos I+D+I. Ejecución de proyectos de investigación. Elaboración de informes, coordinación de actividades internas, asistencia a reuniones y preparación de entregables. Interpretación de los resultados obtenidos. Difusión de los resultados que deriven de los proyectos de investigación.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 3 del MECES o nivel 7 del EQF, correspondiente con los títulos de Máster o Licenciatura que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para ejercer las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2. Otros méritos

– Participación como colaborador/a en proyectos de investigación de convocatorias competitivas relacionados con el objeto de la plaza (máximo 7,5 puntos): 1,5 puntos por proyecto. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad beneficiaria o colaboradora.

– Contribuciones científicas en la línea de investigación objeto de la plaza (máximo 7,5 puntos): 1 punto por artículo científico publicado en revista indexada; 0,5 puntos por participación en comunicaciones a congresos. Se acreditará mediante la presentación de los artículos o certificado de la comunicación o la presentación del libro de *abstracts*.

Plaza número: 86. Investigador/a doctor/a en citometría de flujo en Unidad Diagnóstica Hematológica. Área: Investigación/Laboratorio Hematología,

Retribución bruta anual: 31.329,57 €

Funciones: Investigar e implementar nuevas aplicaciones en el campo de la citometría de flujo y técnicas de *Next Generation Flow* aplicadas al diagnóstico y monitorización de neoplasias hematológicas e inmunología con un enfoque traslacional en el Laboratorio de Citometría de Flujo de la Unidad de Diagnóstico Hematológico (UDHEM). Diseñar, desarrollar y coordinar proyectos de investigación en nuevas aplicaciones en hematología e inmunología mediante citometría de flujo. Diseñar experimentos de investigación básica, clínica y traslacional en el área. Procesar muestras, analizar datos y emitir informes de citometría. Gestionar solicitud de reactivos. Control y revisión de los programas de calidad, calibración de equipos y estandarización en el laboratorio: control de calidad de las muestras. Redactar proyectos de investigación para la captación de fondos públicos y privados. Asesoramiento científico-técnico en citometría y *cell sorting*; resolución de problemas técnicos e informáticos. Analizar e interpretar los resultados de los proyectos de investigación. Gestionar económicamente los recursos económicos obtenidos en los proyectos (compras, servicios, etc.). Difundir los resultados de las investigaciones biomédicas en congresos y revistas científicas (nacionales e internacionales). Coordinar, tutelar y dirigir alumnos de prácticas, grado, máster y/o tesis doctoral.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 4 del MECES o nivel 8 del EQF, correspondiente con el título de Doctor/a



la medicina, química, bioquímica, biologia, biotecnologia, biomedicina, farmàcia, veterinària o enginyeria relacionada amb l'àmbit biomèdic, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent que, d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a l'exercici de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2. Altres mèrits

– Participació en projectes d'investigació de convocatòries competitives relacionats amb el lloc (màxim 5 punts): com a col·laborador/a de projectes de pla nacional: 2,5 punts; en projectes autonòmics: 1,5 punts; en projectes internacionals: 4 punts; en altres projectes competitiu: 0,5 punts. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat beneficiària o col·laboradora.

– Contribucions científiques en la línia d'investigació objecte de la plaça. Es valoraran les 10 millors publicacions indexades en JCR 2022 o acceptades per a la seua publicació. No són vàlids: articles enviats, cartes a l'editor, editorials o capítols de llibres. (màxim 5 punts): autor/a principal (primer, sènior o autor/a de correspondència) en revistes del decil 1: 2,5 punts; quartil 1: 1,5 punts; quartil 2: 0,5 punts. No autor/a principal en revistes del decil 1: 1,5 punts; quartil 1: 1 punt; quartil 2: 0,5 punts. S'acreditarà mitjançant la presentació dels articles.

– Comunicacions a congressos de l'àrea (màxim 5 punts): Nacionals: 1 punt; internacionals: 2 punts. S'acreditarà mitjançant certificat de la comunicació o la presentació del llibre d'*abstracts*.

Plaça número: 87. Tècnic/a Superior d'investigació en Neuroimmunologia. Àrea: Investigació/Neuroimmunologia.

Retribució bruta anual: 25.835,02 €

Funcions: Promocionar, desenvolupar i gestionar les activitats i iniciatives d'investigació, tecnològiques i d'innovació sobre la base dels principis d'ètica i integritat. Elaborar informes, memòries i anàlisis de resultats, principalment en estudis de biomarcadors serològics i tecnologia SIMOA. Posada en marxa d'AACC i investigació clínica bàsica centrada en estudis de biomarcadors serològics i tecnologia SIMOA. Desenvolupar projectes d'investigació per a fomentar l'avanç de la investigació biomèdica en neuroimmunologia. Donar servei en estudis de biomarcadors serològics i tecnologia SIMOA. Cerca de finançament per a projectes d'investigació. Analitzar i elaborar informes de resultats. Difondre els resultats de les investigacions biomèdiques a congressos i revistes científiques (nacionals i internacionals). Coordinar, tutelar i dirigir alumnes de pràctiques, grau, màster i/o tesi doctoral, així com participar en accions formatives de les unitats i serveis clínics associats.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 3 del MECES o nivell 7 de l'EQF, corresponent amb els títols de Màster o Llicenciatura en l'àmbit de la medicina, química, bioquímica, biologia, biotecnologia, biomedicina, farmàcia, veterinària o enginyeria relacionada amb l'àmbit biomèdic, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent que, d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a l'exercici de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2. Altres mèrits

– Participació com a col·laborador/a en projectes d'investigació de convocatòries competitives relacionats amb l'objecte de la plaça (màxim 7,5 punts): 1,5 punts per projecte. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat beneficiària o col·laboradora.

– Contribucions científiques en la línia d'investigació objecte de la plaça (màxim 7,5 punts): 1 punt per article científic publicat en revista indexada; 0,5 punts per participació en comunicacions a congressos. S'acreditarà mitjançant la presentació dels articles o certificat de la comunicació o la presentació del llibre d'*abstracts*.

Plaça número: 89. Infermer/a – Fisioterapeuta. Àrea: Investigació/ Patologia Neuromuscular i Atàxies

Retribució bruta anual: 22.557,33 €

Funcions: Col·laborar en els assajos clínics del Grup de Patologia Neuromuscular i Atàxies, Àrea de Miopaties/Malalties Musculars assistint com a infermer/a i fisioterapeuta al pacient. Control de procediments i gestió de l'agenda diàriament dels assajos clínics i estudis que es desenvolupen a l'àrea. Revisió diària d'històries clíniques de pacients a la recerca de candidats potencials per a participar en els assajos clínics que es desenvolupen a l'àrea. Procediments relacionats amb els assa-

en el àmbito de la medicina, química, bioquímica, biología, biotecnología, biomedicina, farmacia, veterinaria o ingeniería relacionada con el àmbito biomédico, así como cualquier titulación con denominación equivalente que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2. Otros méritos

– Participación en proyectos de investigación de convocatorias competitivas relacionados con el puesto (máximo 5 puntos): como colaborador/a de proyectos de plan nacional: 2,5 puntos; en proyectos autonómicos: 1,5 puntos; en proyectos internacionales: 4 puntos; en otros proyectos competitivos: 0,5 puntos. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad beneficiaria o colaboradora.

– Contribuciones científicas en la línea de investigación objeto de la plaza. Se valorarán las 10 mejores publicaciones indexadas en JCR2022 o aceptadas para su publicación. No son válidos: artículos enviados, cartas al editor, editoriales o capítulos de libros. (máximo 5 puntos): autor principal (primer, sènior o autor de correspondencia) en revistas del decil 1: 2,5 puntos; cuartil 1: 1,5 puntos; cuartil 2: 0,5 puntos. No autor principal en revistas del Decil 1: 1,5 puntos; cuartil 1: 1 punto; cuartil 2: 0,5 puntos. Se acreditará mediante la presentación de los artículos.

– Comunicaciones en congresos del área (máximo 5 puntos): Nacionales: 1 puntos; internacionales: 2 puntos. Se acreditará mediante certificado de la comunicación o la presentación del libro de *abstracts*.

Plaça número: 87. Tècnic/a Superior de investigació en neuroimmunologia. Àrea: Investigació/Neuroimmunologia.

Retribució bruta anual: 25.835,02 €

Funciones: Promocionar, desarrollar y gestionar las actividades e iniciativas de investigación, tecnológicas y de innovación en base a principios de ética e integridad. Elaborar informes, memorias y análisis de resultados, principalmente en estudios de biomarcadores serológicos y tecnología SIMOA. Puesta en marcha de EECC e investigación clínica básica centrada en estudios de biomarcadores serológicos y tecnología SIMOA. Desarrollar proyectos de investigación para fomentar el avance de la investigación biomédica en neuroimmunología. Dar servicio en estudios de biomarcadores serológicos y Tecnología SIMOA. Búsqueda de financiación para proyectos de investigación. Analizar y elaborar informes de resultados. Difundir los resultados de las investigaciones biomédicas en congresos y revistas científicas (nacionales e internacionales). Coordinar, tutelar y dirigir alumnos de prácticas, grado, máster y/o tesis doctoral, así como participar en acciones formativas de las unidades y servicios clínicos asociados.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 3 del MECES o nivell 7 del EQF, corresponent amb els títols de Màster o Llicenciatura en el àmbito de la medicina, química, bioquímica, biología, biotecnología, biomedicina, farmacia, veterinaria o ingeniería relacionada con el àmbito biomédico, así como cualquier titulación con denominación equivalente que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2. Otros méritos

– Participación como colaborador/a en proyectos de investigación de convocatorias competitivas relacionados con el objeto de la plaza (máximo 7,5 puntos): 1,5 puntos por proyecto. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad beneficiaria o colaboradora.

– Contribuciones científicas en la línea de investigación objeto de la plaza (máximo 7,5 puntos): 1 punto por artículo científico publicado en revista indexada; 0,5 puntos por participación en comunicaciones en congresos. Se acreditará mediante la presentación de los artículos o certificado de la comunicación o la presentación del libro de *abstracts*.

Plaça número: 89. Enfermero/a – Fisioterapeuta. Àrea: Investigació/ Patología Neuromuscular y Ataxias

Retribució bruta anual: 22.557,33 €

Funciones: Colaborar en los ensayos clínicos del Grupo de Patología Neuromuscular y Ataxias, Área de Miopatías/Enfermedades Musculares asistiendo como enfermero/a y fisioterapeuta al paciente. Control de procedimientos y gestión de la agenda a diario de los ensayos clínicos y estudios que se desarrollen en la mencionada área. Revisión diaria de historias clínicas de pacientes en busca de candidatos potenciales a participar en los ensayos clínicos que se desarrollen



jos clínics desenvolupats a l'àrea. Tasques pròpies d'infermeria com a extracció de sang, pesar i tallar, presa de constants vitals, administració de medicació, realització d'espirometries, qüestionaris de salut. Tasques pròpies de fisioteràpia, concretament, realitzar escales i proves funcionals estandaritzades als pacients. Emplenament dels Quaderns de Recollida de Dades i resolució de *queries*. Notificació de reaccions adverses. Enviament i recepció de mostres biològiques, medicació i documentació relativa a cada assaig clínic. Mantindre correspondència amb els promotors, monitors, així com dur a terme totes les tasques i gestions necessàries per a realitzar les visites d'inici, monitoratge, tancament, etc. Aplicar les normes BPC, així com els PNTs pertinents. Manteniment de l'arxiu de l'investigador. Dispensació de la medicació de cada assaig clínic, si el precisa, des de la farmàcia de l'hospital. Gestió de la documentació local de cada assaig clínic. Gestió econòmica dels estudis i assajos en el marc de l'àrea (emissió de factures, despeses/pagaments derivats de la realització dels assajos, donacions, cursos, formació, etc.). Participació en l'elaboració i publicació d'articles científics derivats dels resultats dels estudis i assajos que es desenvolupen en l'àrea.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 2 del MECES o nivell 6 de l'EQF, corresponent amb un títol de Grau o Diplomatura en Infermeria i Fisioteràpia, d'acord amb els plans d'estudi vigent que habiliten per a exercir les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2. Altres mèrits

– Participació en AACC i/o projectes d'investigació: 2,5 punts per AACC i/o projecte (màxim 10 punts). S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat col·laboradora.

– Capacitació en Bones Pràctiques Clíniques (BPC) i/o en Bones Pràctiques Clíniques en Laboratori (BPCL) i/o Capacitació IATA per al transport de substàncies perilloses, incloent-hi mostres biològiques (categoria A i B), en vigor (màxim 5 punts): 2,5 punts per certificat. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat competent.

Plaça número: 90. Investigador/a Doctor/a especialista Àrea Medicina Reproductiva. Àrea: Investigació/Medicina Reproductiva.

Retribució bruta anual: 45.661,76 €

Funcions: Liderar, desenvolupar i coordinar la investigació de l'equip multidisciplinari d'investigació en medicina maternofetal, mitjançant la sol·licitud i desenvolupament de projectes d'investigació, la direcció de tesis doctorals i TFM, l'establiment de noves col·laboracions nacionals i internacionals, la publicació en revistes d'alt factor d'impacte i la presentació de comunicacions a congressos. Liderar al grup d'investigadors en l'Àrea de la Medicina Maternofetal. Dissenyar, desenvolupar i coordinar projectes d'investigació per a fomentar l'avanç de la investigació biomèdica. Coordinació del laboratori d'investigació en medicina maternofetal. Dissenyar experiments d'investigació bàsica i clínica en l'Àrea de Medicina Reproductiva d'Alt Nivell. Redactar i desenvolupar projectes d'investigació per a la captació de fons públics i privats. Desenvolupar i dur a terme tècniques i protocols d'investigació. Analitzar i interpretar els resultats dels projectes d'investigació. Gestionar econòmicament els recursos econòmics obtinguts en els projectes (compres, serveis, etc.). Difondre els resultats de les investigacions biomèdiques a congressos i revistes científiques (nacionals i internacionals). Coordinar, tutelar i dirigir alumnes de pràctiques, grau, màster i/o tesi doctoral, així com participar en accions formatives de les unitats i serveis clínics associats.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 4 del MECES o nivell 8 de l'EQF, corresponent amb el títol de Doctor/a en l'àmbit de la medicina, química, bioquímica, biologia, biotecnologia, biomedicina, farmàcia, veterinària o enginyeria relacionada amb l'àmbit biomèdic, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent que, d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a l'exercici de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2. Altres mèrits

– Participació en projectes d'investigació de convocatòries competitives relacionats amb l'objecte de la plaça (màxim 7 punts): com a IP de

en la mencionada àrea. Procedimientos relacionados con los ensayos clínicos desarrollados en el área. Labores propias de enfermería como extracción de sangre, pesar y tallar, toma de constantes vitales, administración de medicación, realización de espirometrías, cuestionarios de salud. Labores propias de fisioterapia, concretamente realizar escalas y pruebas funcionales estandarizadas a los pacientes. Cumplimentación de los Cuadernos de Recogida de Datos (CRD) y resolución de *queries*. Notificación de reacciones adversas. Envío y recepción de muestras biológicas, medicación y documentación relativa a cada ensayo clínico. Mantener correspondencia con los promotores, monitores, así como llevar a cabo todas las tareas y gestiones necesarias para realizar las visitas de inicio, monitorización, cierre, etc. Aplicar las normas BPC, así como los PNTs pertinentes. Mantenimiento del archivo del investigador. Dispensación de la medicación de cada ensayo clínico, si lo precisa, desde la farmacia del hospital. Gestión de la documentación local de cada ensayo clínico. Gestión económica de los estudios y ensayos en el marco de la mencionada área (emisión de facturas, gastos/pagos derivados de la realización de los ensayos, donaciones, cursos, formación, etc.). Participación en la elaboración y publicación de artículos científicos derivados de los resultados de los estudios y ensayos que se desarrollan en el Área.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 2 del MECES o nivel 6 del EQF, correspondiente con un título de Grado o Diplomatura en Enfermería y Fisioterapia, de acuerdo con los planes de estudio vigente que habiliten para ejercer las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2. Otros méritos

– Participación en EECC y/o proyectos de investigación: 2,5 puntos por EECC y/o proyecto (máximo 10 puntos). Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad colaboradora.

– Capacitación en Buenas Prácticas Clínicas (BPC) y/o en Buenas Prácticas Clínicas en Laboratorio (BPCL) y/o Capacitación IATA para el transporte de sustancias peligrosas, incluyendo muestras biológicas (categoría A y B), en vigor (máximo 5 puntos): 2,5 puntos por certificado. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad competente.

Plaça número: 90. Investigador/a doctor/a Especialista Àrea Medicina Reproductiva. Àrea: Investigació/Medicina Reproductiva.

Retribució bruta anual: 45.661,76 €

Funciones: Liderar, desarrollar y coordinar la investigación del equipo multidisciplinar de investigación en medicina materno fetal, mediante la solicitud y desarrollo de proyectos de investigación, la dirección de tesis doctorales y TFM, el establecimiento de nuevas colaboraciones nacionales e internacionales, la publicación en revistas de alto factor de impacto y la presentación de comunicaciones en congresos. Liderar al grupo de investigadores en el área de la medicina materno fetal. Diseñar, desarrollar y coordinar proyectos de investigación para fomentar el avance de la investigación biomédica. Coordinación del laboratorio de investigación en medicina materno fetal. Diseñar experimentos de investigación básica y clínica en el área de medicina reproductiva de alto nivel. Redactar y desarrollar proyectos de investigación para la captación de fondos públicos y privados. Desarrollar y llevar a cabo técnicas y protocolos de investigación. Analizar e interpretar los resultados de los proyectos de investigación. Gestionar económicamente los recursos económicos obtenidos en los proyectos (compras, servicios, etc.). Difundir los resultados de las investigaciones biomédicas en congresos y revistas científicas (nacionales e internacionales). Coordinar, tutelar y dirigir alumnos de prácticas, grado, máster y/o tesis doctoral, así como participar en acciones formativas de las unidades y servicios clínicos asociados.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 4 del MECES o nivel 8 del EQF, correspondiente con el título de Doctor/a en el ámbito de la medicina, química, bioquímica, biología, biotecnología, biomedicina, farmacia, veterinaria o ingeniería relacionada con el ámbito biomédico, así como cualquier titulación con denominación equivalente que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2. Otros méritos

– Participación en proyectos de investigación de convocatorias competitivas relacionados con el objeto de la plaza (máximo 7 puntos):

projectes de pla nacional: 3,5 punts; de projectes autonòmics: 2,5 punts; de projectes internacionals: 6 punts; d'altres projectes competitius: 1,5 punts. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat beneficiària o col·laboradora.

– Contribucions científiques en la línia d'investigació objecte de la plaça. Es valoraran les 10 millors publicacions indexades en JCR 2022 o acceptades per a la seua publicació. No són vàlids: articles enviats, cartes a l'editor, editorials o capítols de llibres. (màxim 7 punts): autor/a principal (primer, sènior o autor/a de correspondència) en revistes del decil 1: 2 punts; quartil 1: 0,7 punts; quartil 2: 0,2 punts. No autor/a principal en revistes del decil 1: 0,3 punts; quartil 1: 0,15 punts. S'acreditarà mitjançant la presentació dels articles.

– Estades en centres d'investigació (màxim 1 punt): 0,2 punts per mes. S'acreditarà mitjançant certificat emès pel centre receptor d'haver realitzat l'estada.

Plaça número: 91. Study Coordinator sènior en investigació en Linfoma i Mieloma. Àrea: Investigació/Hematologia Clínica.

Retribució bruta anual: 29.335,79 €

Funcions: Servir d'enllaç entre les diferents figures participants en el desenvolupament d'AACC i estudis observacionals del Grup Acreditat d'Investigació en Hematologia, gestionant la documentació relacionada projectes d'investigació i AACC, programant les visites i procediments marcats pels protocols, així com el seguiment als participants durant l'estudi. Gestionar la documentació de posada en marxa i fi d'AACC en el grup, essencialment centrada en limfoma i mieloma. Gestionar la documentació generada durant els AACC essencialment de limfoma i mieloma. Revisar l'elegibilitat dels participants per als estudis essencialment de limfoma i mieloma. Organitzar el seguiment dels pacients participants de l'estudi essencialment de limfoma i mieloma, així com reservar les corresponents cites i procediments. Assignar medicació oral, intravenosa o subcutània quan corresponga, a través dels sistemes interactius tecnològics. Seguiment i comprovació, juntament amb l'investigador/a, d'una correcta adherència al tractament oral. Recollir i introduir dades generades durant l'estudi en CRF. Gestionar *queries* de monitors. Comunicar i realitzar seguiment d'esdeveniments adversos. Assegurar el compliment en matèria de qualitat de la normativa aplicable. Revisió i actualització de tots els protocols, vies i guies clíniques. Gestió del material, arxiu, equips i dispositius proporcionats per als estudis essencialment de limfoma i mieloma. Gestió econòmica dels estudis clínics essencialment de limfoma i mieloma: revisió de factures emeses pel promotor i despeses de pacients. Supervisió de pagaments als serveis col·laboradors en els estudis clínics.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 3 del MECES o nivell 7 de l'EQF, corresponent amb els títols de Màster o Llicenciatura en l'àmbit de la medicina, química, bioquímica, biologia, biotecnologia, biomedicina, farmàcia, veterinària o enginyeria relacionada amb l'àmbit biomèdic, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent, que d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a l'exercici de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2. Altres mèrits

– Participació en assajos clínics relacionats amb l'objecte de la plaça (màxim 5 punts): 1 punt per AACC. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat col·laboradora.

– Participació en contribucions científiques i/o activitats divulgatives en la línia d'investigació objecte de la plaça (màxim 5 punts): 2 punts per article científic publicat en revista indexada; 1 punt per participació en comunicacions a congressos/activitat. S'acreditarà mitjançant la presentació de les contribucions o certificat corresponent.

– Capacitació en Bones Pràctiques Clíniques (BPC) i/o en Bones Pràctiques Clíniques en Laboratori (BPCL) i/o Capacitació IATA per al transport de substàncies perilloses, incloent-hi mostres biològiques (categoria A i B) en vigor (màxim 5 punts): 2,5 punts per certificat. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat competent.

como IP de proyectos de plan nacional: 3,5 puntos; de proyectos autonómicos: 2,5 puntos; de proyectos internacionales: 6 puntos; de otros proyectos competitivos: 1,5 puntos. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad beneficiaria o colaboradora.

– Contribuciones científicas en la línea de investigación objeto de la plaza. Se valorarán las 10 mejores publicaciones indexadas en JCR 2022 o aceptadas para su publicación. No son válidos: artículos enviados, cartas al editor, editoriales o capítulos de libros. (máximo 7 puntos): autor principal (primer, sènior o autor de correspondencia) en revistas del decil 1: 2 puntos; cuartil 1: 0,7 puntos; cuartil 2: 0,2 puntos. No autor principal en revistas del decil 1: 0,3 puntos; cuartil 1: 0,15 puntos. Se acreditará mediante la presentación de los artículos.

– Estancias en centros de investigación (máximo 1 punto): 0,2 puntos por mes. Se acreditará mediante certificado emitido por el centro receptor de haber realizado la estancia.

Plaça número: 91. Study Coordinator sènior en investigació en Linfoma i Mieloma. Àrea: Investigació/Hematologia Clínica.

Retribució bruta anual: 29.335,79 €

Funciones: Servir de enlace entre las diferentes figuras participantes en el desarrollo de EECC y estudios observacionales del Grupo Acreditado de Investigación en Hematología, gestionando la documentación relacionada proyectos de investigación y EECC, programando las visitas y procedimientos marcados por los protocolos, así como seguimiento a los participantes durante el estudio. Gestionar la documentación de puesta en marcha y fin de EECC en el grupo, esencialmente centrada en linfoma y mieloma. Gestionar la documentación generada durante los EECC esencialmente de linfoma y mieloma. Revisar la elegibilidad de los participantes para los estudios esencialmente de linfoma y mieloma. Organizar el seguimiento de los pacientes participantes del estudio esencialmente de linfoma y mieloma, así como reservar las correspondientes citas y procedimientos. Asignar medicación oral, intravenosa o subcutánea cuando corresponda, a través de los sistemas interactivos tecnológicos. Seguimiento y comprobación, junto con el investigador, de una correcta adherencia al tratamiento oral. Recoger e introducir datos generados durante el estudio en CRF. Gestionar *queries* de monitores. Comunicar y realizar seguimiento de acontecimientos adversos. Asegurar el cumplimiento en materia de calidad de la normativa aplicable. Revisión y actualización de todos los protocolos, vías y guías clínicas. Gestión del material, archivo, equipos y dispositivos proporcionados para los estudios esencialmente de linfoma y mieloma. Gestión económica de los estudios clínicos esencialmente de linfoma y mieloma: revisión de facturas emitidas por el promotor y gastos de pacientes. Supervisión de pagos a los servicios colaboradores en los estudios clínicos.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 3 del MECES o nivel 7 del EQF, correspondiente con los títulos de Máster o Licenciatura en el ámbito de la medicina, química, bioquímica, biología, biotecnología, biomedicina, farmacia, veterinaria o ingeniería relacionada con el ámbito biomédico, así como cualquier titulación con denominación equivalente que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2. Otros méritos

– Participación en ensayos clínicos relacionados con el objeto de la plaza (máximo 5 puntos): 1 punto por EECC. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad colaboradora. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad colaboradora.

– Participación en contribuciones científicas y/o actividades divulgativas en la línea de investigación objeto de la plaza (máximo 5 puntos): 2 puntos por artículo científico publicado en revista indexada; 1 punto por participación en comunicaciones en congresos/actividad. Se acreditará mediante la presentación de las contribuciones o certificado correspondiente.

– Capacitación en Buenas Prácticas Clínicas (BPC) y/o en Buenas Prácticas Clínicas en Laboratorio (BPCL) y/o Capacitación IATA para el transporte de sustancias peligrosas, incluyendo muestras biológicas (categoria A y B) en vigor (máximo 5 puntos): 2,5 puntos por certificado. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad competente.



Plaça número: 92. Study Coordinator en investigació en Leucèmia Aguda i Síndromes Mielodisplàsics. Àrea: Investigació/Hematologia Clínica

Retribució bruta anual: 28.606,99 €

Funcions: Servir d'enllaç entre les diferents figures participants en el desenvolupament d'AACC i estudis observacionals del Grup Acreditat d'Investigació en Hematologia, gestionant la documentació relacionada amb projectes d'investigació i AACC, programant les visites i procediments marcats pels protocols, així com seguiment als participants durant l'estudi. Gestionar la documentació de posada en marxa seguiment i fi d'AACC en el grup, essencialment centrada en limfoma i mieloma. Programar i assistir a les visites de selecció, inici, monitoratge i tancament. Preparació d'auditories i inspeccions d'agències reguladores del Grup Acreditat d'Investigació en Hematologia. Organitzar el seguiment dels pacients participants de l'estudi, així com reservar les corresponents cites i procediments. Assignar medicació oral, intravenosa o subcutània quan corresponga, a través dels sistemes interactius tecnològics. Seguiment i comprovació, juntament amb l'investigador/a, d'una correcta adherència al tractament oral. Realitzar qüestionaris de qualitat de vida. Recollir i introduir dades generades durant l'estudi en CRF. Gestionar *queries* de monitors i de laboratori central. Comunicar i realitzar seguiment d'esdeveniments adversos i SAEs. Assegurar el compliment en matèria de qualitat de la normativa aplicable. Revisió i actualització de tots els protocols, vies i guies clíniques. Gestió del material, arxiu, equips i dispositius proporcionats per als estudis del Grup Acreditat d'Investigació en Hematologia. Gestió econòmica dels estudis clínics del Grup Acreditat d'Investigació en Hematologia: revisió de factures emeses pel promotor i despeses de pacients. Supervisió de pagaments als serveis col·laboradors en els estudis clínics. Atendre auditories externes i internes del Grup Acreditat d'Investigació en Hematologia.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 3 del MECES o nivell 7 de l'EQF, corresponent amb els títols de Màster o Llicenciatura, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent, que d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a l'exercici de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2. Altres mèrits

– Participació en assajos clínics relacionats amb l'objecte de la plaça (màxim 5 punts): 1 punt per AACC. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat col·laboradora.

– Participació en contribucions científiques i/o activitats divulgatives en la línia d'investigació objecte de la plaça (màxim 5 punts): 2 punts per article científic publicat en revista indexada; 1 punt per participació en comunicacions a congressos/activitat. S'acreditarà mitjançant la presentació de les contribucions o certificat corresponent.

– Capacitació en Bones Pràctiques Clíniques (BPC) i/o en Bones pràctiques Clíniques en Laboratori (BPCL) i/o Capacitació IATA per al transport de substàncies perilloses, incloent-hi mostres biològiques (categoria A i B) en vigor (màxim 5 punts): 2,5 punts per certificat. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat competent.

Plaça número: 93. Gestor/a ciència. Àrea: Gestió/Àrea Científica
Retribució bruta anual: 27.261,05 €

Funcions: Gestió i monitoratge dels diferents projectes de l'àrea, centrant-se principalment en la cerca estratègica de convocatòries adequades per a investigadors/es i les ajudes de RH finançades. Cerca de convocatòries adequades per a investigadors/es d'acord amb l'estratègia de l'IIS LA FE. Seguiment i monitoratge del tot el procés previ a la presentació de sol·licituds. Preparació de la justificació econòmica i científica adequada. Compartir la informació sobre les sol·licituds i el seu estat amb aquells agents interns que poden estar immersos. Obtenció de finançament per als projectes científics per a la Institució. Presentació de documentació en els terminis indicats per a dur a terme els projectes. Assessorament i suport a investigadors/es/es en la sol·licitud d'ajudes.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 3 del MECES o nivell 7 de l'EQF, corresponent amb els títols de Màster o Llicencia-

Plaza número: 92. Study Coordinator en investigació en leucemia aguda y síndromes mielodisplásicos. Área: Investigació/Hematologia Clínica

Retribució bruta anual: 28.606,99 €

Funciones:

Servir de enlace entre las diferentes figuras participantes en el desarrollo de EECC y estudios observacionales del Grupo Acreditado de Investigación en Hematología, gestionando la documentación relacionada proyectos de investigación y EECC, programando las visitas y procedimientos marcados por los protocolos, así como seguimiento a los participantes durante el estudio. Gestionar la documentación de puesta en marcha seguimiento y fin de EECC en el grupo, esencialmente centrada en linfoma y mieloma. Programar y asistir a las visitas de selección, inicio, monitorización y cierre. Preparación de auditorías e inspecciones de agencias reguladoras del Grupo Acreditado de Investigación en Hematología. Organizar el seguimiento de los pacientes participantes del estudio, así como reservar las correspondientes citas y procedimientos. Asignar medicación oral, intravenosa o subcutánea cuando corresponda, a través de los sistemas interactivos tecnológicos. Seguimiento y comprobación, junto con el investigador, de una correcta adherencia al tratamiento oral. Realizar cuestionarios de calidad de vida. Recoger e introducir datos generados durante el estudio en CRF. Gestionar *queries* de monitores y de laboratorio central. Comunicar y realizar seguimiento de acontecimientos adversos y SAEs. Asegurar el cumplimiento en materia de calidad de la normativa aplicable. Revisión y actualización de todos los protocolos, vías y guías clínicas. Gestión del material, archivo, equipos y dispositivos proporcionados para los estudios del Grupo Acreditado de Investigación en Hematología. Gestión económica de los estudios clínicos del Grupo Acreditado de Investigación en Hematología: revisión de facturas emitidas por el promotor y gastos de pacientes. Supervisión de pagos a los servicios colaboradores en los estudios clínicos. Atender auditorías externas e internas del Grupo Acreditado de Investigación en Hematología.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 3 del MECES o nivel 7 del EQF, correspondiente con los títulos de Máster o Licenciado, así como cualquier titulación con denominación equivalente, que de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2. Otros méritos

– Participación en ensayos clínicos relacionados con el objeto de la plaza (máximo 5 puntos): 1 punto por EECC. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad colaboradora.

– Participación en contribuciones científicas y/o actividades divulgativas en la línea de investigación objeto de la plaza (máximo 5 puntos): 2 puntos por artículo científico publicado en revista indexada; 1 punto por participación en comunicaciones en congresos/actividad. Se acreditará mediante la presentación de las contribuciones o certificado correspondiente.

– Capacitación en Buenas Prácticas Clínicas (BPC) y/o en Buenas Prácticas Clínicas en Laboratorio (BPCL) y/o Capacitación IATA para el transporte de sustancias peligrosas, incluyendo muestras biológicas (categoria A y B) en vigor (máximo 5 puntos): 2,5 puntos por certificado. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad competente.

Plaza número: 93. Gestor/a ciencia. Área: Gestión/Área científica
Retribució bruta anual: 27.261,05 €

Funciones: Gestión y monitorización de los diferentes proyectos del área, centrándose principalmente en la búsqueda estratégica de convocatorias adecuadas para los investigadores y las ayudas de RRHH financiadas. Búsqueda de convocatorias adecuadas para investigadores de acuerdo con la estrategia del IIS La Fe. Seguimiento y monitorización del todo el proceso previo a la presentación de solicitudes. Preparación de la justificación económica y científica adecuada. Compartir la información sobre las solicitudes y su estado con aquellos agentes internos que pueden estar inmersos. Obtención de financiación para los proyectos científicos para la Institución. Presentación de documentación en los plazos indicados para llevar a cabo los proyectos. Asesoramiento y apoyo a los investigadores en la solicitud de ayudas.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 3 del MECES o nivel 7 del EQF, correspondiente con los títulos de Máster o



tura que, d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a exercir les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2 – Altres mèrits

– Acreditació d'ús de *softwares* de gestió de la investigació biomèdica (màxim 10 punts): 0,3 punts per mes acreditat. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat propietària de l'eina de gestió.

– Membre de comitès i/o comissions institucionals, ètics i científics (màxim 5 punts): 2,5 punts per cadascun. S'acreditarà mitjançant el document de nomenament o certificat subscrit per la presidència o secretaria de l'òrgan.

Plaça número: 94. Neuropsicòleg/a clínic/a Àrea Alzheimer. Àrea: Investigació/Neurologia-Alzheimer.

Retribució bruta anual: 28.121,36 €

Funcions: Avaluació neuropsicològica de casos participants en les investigacions de l'Àrea mitjançant l'aplicació de protocols predefinitos i, si escau, prèviament dissenyats. Disseny de protocols d'avaluació neuropsicològica. Realització de les avaluacions neuropsicològiques de pacients i informants per a diagnòstic, assajos clínics i projectes d'investigació. Disseny i maneig de bases de dades de neuropsicologia. Disseny d'investigacions en neuropsicologia. Consultoria neuropsicològica d'altres investigacions de l'Àrea. Elaboració i publicació d'articles en revistes científiques i divulgatives. Assistència i presentació de treballs científics a congressos nacionals i internacionals sobre la malaltia d'Alzheimer. Participació en reunions d'investigació d'equip, d'assajos clínics i *meetings* internacionals d'assajos clínics. Elaboració d'informes neuropsicològics per a història clínica i diagnòstic.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 3 del MECES o nivell 7 de l'EQF, corresponent amb els títols de Màster o Llicenciatura en Psicologia que, d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a exercir les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2. Altres mèrits

– Participació com a col·laborador/a en projectes d'investigació de convocatòries competitives relacionats amb l'objecte de la plaça (màxim 7,5 punts): 1,5 punts per projecte. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat beneficiària o col·laboradora.

– Contribucions científiques en la línia d'investigació objecte de la plaça (màxim 7,5 punts): 1 punt per article científic publicat en revista indexada; 0,5 punts per participació en comunicacions a congressos. S'acreditarà mitjançant la presentació dels articles o certificat de la comunicació o la presentació del llibre d'*abstracts*.

Plaça número: 95. Tècnic/a de laboratori en Anatomia Patològica i Biopatologia Cel·lular. Àrea: Investigació/Patologia Neuromuscular i Atàxies.

Retribució bruta anual: 18.519,21 €

Funcions: Donar suport tècnic en les activitats de la Unitat, amb les funcions pròpies de Tècnic/a Mitjà de Laboratori. Crear i mantindre bases de dades. Assistir a l'equip clínic en tot allò que necessite en relació amb les tasques investigadores. Estudis biopatològics experimentals. Processar les biòpsies musculars per a la seua criopreservació i emmagatzematge. Obtenció de seccions en criostat. Preparació de tècniques histològiques en múscul (hematoxilina, tricromo, miofosforilasa, ATPasas 9,4 i 4,3, NADH, COX, SDH, PAS i PASdiastasa, Oil Red, Esterasa, Fosfatasa àcida i bàsica i NADPH). Tècniques d'immunohistoquímica en múscul. Preparació d'immunofluorescència en múscul. Fer tasques de manteniment i neteja de l'equipament. Fer tasques de suport i col·laboració en les iniciatives tecnològiques i d'innovació. Fer tasques de comanda i emmagatzematge del material de laboratori. Gestió de documentació, materials i mostres biològiques. Creació de bases de dades. Assistència a l'equip investigador en relació amb la investigació.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 1 del MECES o nivell 5 de l'EQF, corresponents amb el títol de Cicle Formatiu de Grau Superior Tècnic/a de Laboratori, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent que, d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a l'exercici de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Licenciatura que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para ejercer las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2 – Otros méritos

– Acreditación de uso de *softwares* de gestión de la investigación biomédica (Máximo 10 puntos): 0,3 por mes acreditado. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad propietaria de la herramienta de gestión.

– Miembro de comités y/o comisiones institucionales, éticos y científicos (máximo 5 puntos): 2,5 por cada uno. Se acreditará mediante el documento de nombramiento o certificado suscrito por la presidencia o secretaria del órgano

Plaça número: 94. Neuropsicòleg/a clínic/a àrea Alzheimer. Àrea: Investigació/ Neurologia-Alzheimer

Retribució bruta anual: 28.121,36 €

Funciones: Evaluación neuropsicológica de casos participantes en las investigaciones del Área mediante la aplicación de protocolos predefinidos y, en su caso, previamente diseñados. Diseño de protocolos de evaluación neuropsicológica. Realización de las evaluaciones neuropsicológicas de pacientes e informantes para diagnóstico, ensayos clínicos y proyectos de investigación. Diseño y manejo de bases de datos de neuropsicología. Diseño de investigaciones en neuropsicología. Consultoria neuropsicológica de otras investigaciones del Área. Elaboración y publicación de artículos en revistas científicas y divulgativas. Asistencia y presentación de trabajos científicos en congresos nacionales e internacionales sobre la enfermedad de Alzheimer. Participación en reuniones de investigación de equipo, de ensayos clínicos y *meetings* internacionales de ensayos clínicos. Elaboración de informes neuropsicológicos para historia clínica y diagnóstico.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 3 del MECES o nivel 7 del EQF, correspondiente con los títulos de Máster o Licenciatura en psicología que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para ejercer las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2. Otros méritos

– Participación como colaborador/a en proyectos de investigación de convocatorias competitivas relacionados con el objeto de la plaza (máximo 7,5 puntos): 1,5 puntos por proyecto. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad beneficiaria o colaboradora.

– Contribuciones científicas en la línea de investigación objeto de la plaza (máximo 7,5 puntos): 1 punto por artículo científico publicado en revista indexada; 0,5 puntos por participación en comunicaciones a congresos. Se acreditará mediante la presentación de los artículos o certificado de la comunicación o la presentación del libro de *abstracts*.

Plaça número: 95. Tècnic/a de laboratori en anatomia patològica i biopatologia cel·lular. Àrea: Investigació/Patologia neuromuscular i atàxies.

Retribució bruta anual: 18.519,21 €

Funciones: Dar soporte técnico en las actividades de la Unidad, con las funciones propias de técnico medio de laboratorio. Crear y mantener bases de datos. Asistir al equipo clínico en lo que necesite en relación con las tareas investigadoras. Estudios biopatológicos experimentales. Procesar las biopsias musculares para su criopreservación y almacenamiento. Obtención de secciones en criostat. Preparación de técnicas histológicas en músculo (hematoxilina, tricromo, miofosforilasa, ATPasas 9,4 y 4,3, NADH, COX, SDH, PAS y PASdiastasa, Oil Red, Esterasa, Fosfatasa ácida y básica y NADPH). Técnicas de inmunohistoquímica en músculo. Preparación de inmunofluorescencia en músculo. Realizar tareas de mantenimiento y limpieza del equipamiento. Realizar tareas de apoyo y colaboración en las iniciativas tecnológicas y de innovación. Realizar tareas de pedido y almacenamiento del material de laboratorio. Gestión de documentación, materiales y muestras biológicas. Creación de bases de datos. Asistencia al equipo investigador en relación con la investigación.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 1 del MECES o nivel 5 del EQF, correspondientes con el título de Ciclo Formativo de Grado Superior Técnico/a de Laboratorio, así como cualquier titulación con denominación equivalente que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas



Detall bloc 2.2. Altres mèrits

– Participació en projectes d'investigació relacionats amb l'objecte de la plaça (màxim 5 punts): 2,5 punts per projecte. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat beneficiària o col·laboradora.

– Participació com a autor/a o aparèixer en els agraïments en contribucions científiques en la línia d'investigació objecte de la plaça (màxim 5 punts): 2 punts per article científic publicat en revista indexada; 1 punt per participació en comunicacions a congressos. S'acreditarà mitjançant la presentació dels articles o certificat de la comunicació o la presentació del llibre d'*abstracts*.

– Capacitació en Bones Pràctiques Clíniques (BPC) i/o en Bones Pràctiques Clíniques en Laboratori (BPCL) i/o Capacitació IATA per al transport de substàncies perilloses, incloent-hi mostres biològiques (categoria A i B) en vigor (màxim 5 punts): 2,5 punts per certificat. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat competent.

Plaça número: 96. Study Coordinator en investigació en Reumatologia Pediàtrica. Àrea: Investigació/ Reumatologia Pediàtrica

Retribució bruta anual: 23.008,30 €

Funcions: Servir d'enllaç entre les diferents figures participants en el desenvolupament d'AACC en l'Àrea de Reumatologia Pediàtrica, gestionant la documentació relacionada projectes d'investigació i AACC, programant les visites i procediments marcats pels protocols, així com el seguiment als participants durant l'estudi. Gestionar la documentació de posada en marxa i fi d'AACC en l'Àrea de Reumatologia Pediàtrica. Gestionar la documentació generada durant l'AACC en l'Àrea de Reumatologia Pediàtrica. Revisar l'elegibilitat dels participants per als estudis en l'Àrea de Reumatologia Pediàtrica. Organitzar el seguiment dels pacients participants de l'estudi, així com reservar les corresponents cites i procediments. Assignar medicació d'estudis en l'Àrea de Reumatologia Pediàtrica. Recollir i introduir dades generades durant l'estudi en CRF. Gestionar *queries* de monitors. Comunicar i realitzar seguiment d'esdeveniments adversos. Assegurar el compliment en matèria de qualitat de la normativa aplicable.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 3 del MECES o nivell 7 de l'EQF, corresponent amb els títols de Màster o Llicenciatura en l'àmbit de la medicina, química, bioquímica, biologia, biotecnologia, biomedicina, farmàcia, veterinària o enginyeria relacionada amb l'àmbit biomèdic, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent que, d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a l'exercici de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2. Altres mèrits

– Participació en assajos clínics relacionats amb l'objecte de la plaça (màxim 5 punts): 1 punt per AACC. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat col·laboradora.

– Participació en contribucions científiques i/o activitats divulgatives en la línia d'investigació objecte de la plaça (màxim 5 punts): 2 punts per article científic publicat en revista indexada; 1 punt per participació en comunicacions a congressos/activitat. S'acreditarà mitjançant la presentació de les contribucions o certificat corresponent.

– Capacitació en Bones Pràctiques Clíniques (BPC) i/o en Bones Pràctiques Clíniques en Laboratori (BPCL) i/o Capacitació IATA per al transport de substàncies perilloses, incloent-hi mostres biològiques (categoria A i B) en vigor (màxim 5 punts): 2,5 punts per certificat. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat competent.

Plaça número: 97. Data Manager registre leucèmies. Àrea: Investigació/ Hematologia Clínica.

Retribució bruta anual: 23.517,39 €

Funcions: Servir de suport en el desenvolupament d'AACC i estudis observacionals del Grup Acreditat d'Investigació en Hematologia, gestionant la documentació relacionada projectes d'investigació i AACC, programant les visites i procediments marcats pels protocols, així com enregistrament i actualització de dades generades. Conèixer els diferents assajos clínics inclosos en el present projecte de leucèmia aguda. Recollida de dades incloses en el present projecte i en les diferents instituci-

Detalle bloque 2.2. Otros méritos

– Participación en proyectos de investigación relacionados con el objeto de la plaza (máximo 5 puntos): 2,5 puntos por proyecto. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad beneficiaria o colaboradora.

– Participación como autor/a o aparecer en los agradecimientos en contribuciones científicas en la línea de investigación objeto de la plaza (máximo 5 puntos): 2 puntos por artículo científico publicado en revista indexada; 1 punto por participación en comunicaciones en congresos. Se acreditará mediante la presentación de los artículos o certificado de la comunicación o la presentación del libro de *abstracts*.

– Capacitación en Buenas Prácticas Clínicas (BPC) y/o en Buenas Prácticas Clínicas en Laboratorio (BPCL) y/o Capacitación IATA para el transporte de sustancias peligrosas, incluyendo muestras biológicas (categoría A y B) en vigor (máximo 5 puntos): 2,5 puntos por certificado. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad competente.

Plaça número: 96. Study coordinator en investigació en reumatologia pediàtrica. Àrea: Investigació/ Reumatologia Pediàtrica

Retribució bruta anual: 23.008,30 €

Funciones: Servir de enlace entre las diferentes figuras participantes en el desarrollo de EECC en el área de reumatología pediátrica, gestionando la documentación relacionada proyectos de investigación y EECC, programando las visitas y procedimientos marcados por los protocolos, así como seguimiento a los participantes durante el estudio. Gestionar la documentación de puesta en marcha y fin de EECC en el área de reumatología pediátrica. Gestionar la documentación generada durante el EECC en el área de reumatología pediátrica. Revisar la elegibilidad de los participantes para los estudios en el área de reumatología pediátrica. Organizar el seguimiento de los pacientes participantes del estudio, así como reservar las correspondientes citas y procedimientos. Asignar medicación de estudios en el área de reumatología pediátrica. Recoger e introducir datos generados durante el estudio en CRF. Gestionar *queries* de monitores. Comunicar y realizar seguimiento de acontecimientos adversos. Asegurar el cumplimiento en materia de calidad de la normativa aplicable.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 3 del MECES o nivel 7 del EQF, correspondiente con los títulos de Máster o Licenciatura en el ámbito de la medicina, química, bioquímica, biología, biotecnología, biomedicina, farmacia, veterinaria o ingeniería relacionada con el ámbito biomédico, así como cualquier titulación con denominación equivalente que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2. Otros méritos

– Participación en ensayos clínicos relacionados con el objeto de la plaza (máximo 5 puntos): 1 punto por EECC. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad colaboradora.

– Participación en contribuciones científicas y/o actividades divulgativas en la línea de investigación objeto de la plaza (máximo 5 puntos): 2 puntos por artículo científico publicado en revista indexada; 1 punto por participación en comunicaciones en congresos/actividad. Se acreditará mediante la presentación de las contribuciones o certificado correspondiente.

– Capacitación en Buenas Prácticas Clínicas (BPC) y/o en Buenas Prácticas Clínicas en Laboratorio (BPCL) y/o Capacitación IATA para el transporte de sustancias peligrosas, incluyendo muestras biológicas (categoría A y B) en vigor (máximo 5 puntos): 2,5 puntos por certificado. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad competente.

Plaça número: 97. Data Manager registro leucemias. Àrea: Investigació/ Hematologia Clínica.

Retribució bruta anual: 23.517,39 €

Funciones: Servir de apoyo en el desarrollo de EECC y estudios observacionales del Grupo Acreditado de Investigación en Hematología, gestionando la documentación relacionada proyectos de investigación y EECC, programando las visitas y procedimientos marcados por los protocolos, así como grabación y actualización de datos generados. Conocer los diferentes ensayos clínicos incluidos en el presente proyecto de leucemia aguda. Recogida de datos incluidos en el presente proyecto



ons participants dins del registre del grup PETHEMA. Enregistrament de dades generades durant els AACC. Organitzar el seguiment dels pacients participants de l'estudi, així com reservar les corresponents cites i procediments. Recollir i introduir dades generades durant l'estudi en CRF. Comunicar i realitzar seguiment d'esdeveniments adversos. Resolució de les *queries*, incoherències i dades absents. Donar suport a investigadors/es/es en el maneig i disseny de les bases de dades incloses en els estudis a realitzar en el present projecte. Monitoratge del registre epidemiològic del grup PETHEMA en les institucions participants, la qual cosa comporta la disposició per a viatjar als centres inclosos, d'àmbit nacional.

Titulació requerida: Formació corresponent amb el títol de Batxillerat, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent que, d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a l'exercici de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2. Altres mèrits

– Participació en projectes d'investigació/AACC relacionats amb l'objecte de la plaça (màxim 5 punts): 2,5 punts per projecte. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat beneficiària o col·laboradora.

– Participació com a autor/a o aparèixer en els agraïments en contribucions científiques en la línia d'investigació objecte de la plaça (màxim 5 punts): 2 punts per article científic publicat en revista indexada; 1 punt per participació en comunicacions a congressos. S'acreditarà mitjançant la presentació dels articles o certificat de la comunicació o la presentació del llibre d'*abstracts*.

– Capacitació en Bona Pràctica Clínica (BPC) i/o en Bona Pràctica Clínica en Laboratori (BPCL) i/o Capacitació IATA per al transport de substàncies perilloses, incloent-hi mostres biològiques (categoria A i B) en vigor (màxim 5 punts): 2,5 punts per certificat. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat competent.

Plaça número: 98. Auxiliar de Laboratori. Àrea: Plataforma/UICAB
Retribució bruta anual: 19.065,94 €

Funcions: Donar suport tècnic en les activitats de la Plataforma, amb les funcions pròpies de tècnic de laboratori, com el manteniment i neteja de l'equipament, tasques de suport i col·laboració en les iniciatives tecnològiques i d'innovació, i fer tasques de comanda i emmagatzematge del material de laboratori. Preparació, processament i enviament de mostres biològiques relacionades amb AACC, preservant la traçabilitat d'aquestes. Emplenament, arxiu i enviament de la documentació d'AACC. Preparació d'anàlisis i kits de proves. Gestió d'estoc de kits i resta de material d'AACC i del material i reactius de laboratori. Registre d'indicadors d'activitat del laboratori. Tasques administratives relacionades amb comandes, revisió de calibratges, manuals i protocols.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 1 del MECES o nivell 5 de l'EQF, corresponents amb el títol de Tècnic o Tècnica Superior Laboratori de Diagnòstic Clínic, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent que, d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a l'exercici de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2. Altres mèrits

– Capacitació en Bona Pràctica Clínica (BPC) i/o en Bona Pràctica Clínica en Laboratori (BPCL) en vigor 4,5 punts. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat competent.

– Capacitació IATA per al transport de substàncies perilloses, incloent-hi mostres biològiques (categoria A i B) en vigor 4,5 punts. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat competent.

– Participació en AACC i/o projectes d'investigació relacionats amb l'objecte de la plaça (màxim 6 punts): 2,5 punts per AACC i/o projecte. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat col·laboradora o beneficiària.

Plaça número: 99. Study Coordinator sènior en investigació en Linfoma i Mieloma. Àrea: Investigació/Hematologia clínica.

Retribució bruta anual: 33.170,34 €

Funcions: Servir d'enllaç entre les diferents figures participants en el desenvolupament d'AACC i estudis observacionals del Grup Acreditat d'Investigació en Hematologia, gestionant la documentació relacionada amb projectes d'investigació i AACC, programant les visites i

y en las diferentes instituciones participantes dentro del registro del grupo PETHEMA. Grabación de datos generados durante los EECC. Organizar el seguimiento de los pacientes participantes del estudio, así como reservar las correspondientes citas y procedimientos. Recoger e introducir datos generados durante el estudio en CRF. Comunicar y realizar seguimiento de acontecimientos adversos. Resolución de las *queries*, incoherencias y datos ausentes. Apoyar los investigadores en el manejo y diseño de las bases de datos incluidas en los estudios a realizar en el presente proyecto. Monitorización del registro epidemiológico del grupo PETHEMA en las instituciones participantes, lo que conlleva la disposición para viajar a los centros incluidos, de ámbito nacional.

Titulació requerida: Formació corresponent amb el títol de Bachiller, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas

Detalle bloque 2.2. Otros méritos

– Participación en Ensayos clínicos relacionados con el objeto de la plaza (máximo 5 puntos): 1 punto por EECC. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad colaboradora.

– Participación en contribuciones científicas y/o actividades divulgativas en la línea de investigación objeto de la plaza (máximo 5 puntos): 2 puntos por artículo científico publicado en revista indexada; 1 punto por participación en comunicaciones a congresos/actividad. Se acreditará mediante la presentación de las contribuciones o certificado correspondiente.

– Capacitación en Buenas Prácticas Clínicas (BPC) y/o en Buenas prácticas Clínicas en Laboratorio (BPCL) y/o Capacitación IATA para el transporte de sustancias peligrosas, incluyendo muestras biológicas (categoría A y B) en vigor (máximo 5 puntos): 2,5 puntos por certificado. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad competente.

Plaça número: 98. Auxiliar de laboratorio. Àrea: Plataforma/UICAB
Retribució bruta anual: 19.065,94 €

Funciones: Dar soporte técnico en las actividades de la Plataforma, con las funciones propias de técnico de laboratorio, como el mantenimiento y limpieza del equipamiento, tareas de apoyo y colaboración en las iniciativas tecnológicas y de innovación, y realizar tareas de pedido y almacenamiento del material de laboratorio. Preparación, procesado y envío de muestras biológicas relacionadas con EECC, preservando la trazabilidad de las mismas. Cumplimentación, archivo y envío de la documentación de EECC. Preparación de análisis y kits de pruebas. Gestión de stock de kits y resto de material de EECC y del material y reactivos de laboratorio. Registro de indicadores de actividad del laboratorio. Tareas administrativas relacionadas con pedidos, revisión de calibraciones, manuales y protocolos.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 1 del MECES o nivell 5 del EQF, corresponents con el título de Técnico o Técnica Superior Laboratorio de Diagnóstico Clínico, así como cualquier titulación con denominación equivalente que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2. Otros méritos

– Capacitación en Buenas Prácticas Clínicas (BPC) y/o en Buenas Prácticas Clínicas en Laboratorio (BPCL) en vigor 4,5 puntos. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad competente.

– Capacitación IATA para el transporte de sustancias peligrosas, incluyendo muestras biológicas (categoría A y B) en vigor 4,5 puntos. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad competente.

– Participación en EECC y/o proyectos de investigación relacionados con el objeto de la plaza (máximo 6 puntos): 2,5 puntos por EECC y/o proyecto. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad colaboradora o beneficiaria.

Plaça número: 99. Study Coordinator Senior en Investigación en Linfoma y Mieloma. Àrea: Investigació/Hematologia clínica.

Retribució bruta anual: 33.170,34 €

Funciones: Servir de enlace entre las diferentes figuras participantes en el desarrollo de EECC y estudios observacionales del Grupo Acreditado de Investigación en Hematología, gestionando la documentación relacionada proyectos de investigación y EECC, programando las



procediments marcats pels protocols, així com el seguiment als participants durant l'estudi. Gestionar la documentació de posada en marxa, seguiment i fi d'AACC en el grup, essencialment centrada en limfoma i mieloma. Supervisar, programar i assistir a les visites de selecció, inici, monitoratge i tancament. Preparació d'auditories i inspeccions d'agències reguladores del Grup Acreditat d'Investigació en Hematologia. Supervisar i organitzar el seguiment dels pacients participants de l'estudi, així com reservar les corresponents cites i procediments. Assignar medicació oral, intravenosa o subcutània quan corresponga, a través dels sistemes interactius tecnològics. Seguiment i comprovació, juntament amb l'investigador/a, d'una correcta adherència al tractament oral. Realitzar qüestionaris de qualitat de vida. Recollir i introduir dades generades durant l'estudi en CRF. Gestionar *queries* de monitors i de laboratori central. Comunicar i realitzar seguiment d'esdeveniments adversos i SAEs. Assegurar el compliment en matèria de qualitat de la normativa aplicable. Revisió i actualització de tots els protocols, vies i guies clíniques. Gestió del material, arxiu, equips i dispositius proporcionats per als estudis del Grup Acreditat d'Investigació en Hematologia. Gestió econòmica dels estudis clínics del Grup Acreditat d'Investigació en Hematologia: revisió de factures emeses pel promotor i despeses de pacients. Supervisió de pagaments als serveis col·laboradors en els estudis clínics. Supervisar i donar assistència a auditories internes i externes Grup Acreditat d'Investigació en Hematologia.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 3 del MECES o nivell 7 de l'EQF, corresponent amb els títols de Màster o Llicenciatura en l'àmbit de la medicina, química, bioquímica, biologia, biotecnologia, biomedicina, farmàcia, veterinària o enginyeria relacionada amb l'àmbit biomèdic, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent que, d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a l'exercici de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2. Altres mèrits

– Participació en assajos clínics relacionats amb l'objecte de la plaça (màxim 5 punts): 1 punt per AACC. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat col·laboradora.

– Participació en contribucions científiques i/o activitats divulgatives en la línia d'investigació objecte de la plaça (màxim 5 punts): 2 punts per article científic publicat en revista indexada; 1 punt per participació en comunicacions a congressos/activitat. S'acreditarà mitjançant la presentació de les contribucions o certificat corresponent.

– Capacitació en Bones Pràctiques Clíniques (BPC) i/o en Bones Pràctiques Clíniques en Laboratori (BPCL) i/o Capacitació IATA per al transport de substàncies perilloses, incloent-hi mostres biològiques (categoria A i B) en vigor (màxim 5 punts): 2,5 punts per certificat. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat competent.

Plaça número: 100. Administratiu/iva. Àrea: Gestió
Retribució bruta anual: 18.470,53 €

Funcions: Gestió administrativa en l'àrea assignada. Gestió documental, traçabilitat i seguiment del procediment de selecció de personal. Suport, secretaria i suport logístic en les Àrees de Gestió i administració de l'IIS La Fe. Suport administratiu en la revisió, registre, publicació, seguiment i resolució de les convocatòries d'ocupació. Gestió d'una altra documentació relacionada amb l'Àrea. Suport en la gestió d'esdeveniments. Atenció a l'investigador/a.

Titulació requerida: Formació corresponent a Batxillerat, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent que, d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a l'exercici de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2. Altres mèrits

– Acreditació d'ús de *softwares* de gestió de la investigació biomèdica (màxim 10 punts): 0,3 punts per mes acreditat. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat propietària de l'eina de gestió.

– Membre de comitès i/o comissions institucionals, ètics i/o científics (màxim 5 punts): 2,5 punts per cada Comitè o Comissió. S'acredi-

visitas y procedimientos marcados por los protocolos, así como seguimiento a los participantes durante el estudio. Gestionar la documentación de puesta en marcha, seguimiento y fin de EECC en el grupo, esencialmente centrada en linfoma y mieloma. Supervisar, programar y asistir a las visitas de selección, inicio, monitorización y cierre. Preparación de auditorías e inspecciones de agencias reguladoras del Grupo Acreditado de Investigación en Hematología. Supervisar y organizar el seguimiento de los pacientes participantes del estudio, así como reservar las correspondientes citas y procedimientos. Asignar medicación oral, intravenosa o subcutánea cuando corresponda, a través de los sistemas interactivos tecnológicos. Seguimiento y comprobación, junto con el investigador, de una correcta adherencia al tratamiento oral. Realizar cuestionarios de calidad de vida. Recoger e introducir datos generados durante el estudio en CRF. Gestionar *queries* de monitores y de laboratorio central. Comunicar y realizar seguimiento de Acontecimientos Adversos y SAEs. Asegurar el cumplimiento en materia de calidad de la normativa aplicable. Revisión y actualización de todos los protocolos, vías y guías clínicas. Gestión del material, archivo, equipos y dispositivos proporcionados para los estudios del Grupo Acreditado de Investigación en Hematología. Gestión económica de los estudios clínicos del Grupo Acreditado de Investigación en Hematología: revisión de facturas emitidas por el promotor y gastos de pacientes. Supervisión de pagos a los servicios colaboradores en los estudios clínicos. Supervisar y dar asistencia a auditorías internas y externas Grupo Acreditado de Investigación en Hematología.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 3 del MECES o nivell 7 del EQF, corresponent amb els títols de Màster o Llicenciatura en el àmbit de la medicina, química, bioquímica, biologia, biotecnologia, biomedicina, farmàcia, veterinària o enginyeria relacionada amb el àmbit biomèdic, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2. Otros méritos

– Participación en ensayos clínicos relacionados con el objeto de la plaza (máximo 5 puntos): 1 punto por EECC. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad colaboradora.

– Participación en contribuciones científicas y/o actividades divulgativas en la línea de investigación objeto de la plaza (máximo 5 puntos): 2 puntos por artículo científico publicado en revista indexada; 1 punto por participación en comunicaciones en congresos/actividad. Se acreditará mediante la presentación de las contribuciones o certificado correspondiente.

– Capacitación en Buenas Prácticas Clínicas (BPC) y/o en Buenas Prácticas Clínicas en Laboratorio (BPCL) y/o Capacitación IATA para el transporte de sustancias peligrosas, incluyendo muestras biológicas (categoría A y B) en vigor (máximo 5 puntos): 2,5 puntos por certificado. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad competente.

Plaça número: 100. Administratiu/a. Àrea: Gestió
Retribució bruta anual: 18.470,53 €

Funciones: Gestió administrativa en el àrea assignada. Gestió documental, trazabilidad y seguimiento del procedimiento de selección de personal. Soporte, secretaria y apoyo logístico en las áreas de gestión y administración del IIS Le Fe. Apoyo administrativo en la revisión, registro, publicación, seguimiento y resolución de las convocatorias de empleo. Gestión de otra documentación relacionada con el área. Apoyo en la gestión de eventos. Atención al investigador.

Titulació requerida: Formació corresponent a Bachiller, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2. Otros méritos

– Acreditación de uso de *softwares* de gestión de la investigación biomédica (Máximo 10 puntos): 0,3 puntos por mes acreditado. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad propietaria de la herramienta de gestión.

– Miembro de comitès y/o comisiones institucionales, éticos y/o científicos (Máximo 5 puntos): 2,5 puntos por cada Comitè o Comisión.

tarà mitjançant el document de nomenament o certificat subscrit per la presidència o secretaria de l'òrgan.

Plaza número: 101. Neuropsicòleg/a Clínica Àrea Alzheimer. Àrea: Investigació/Neurologia-Alzheimer

Retribució bruta anual: 28.121,19 €

Funcions: Avaluació neuropsicològica de casos participants en les investigacions de l'Àrea mitjançant l'aplicació de protocols predefinitos i, si escau, prèviament dissenyats. Disseny de protocols d'avaluació neuropsicològica. Realització de les avaluacions neuropsicològiques de pacients i informants per a diagnòstic, assajos clínics i projectes d'investigació. Disseny i maneig de bases de dades de neuropsicologia. Disseny d'investigacions en neuropsicologia. Consultoria neuropsicològica d'altres investigacions de l'Àrea. Elaboració i publicació d'articles en revistes científiques i divulgatives. Assistència i presentació de treballs científics a congressos nacionals i internacionals sobre la Malaltia d'Alzheimer. Participació en reunions d'investigació d'equip, d'assajos clínics i *meetings* internacionals d'assajos clínics. Elaboració d'informes neuropsicològics per a història clínica i diagnòstic.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 3 del MECES o nivell 7 de l'EQF, corresponent amb els títols de Màster o Llicenciatura en psicologia que, d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a exercir les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2. Altres mèrits

– Participació com a col·laborador en projectes d'investigació de convocatòries competitives relacionats amb l'objecte de la plaça (màxim 7,5 punts): 1,5 punts per projecte. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat beneficiària o col·laboradora.

– Contribucions científiques en la línia d'investigació objecte de la plaça (màxim 7,5 punts): 1 punt per article científic publicat en revista indexada; 0,5 punts per participació en comunicacions a congressos. S'acreditarà mitjançant la presentació dels articles o certificat de la comunicació o la presentació del llibre d'*abstracts*.

Plaza número: 102. Gestor/a de projectes en l'Àrea Big Data. Àrea: Investigació/Big Data.

Retribució bruta anual: 29.223,53 €

Funcions: Monitorar el progrés dels diferents projectes de l'Àrea de Big Data, coneixent les prioritats i temàtiques dels equips d'investigació i plataformes interdisciplinàries, familiaritzant-se i mantenint-se actualitzat/a amb la finalitat de detectar convocatòries, ofertes tecnològiques i oportunitats de participació en projectes d'investigació (ex. Comissió Europea, Fundacions, etc.). Implementar un model de governança de les dades. Dissenyar i organitzar activitats de formació en el seu àmbit d'actuació, supervisant les actuacions de l'equip humà que compon la unitat de Big Data. Instaurar i mantindre els canals de relació amb altres entitats. Assegurar la visibilitat interna i externa de la Unitat mitjançant la participació en jornades, memòria de R+D+i, notes de premsa, etc. Redactar sol·licituds de finançament de projectes d'investigació, inclouent-hi pressupostos detallats, tenint en compte el marc legal vigent de l'Àrea. Implementar un entorn de gestió de la informació que, mitjançant l'ús de la Intel·ligència Artificial, permeta analitzar un gran volum de dades de salut. Conèixer i analitzar els processos duts a terme en l'àrea de TIC en salut. Coordinar i gestionar el desenvolupament de les proves pilot dutes a terme en la institució en l'àmbit de l'anàlisi de dades. Gestionar la recollida i anàlisi de les dades generades en el projecte. Interpretar resultats i millorar els processos de treball dins de la unitat mitjançant un procés iteratiu. Elaboració d'informes, coordinació d'activitats internes, assistència a reunions i preparació de lliurables. Gestió dels recursos dels projectes d'investigació en Big Data. Assistència i coordinació a les reunions dels projectes de l'àrea de Big Data.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 3 del MECES o nivell 7 de l'EQF, corresponent amb els títols de Màster o Llicenciatura en l'àmbit de la medicina, química, bioquímica, biologia, biotecnologia, biomedicina, farmàcia, veterinària o enginyeria relacionada amb l'àmbit biomèdic, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent que, d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a l'exercici

Se acreditarà mediante el documento de nombramiento o certificado suscrito por la presidencia o secretaria del órgano.

Plaza número: 101. Neuropsicólogo/a Clínica Área Alzheimer. Área: Investigación/Neurologia-Alzheimer

Retribución bruta anual: 28.121,19 €

Funciones: Evaluación neuropsicológica de casos participantes en las investigaciones del área mediante la aplicación de protocolos predefinidos y, en su caso, previamente diseñados. Diseño de protocolos de evaluación neuropsicológica. Realización de las evaluaciones neuropsicológicas de pacientes e informantes para diagnóstico, ensayos clínicos y proyectos de investigación. Diseño y manejo de bases de datos de neuropsicología. Diseño de investigaciones en neuropsicología. Consultoría neuropsicológica de otras investigaciones del área. Elaboración y publicación de artículos en revistas científicas y divulgativas. Asistencia y presentación de trabajos científicos en congresos nacionales e internacionales sobre la enfermedad de Alzheimer. Participación en reuniones de investigación de equipo, de ensayos clínicos y *meetings* internacionales de ensayos clínicos. Elaboración de informes neuropsicológicos para historia clínica y diagnóstico.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 3 del MECES o nivel 7 del EQF, correspondiente con los títulos de Máster o Licenciatura en psicología que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para ejercer las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2. Otros méritos

– Participación como colaborador/a en proyectos de investigación de convocatorias competitivas relacionados con el objeto de la plaza (máximo 7,5 puntos): 1,5 puntos por proyecto. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad beneficiaria o colaboradora.

– Contribuciones científicas en la línea de investigación objeto de la plaza (máximo 7,5 puntos): 1 punto por artículo científico publicado en revista indexada; 0,5 puntos por participación en comunicaciones en congresos. Se acreditará mediante la presentación de los artículos o certificado de la comunicación o la presentación del libro de *abstracts*.

Plaza número: 102. Gestor/a de proyectos del Área Big Data. Área: Investigación/Big Data.

Retribución bruta anual: 29.223,53 €

Funciones: Monitorizar el progreso de los diferentes proyectos del Área de Big Data, conociendo las prioridades y temáticas de los equipos de investigación y plataformas interdisciplinarias, familiarizándose y manteniéndose actualizado/a con el fin de detectar convocatorias, ofertas tecnológicas y oportunidades de participación en proyectos de investigación (ej. Comisión Europea, Fundaciones, etc.). Implementar un modelo de gobernanza de los datos. Diseñar y organizar actividades de formación en su ámbito de actuación, supervisando las actuaciones del equipo humano que compone la unidad de Big Data. Instaurar y mantener los canales de relación con otras entidades. Asegurar la visibilidad interna y externa de la unidad mediante la participación en jornadas, memoria de I+D+i, notas de prensa, etc. Redactar solicitudes de financiación de proyectos de investigación, incluyendo presupuestos detallados, teniendo en cuenta el marco legal vigente del área. Implementar un entorno de gestión de la información que, mediante el uso de la Inteligencia Artificial, permita analizar un gran volumen de datos de salud. Conocer y analizar los procesos llevados a cabo en el área de TIC en salud. Coordinar y gestionar el desarrollo de las pruebas piloto llevadas a cabo en la institución en el ámbito del análisis de datos. Gestionar la recogida y análisis de los datos generados en el proyecto. Interpretar resultados y mejorar los procesos de trabajo dentro de la unidad mediante un proceso iterativo. Elaboración de informes, coordinación de actividades internas, asistencia a reuniones y preparación de entregables. Gestión de los recursos de los proyectos de investigación en Big Data. Asistencia y coordinación a las reuniones de los proyectos del área de Big Data.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 3 del MECES o nivel 7 del EQF, correspondiente con los títulos de Máster o Licenciatura en el ámbito de la medicina, química, bioquímica, biología, biotecnología, biomedicina, farmacia, veterinaria o ingeniería relacionada con el ámbito biomédico, así como cualquier titulación con denominación equivalente que, de acuerdo con los planes de estudio



de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2. Altres mèrits

– Participació com a col·laborador en projectes d'investigació de convocatòries competitives relacionats amb l'objecte de la plaça (màxim 10 punts): 1,5 punts per projecte. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat beneficiària o col·laboradora.

– Contribucions científiques en la línia d'investigació objecte de la plaça (màxim 5 punts): 1 punt per article científic publicat en revista indexada; 0,5 punts per participació en comunicacions a congressos. S'acreditarà mitjançant la presentació dels articles o certificat de la comunicació o la presentació del llibre d'*abstracts*.

Plaça número: 103. Tècnic/a en diagnòstic molecular en hematologia. Àrea: Investigació/Laboratori Hematologia.

Retribució bruta anual: 19.557,09 €

Funcions: Desenvolupar les funcions de tècnic de laboratori requerides en els diferents projectes d'investigació del grup incloent la preparació de mostres, l'anàlisi i la interpretació inicial de resultats i emmagatzematge d'aquests en bases de dades per a la seua posterior divulgació. Tractament de mostres biològiques. Seqüenciació massiva, obtenció d'àcids nucleics. Realització de tècniques convencionals de biologia molecular (PCR, RT-qPCR...). Realització de tècniques avançades de biologia molecular (NGS, dPCR...). Interpretació inicial de resultats amb *softwares* específics. Maneig de bases de dades de gestió del laboratori. Suport al desenvolupament de projectes biològics i assajos clínics.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 1 del MECES o nivell 5 de l'EQF, corresponent amb un de Tècnic/a Especialista en Diagnòstic Clínic, d'acord amb els plans d'estudi vigents que habiliten per a exercir les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2. Altres mèrits

– Participació en projectes d'investigació relacionats amb l'objecte de la plaça (màxim 5 punts): 2,5 punts per projecte. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat beneficiària o col·laboradora.

– Participació com a autor/a o aparèixer en els agraïments en contribucions científiques en la línia d'investigació objecte de la plaça (màxim 5 punts): 2 punts per article científic publicat en revista indexada; 1 punt per participació en comunicacions a congressos. S'acreditarà mitjançant la presentació dels articles o certificat de la comunicació o la presentació del llibre d'*abstracts*.

– Capacitació en Bona Pràctica Clínica (BPC) i/o en Bona Pràctica Clínica en Laboratori (BPCL) i/o Capacitació IATA per al transport de substàncies perilloses, incloent-hi mostres biològiques (categoria A i B) en vigor (màxim 5 punts): 2,5 punts per certificat. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat competent.

Plaça número: 104. Gestor de suport RH. Àrea: Gestió/RH

Retribució bruta anual: 22.356,00 €

Funcions: Tramitació i gestió de l'activitat formativa de l'IIS La Fe sota els principis de transparència, publicitat, accessibilitat universal i igualtat d'oportunitats. Tramitació i gestió de contractació de personal. Suport en la gestió de polítiques de RH de l'IIS La Fe: gestió laboral i desenvolupament de persones. Vetlar per la correcta incorporació del nou personal, gestió i revisió de convocatòries, així com assegurar que la contractació es realitza concorde a la convocatòria pública o bossa. Assessorament i atenció directa al personal contractat per l'IIS La Fe.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 2 del MECES o nivell 6 de l'EQF, corresponent amb un títol universitari de Grau en Administració i Direcció d'Empreses, Dret, Relacions Laborals, Ciències del Treball o similar que, d'acord amb els plans d'estudi vigent, habiliten per a exercir les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2. Altres mèrits

– Acreditació d'ús de *softwares* de gestió de la investigació biomèdica (màxim 10 punts): 0,3 punts per mes acreditat. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat propietària de l'eina de gestió.

vigentes, habiliten para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2. Otros méritos

– Participación como colaborador/a en proyectos de investigación de convocatorias competitivas relacionados con el objeto de la plaza (máximo 10 puntos): 1,5 puntos por proyecto. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad beneficiaria o colaboradora.

– Contribuciones científicas en la línea de investigación objeto de la plaza (máximo 5 puntos): 1 punto por artículo científico publicado en revista indexada; 0,5 puntos por participación en comunicaciones en congresos. Se acreditará mediante la presentación de los artículos o certificado de la comunicación o la presentación del libro de *abstracts*.

Plaza número: 103. Técnico/a en diagnóstico molecular en hematología. Área: Investigación/Laboratorio Hematología.

Retribución bruta anual: 19.557,09 €

Funciones: Desarrollar las funciones de técnico/a de laboratorio requeridas en los distintos proyectos de investigación del grupo incluyendo la preparación de muestras, el análisis y la interpretación inicial de resultados y almacenamiento de estos en bases de datos para su posterior divulgación. Tratamiento de muestras biológicas. Secuenciación masiva, obtención de ácidos nucleicos. Realización de técnicas convencionales de biología molecular (PCR, RT-qPCR...). Realización de técnicas avanzadas de biología molecular (NGS, dPCR...). Interpretación inicial de resultados con *softwares* específicos. Manejo de bases de datos de gestión del laboratorio. Apoyo al desarrollo de proyectos biológicos y ensayos clínicos.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 1 del MECES o nivel 5 del EQF, correspondiente con un de Técnico/a Especialista en Diagnóstico Clínico, de acuerdo con los planes de estudio vigentes que habiliten para ejercer las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2. Otros méritos

– Participación en proyectos de investigación relacionados con el objeto de la plaza (máximo 5 puntos): 2,5 puntos por proyecto. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad beneficiaria o colaboradora.

– Participación como autor o aparecer en los agradecimientos en contribuciones científicas en la línea de investigación objeto de la plaza (máximo 5 puntos): 2 puntos por artículo científico publicado en revista indexada; 1 punto por participación en comunicaciones en congresos. Se acreditará mediante la presentación de los artículos o certificado de la comunicación o la presentación del libro de *abstracts*.

– Capacitación en Buenas Prácticas Clínicas (BPC) y/o en Buenas Prácticas Clínicas en Laboratorio (BPCL) y/o Capacitación IATA para el transporte de sustancias peligrosas, incluyendo muestras biológicas (categoria A y B) en vigor (máximo 5 puntos): 2,5 puntos por certificado. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad competente.

Plaza número: 104. Gestor de apoyo RRHH. Área: Gestión/RRHH

Retribución bruta anual: 22.356,00 €

Funciones: Tramitación y gestión de la actividad formativa del IIS La Fe bajo los principios de transparencia, publicidad, accesibilidad universal e igualdad de oportunidades. Tramitación y gestión de contratación de personal. Apoyo en la gestión de políticas de RRHH del IIS La Fe: gestión laboral y desarrollo de personas. Velar por la correcta incorporación del nuevo personal, gestión y revisión de convocatorias, así como asegurar que la contratación se realiza acorde a la convocatoria pública o bolsa. Asesoramiento y atención directa al personal contratado por el IIS La Fe.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 2 del MECES o nivel 6 del EQF, correspondiente con un título universitario de Grado en Administración y Dirección de Empresas, Derecho, Relaciones Laborales, Ciencias del Trabajo o similar que, de acuerdo con los planes de estudio vigente, habiliten para ejercer las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2. Otros méritos

– Acreditación de uso de *softwares* de gestión de la investigación biomédica (Máximo 10 puntos): 0,3 puntos por mes acreditado. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad propietaria de la herramienta de gestión.



– Membre de comitès i/o comissions institucionals, ètics i/o científics (màxim 5 punts): 2,5 punts per cada comitè o comissió. S'acreditarà mitjançant el document de nomenament o certificat subscrit per la presidència o secretaria de l'òrgan.

Plaça número: 105. Study Coordinator en Investigació Clínica i Traslacional en Càncer. Àrea: Investigació/Investigació Clínica Traslacional en Càncer

Retribució bruta anual: 23.724,06 €

Funcions: Servir d'enllaç entre les diferents figures participants en el desenvolupament d'AACC, gestionant la documentació relacionada projectes d'investigació i AACC, programant les visites i procediments marcats pels protocols, així com seguiment als participants durant l'estudi. Gestionar la documentació de posada en marxa, desenvolupament i fi d'AACC en la secció de Tumors Genitourinaris, Cerebrals i/o Digestius, Múscul-Esquelètics i Cutanis. Organització dels diferents serveis que formen part de l'equip investigador dels assajos per a la correcta adherència al protocol. Revisar l'elegibilitat dels participants per als estudis, gestió del seguiment dels pacients participants de l'estudi, així com organització de cites i procediments. Assignar medicació. Recollir i introduir dades generades durant l'estudi en CRF i gestionar *queries*. Comunicar i realitzar seguiment d'esdeveniments adversos. Assegurar el compliment en matèria de qualitat de la normativa aplicable. Docència en BPC a investigadors/es. Preparar i assistir a monitoratges, auditories i inspeccions. Presentació periòdica de les sessions clíniques relacionades amb els assajos de l'àrea gestionada (actualització estat assajos). Manteniment de la base de dades d'assajos clínics d'oncologia en la secció de Tumors Genitourinaris, Cerebrals i/o Digestius, Múscul-Esquelètics i Cutanis. Formació de personal en pràctiques.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 3 del MECES o nivell 7 de l'EQF, corresponent amb els títols de Màster o Llicenciatura en l'àmbit de la medicina, química, bioquímica, biologia, biotecnologia, biomedicina, farmàcia, veterinària o enginyeria relacionada amb l'àmbit biomèdic, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent que, d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a l'exercici de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2. Altres mèrits

– Participació en assajos clínics relacionats amb l'objecte de la plaça (màxim 5 punts): 1 punt per AACC. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat col·laboradora.

– Participació en contribucions científiques i/o activitats divulgatives en la línia d'investigació objecte de la plaça (màxim 5 punts): 2 punts per article científic publicat en revista indexada; 1 punt per participació en comunicacions a congressos/activitat. S'acreditarà mitjançant la presentació de les contribucions o certificat corresponent.

– Capacitació en Bones Pràctiques Clíniques (BPC) i/o en Bones Pràctiques Clíniques en Laboratori (BPCL) i/o Capacitació IATA per al transport de substàncies perilloses, incloent-hi mostres biològiques (categoria A i B) en vigor (màxim 5 punts): 2,5 punts per certificat. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat competent.

Plaça número: 106. Study Coordinator en Investigació Clínica i Traslacional en Càncer. Àrea: Investigació/Investigació Clínica i Traslacional en Càncer.

Retribució bruta anual: 23.726,55 €

Funcions: Servir d'enllaç entre les diferents figures participants en el desenvolupament d'AACC, gestionant la documentació relacionada amb projectes d'investigació i AACC, programant les visites i procediments marcats pels protocols, així com seguiment als participants durant l'estudi. Gestionar la documentació de posada en marxa, desenvolupament i fi d'AACC en la secció de Tumors Genitourinaris, Cerebrals i/o Digestius, Múscul-Esquelètics i Cutanis. Coordinació dels diferents serveis que formen part de l'equip investigador dels assajos per a la correcta adherència al protocol. Revisar l'elegibilitat dels participants per als estudis, gestió del seguiment dels pacients participants de l'estudi, així com coordinació de cites i procediments. Assignar medicació. Recollir i introduir dades generades durant l'estudi en CRF i gestionar *queries*.

– Miembro de comitès y/o comisiones institucionales, éticos y/o científicos (Máximo 5 puntos): 2,5 puntos por cada comité o comisión. Se acreditará mediante el documento de nombramiento o certificado suscrito por la presidencia o secretaria del órgano.

Plaza número: 105. Study Coordinator en Investigación Clínica y Traslacional en Cáncer. Área: Investigación/Investigación Clínica Traslacional en Cáncer

Retribución bruta anual: 23.724,06 €

Funciones: Servir de enlace entre las diferentes figuras participantes en el desarrollo de EECC, gestionando la documentación relacionada proyectos de investigación y EECC, programando las visitas y procedimientos marcados por los protocolos, así como seguimiento a los participantes durante el estudio. Gestionar la documentación de puesta en marcha, desarrollo y fin de EECC en la sección de Tumores genitourinarios, cerebrales y/o digestivos, musculoesqueléticos y cutáneos. Organización de los diferentes servicios que forman parte del equipo investigador de los ensayos para la correcta adherencia al protocolo. Revisar la elegibilidad de los participantes para los estudios, gestión del seguimiento de los pacientes participantes del estudio, así como organización de citas y procedimientos. Asignar medicación. Recoger e introducir datos generados durante el estudio en CRF y gestionar *queries*. Comunicar y realizar seguimiento de acontecimientos adversos. Asegurar el cumplimiento en materia de calidad de la normativa aplicable. Docencia en BPC a los/las investigadores/as. Preparar y asistir a monitorizaciones, auditorías e inspecciones. Presentación periódica de las sesiones clínicas relacionadas con los ensayos del área gestionada (actualización estado ensayos). Mantenimiento de la base de datos de ensayos clínicos de oncología en la sección de Tumores genitourinarios, cerebrales y/o digestivos, musculoesqueléticos y cutáneos. Formación de personal en prácticas.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 3 del MECES o nivel 7 del EQF, correspondiente con los títulos de Máster o Licenciatura en el ámbito de la medicina, química, bioquímica, biología, biotecnología, biomedicina, farmacia, veterinaria o ingeniería relacionada con el ámbito biomédico, así como cualquier titulación con denominación equivalente que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2. Otros méritos

– Participación en ensayos clínicos relacionados con el objeto de la plaza (máximo 5 puntos): 1 punto por EECC. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad colaboradora.

– Participación en contribuciones científicas y/o actividades divulgativas en la línea de investigación objeto de la plaza (máximo 5 puntos): 2 puntos por artículo científico publicado en revista indexada; 1 punto por participación en comunicaciones en congresos/actividad. Se acreditará mediante la presentación de las contribuciones o certificado correspondiente.

– Capacitación en Buenas Prácticas Clínicas (BPC) y/o en Buenas Prácticas Clínicas en Laboratorio (BPCL) y/o Capacitación IATA para el transporte de sustancias peligrosas, incluyendo muestras biológicas (categoria A y B) en vigor (máximo 5 puntos): 2,5 puntos por certificado. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad competente.

Plaza número: 106. Study Coordinator en Investigación Clínica y Traslacional en Cáncer. Área: Investigación/Investigación Clínica y Traslacional en Cáncer.

Retribución bruta anual: 23.726,55 €

Funciones: Servir de enlace entre las diferentes figuras participantes en el desarrollo de EECC, gestionando la documentación relacionada proyectos de investigación y EECC, programando las visitas y procedimientos marcados por los protocolos, así como seguimiento a los participantes durante el estudio. Gestionar la documentación de puesta en marcha, desarrollo y fin de EECC en la sección de Tumores genitourinarios, cerebrales y/o digestivos, musculoesqueléticos y cutáneos. Organización de los diferentes servicios que forman parte del equipo investigador de los ensayos para la correcta adherencia al protocolo. Revisar la elegibilidad de los participantes para los estudios, gestión del seguimiento de los pacientes participantes del estudio, así como organización de citas y procedimientos. Asignar medicación. Recoger e



es. Comunicar i realitzar seguiment d'esdeveniments adversos. Assegurar el compliment en matèria de qualitat de la normativa aplicable. Docència en BPC a investigadors/es. Preparar i assistir a monitoratges, auditories i inspeccions. Presentació periòdica de les sessions clíniques relacionades amb els assajos de l'àrea gestionada (actualització estat assajos). Manteniment de la base de dades d'assajos clínics d'oncologia en la secció de Tumors Genitourinaris, Cerebrals i/o Digestius, Múscul-Esquelètics i Cutanis. Formació de personal en pràctiques.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 3 del MECES o nivell 7 de l'EQF, corresponent amb els títols de Màster o Llicenciatura en l'àmbit de la medicina, química, bioquímica, biologia, biotecnologia, biomedicina, farmàcia, veterinària o enginyeria relacionada amb l'àmbit biomèdic, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent que, d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a l'exercici de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2. Altres mèrits

– Participació en assajos clínics relacionats amb l'objecte de la plaça (màxim 5 punts): 1 punt per AACC. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat col·laboradora.

– Participació en contribucions científiques i/o activitats divulgatives en la línia d'investigació objecte de la plaça (màxim 5 punts): 2 punts per article científic publicat en revista indexada; 1 punt per participació en comunicacions a congressos/activitat. S'acreditarà mitjançant la presentació de les contribucions o certificat corresponent.

– Capacitació en Bones Pràctiques Clíniques (BPC) i/o en Bones Pràctiques Clíniques en Laboratori (BPCL) i/o Capacitació IATA per al transport de substàncies perilloses, incloent-hi mostres biològiques (categoria A i B) en vigor (màxim 5 punts): 2,5 punts per certificat. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat competent.

Plaça número: 107. Tècnic/a de suport a la investigació en nefrologia. Àrea: Investigació/Nefrologia.

Retribució bruta anual: 19.557,15 €

Funcions: Servir d'enllaç entre les diferents figures participants en el desenvolupament d'AACC de l'Àrea de Nefrologia, gestionant la documentació relacionada projectes d'investigació i AACC, programant les visites i procediments marcats pels protocols, així com seguiment als participants durant l'estudi, presa de mostres processament i enviament. Gestionar la documentació de posada en marxa i fi d'AACC en nefrologia. Gestionar la documentació generada durant l'AACC. Revisar l'elegibilitat dels participants per als estudis en nefrologia. Organitzar el seguiment dels pacients participants de l'estudi, així com reservar les corresponents cites i procediments. Assignar medicació dels pacients de l'AACC en nefrologia. Recollir i introduir dades generades durant l'estudi en CRF. Gestionar *queries* de monitors. Comunicar i realitzar seguiment d'esdeveniments adversos. Assegurar el compliment en matèria de qualitat de la normativa aplicable. Presa de mostres, processament i enviament. Aplicació de diferents procediments d'infermeria per a recollida de dades.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 2 del MECES o nivell 6 de l'EQF, corresponent amb un títol de Grau o Diplomatura en Infermeria, d'acord amb els plans d'estudi vigents que habiliten per a exercir les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2. Altres mèrits

– Participació en AACC i/o projectes d'investigació: 2,5 punts per AACC i/o projecte (màxim 10 punts). S'acreditarà mitjançant la presentació de les contribucions o certificat corresponent.

– Capacitació en Bones Pràctiques Clíniques (BPC) i/o en Bones Pràctiques Clíniques en Laboratori (BPCL) i/o Capacitació IATA per al transport de substàncies perilloses, incloent-hi mostres biològiques (categoria A i B), en vigor (màxim 5 punts): 2,5 punts per certificat. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat competent.

introducir datos generados durante el estudio en CRF y gestionar *queries*. Comunicar y realizar seguimiento de acontecimientos adversos. Asegurar el cumplimiento en materia de calidad de la normativa aplicable. Docencia en BPC a los/las investigadores/as. Preparar y asistir a monitorizaciones, auditorías e inspecciones. Presentación periódica de las sesiones clínicas relacionadas con los ensayos del área gestionada (actualización estado ensayos). Mantenimiento de la base de datos de ensayos clínicos de oncología en la sección de Tumores genitourinarios, cerebrales y/o digestivos, musculoesqueléticos y cutáneos. Formación de personal en prácticas.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 3 del MECES o nivel 7 del EQF, correspondiente con los títulos de Máster o Licenciatura en el ámbito de la medicina, química, bioquímica, biología, biotecnología, biomedicina, farmacia, veterinaria o ingeniería relacionada con el ámbito biomédico, así como cualquier titulación con denominación equivalente que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2. Otros méritos

– Participación en ensayos clínicos relacionados con el objeto de la plaza (máximo 5 puntos): 1 punto por EECC. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad colaboradora.

– Participación en contribuciones científicas y/o actividades divulgativas en la línea de investigación objeto de la plaza (máximo 5 puntos): 2 puntos por artículo científico publicado en revista indexada; 1 punto por participación en comunicaciones en congresos/actividad. Se acreditará mediante la presentación de las contribuciones o certificado correspondiente.

– Capacitación en Buenas Prácticas Clínicas (BPC) y/o en Buenas Prácticas Clínicas en Laboratorio (BPCL) y/o Capacitación IATA para el transporte de sustancias peligrosas, incluyendo muestras biológicas (categoría A y B) en vigor (máximo 5 puntos): 2,5 puntos por certificado. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad competente.

Plaça número: 107. Tècnic/a de suport a la investigació nefrologia. Àrea: Investigació/Nefrologia.

Retribució bruta anual: 19.557,15 €

Funciones: Servir de enlace entre las diferentes figuras participantes en el desarrollo de EECC del área de nefrología, gestionando la documentación relacionada proyectos de investigación y EECC, programando las visitas y procedimientos marcados por los protocolos, así como seguimiento a los participantes durante el estudio, toma de muestras procesamiento y envío. Gestionar la documentación de puesta en marcha y fin de EECC en nefrología. Gestionar la documentación generada durante el EECC. Revisar la elegibilidad de los participantes para los estudios en nefrología. Organizar el seguimiento de los pacientes participantes del estudio, así como reservar las correspondientes citas y procedimientos. Asignar medicación de los pacientes del EECC en nefrología. Recoger e introducir datos generados durante el estudio en CRF. Gestionar *queries* de monitores. Comunicar y realizar seguimiento de acontecimientos adversos. Asegurar el cumplimiento en materia de calidad de la normativa aplicable. Toma de muestras, procesamiento y envío. Aplicación de diferentes procedimientos de enfermería para recolección de datos.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 2 del MECES o nivel 6 del EQF, correspondiente con un título de Grado o Diplomatura en Enfermería, de acuerdo con los planes de estudio vigentes que habiliten para ejercer las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2. Otros méritos

– Participación en EECC y/o proyectos de investigación: 2,5 puntos por EECC y/o proyecto (máximo 10 puntos). Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad colaboradora.

– Capacitación en Buenas Prácticas Clínicas (BPC) y/o en Buenas Prácticas Clínicas en Laboratorio (BPCL) y/o Capacitación IATA para el transporte de sustancias peligrosas, incluyendo muestras biológicas (categoría A y B), en vigor (máximo 5 puntos): 2,5 puntos por certificado. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad competente.



Plaça número: 108. Titulat/ada superior especialista d'AACC en reumatologia pediàtrica. Àrea: Investigació/Reumatologia pediàtrica.

Retribució bruta anual: 28.121,36 €

Funcions: Dissenyar i executar projectes d'investigació d'AACC en reumatologia pediàtrica, promocionant, desenvolupant i gestionant les activitats i iniciatives d'investigació, tecnològiques i d'innovació sobre la base dels principis d'ètica i integritat. Elaborar informes, memòries i anàlisis de resultats. Realitzar el seguiment dels pacients que estan participant en els AACC de reumatologia pediàtrica. Resolució de dubtes o problemes que puguem sorgir als pacients d'AACC en reumatologia pediàtrica. Resolució de *queries*. Dissenyar i implementar estudis clínics i anàlisis estadístiques. Creació de noves línies de treball en investigació clínica en reumatologia pediàtrica. Redactar projectes d'investigació en reumatologia pediàtrica per a la captació de fons públics i privats. Desenvolupar i dur a terme tècniques i protocols d'investigació. Analitzar i interpretar els resultats dels projectes d'investigació.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 3 del MECES o nivell 7 de l'EQF, corresponents amb el títol de Grau o Llicenciatura en Medicina i Cirurgia, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent que, d'acord amb els plans d'estudis vigents, habiliten per a l'exercici de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2. Altres mèrits

– Participació en projectes d'investigació o assajos clínics relacionats amb l'objecte de la plaça (màxim 7 punts): 1 punt per AACC. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat col·laboradora.

– Participació en contribucions científiques i/o activitats divulgatives en la línia d'investigació objecte de la plaça (màxim 7 punts): 2 punts per article científic publicat en revista indexada; 1 punt per participació en comunicacions a congressos/activitat. S'acreditarà mitjançant la presentació de les contribucions o certificat corresponent.

– Capacitació en Bones Pràctiques Clíniques (BPC) en vigor: 1 punt. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat competent.

Plaça número: 109. Investigador/a Doctor/a en reumatologia. Àrea: Investigació/Reumatologia.

Retribució bruta anual: 33.835,93 €

Funcions: Promocionar, desenvolupar i gestionar les activitats i iniciatives d'investigació bàsica, tecnològiques i d'innovació sobre la base dels principis d'ètica i integritat, elaborant informes, memòries i anàlisis de resultats en estudis de laboratori en l'Àrea de les Malalties Reumatològiques i coordinar l'activitat derivada dels projectes d'investigació desenvolupats en el Servei de Reumatologia de l'HUP La Fe. Dissenyar i desenvolupar projectes d'investigació per a fomentar l'avanç de la investigació biomèdica. Investigar en el camp de les malalties reumatològiques. Redactar projectes d'investigació per a la captació de fons públics i privats. Desenvolupar i dur a terme tècniques de biologia molecular per a la consecució dels objectius dels projectes (biologia molecular, bioquímica, genètica). Analitzar i interpretar els resultats dels projectes d'investigació. Gestionar econòmicament els recursos econòmics obtinguts en els projectes (compres, serveis, etc.). Difondre els resultats de les investigacions biomèdiques a congressos i revistes científiques (nacionals i internacionals). Coordinar, tutelar i dirigir alumnes de pràctiques, grau, màster i/o tesi doctoral, així com participar en accions formatives de les unitats i serveis clínics associats. Registre i custòdia de la documentació derivada de projectes d'investigació i estudis observacionals duts a terme en el si del Grup de Reumatologia. Recollida i preprocessament de mostres biològiques en els projectes d'investigació que així ho precisen, a més de la realització de les tècniques experimentals especificades.

Titulació requerida: formació corresponent al nivell 4 del MECES o nivell 8 de l'EQF, corresponent amb el títol de Doctor/a en l'àmbit de la medicina, química, bioquímica, biologia, biotecnologia, biomedicina, farmàcia, veterinària o enginyeria relacionada amb l'àmbit biomèdic, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent, que d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a l'exercici

Plaça número: 108. Titulado/a superior especialista en EECC reumatología pediátrica. Área: Investigación/Reumatología pediátrica.

Retribución bruta anual: 28.121,36 €

Funciones: Diseñar y ejecutar proyectos de investigación de EECC en reumatología pediátrica, promocionando, desarrollando y gestionando las actividades e iniciativas de investigación, tecnológicas y de innovación en base a principios de ética e integridad. Elaborar informes, memorias y análisis de resultados. Realizar el seguimiento de los pacientes que están participando en los EECC de reumatología pediátrica. Resolución de dudas o problemas que puedan surgir a los pacientes de EECC en reumatología pediátrica. Resolución de *queries*. Diseñar e implementar estudios clínicos y análisis estadísticos. Creación de nuevas líneas de trabajo en investigación clínica en reumatología pediátrica. Redactar proyectos de investigación en reumatología pediátrica para la captación de fondos públicos y privados. Desarrollar y llevar a cabo técnicas y protocolos de investigación. Analizar e interpretar los resultados de los proyectos de investigación.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 3 del MECES o nivel 7 del EQF, correspondientes con el título de Grado o Licenciatura en Medicina y Cirugía, así como cualquier titulación con denominación equivalente que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2. Otros méritos

– Participación en Proyectos de investigación o Ensayos clínicos relacionados con el objeto de la plaza (máximo 7 puntos): 1 punto por EECC. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad colaboradora.

– Participación en contribuciones científicas y/o actividades divulgativas en la línea de investigación objeto de la plaza (máximo 7 puntos): 2 puntos por artículo científico publicado en revista indexada; 1 punto por participación en comunicaciones a congresos/actividad. Se acreditará mediante la presentación de las contribuciones o certificado correspondiente.

– Capacitación en Buenas Prácticas Clínicas (BPC) en vigor: 1 punto. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad competente.

Plaça número: 109. Investigador/a doctor/a en reumatología. Área: Investigación/Reumatología.

Retribución bruta anual: 33.835,93 €

Funciones: Promocionar, desarrollar y gestionar las actividades e iniciativas de investigación básica, tecnológicas y de innovación en base a principios de ética e integridad, elaborando informes, memorias y análisis de resultados en estudios de laboratorio en el área de las enfermedades reumatológicas y coordinar la actividad derivada de los proyectos de investigación desarrollados en el Servicio de Reumatología del HUP La Fe. Diseñar y desarrollar proyectos de investigación para fomentar el avance de la investigación biomédica. Investigar en el campo de las enfermedades reumatológicas. Redactar proyectos de investigación para la captación de fondos públicos y privados. Desarrollar y llevar a cabo técnicas de biología molecular para la consecución de los objetivos de los proyectos (biología molecular, bioquímica, genética). Analizar e interpretar los resultados de los proyectos de investigación. Gestionar económicamente los recursos económicos obtenidos en los proyectos (compras, servicios, etc.). Difundir los resultados de las investigaciones biomédicas en congresos y revistas científicas (nacionales e internacionales). Coordinar, tutelar y dirigir alumnos de prácticas, grado, máster y/o tesis doctoral, así como participar en acciones formativas de las unidades y servicios clínicos asociados. Registro y custodia de la documentación derivada de proyectos de investigación y estudios observacionales llevados a cabo en el seno del Grupo de Reumatología. Recogida y procesamiento de muestras biológicas en los proyectos de investigación que así lo precisen, además de la realización de las técnicas experimentales especificadas.

Titulación requerida: formación correspondiente al nivel 4 del MECES o nivel 8 del EQF, correspondiente con el título de Doctor/a en el ámbito de la medicina, química, bioquímica, biología, biotecnología, biomedicina, farmacia, veterinaria o ingeniería relacionada con el ámbito biomédico, así como cualquier titulación con denominación equivalente que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten



de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2. Altres mèrits

– Participació en projectes d'investigació de convocatòries competitives relacionats amb el lloc (màxim 5 punts): com a col·laborador/a de projectes de pla nacional: 2,5 punts; en projectes autonòmics: 1,5 punts; en projectes internacionals: 4 punts; en altres projectes competitiu: 0,5 punts. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat beneficiària o col·laboradora.

– Contribucions científiques en la línia d'investigació objecte de la plaça. Es valoraran les 10 millors publicacions indexades en JCR 2022 o acceptades per a la seua publicació. No són vàlids: articles enviats, cartes a l'editor, editorials o capítols de llibres. (màxim 5 punts): autor/a principal (primer, sènior o autor/a de correspondència) en revistes del decil 1: 2,5 punts; quartil 1: 1,5 punts; quartil 2: 0,5 punts. No autor/a principal en revistes del decil 1: 1,5 punts; quartil 1: 1 punt; quartil 2: 0,5 punts. S'acreditarà mitjançant la presentació dels articles.

– Comunicacions a congressos de l'àrea (màxim 5 punts): Nacionals: 1 punt; internacionals: 2 punts. S'acreditarà mitjançant certificat de la comunicació o la presentació del llibre d'*abstracts*.

Plaça número: 110. Study Coordinator en investigació en Càncer Pulmó. Àrea: Investigació/Biomarcadors i Medicina de Precisió

Retribució bruta anual: 26.107,83 €

Funcions: Servir d'enllaç entre les diferents figures participants en el desenvolupament d'AACC de l'Àrea de Càncer de Pulmó, gestionant la documentació relacionada projectes d'investigació i AACC, programant les visites i procediments marcats pels protocols, així com seguiment als participants durant l'estudi. Gestionar la documentació de posada en marxa i fi d'AACC de l'Àrea de Càncer de Pulmó. Gestionar la documentació generada durant l'AACC de l'Àrea de Càncer de Pulmó. Revisar l'elecció dels participants per als estudis de l'Àrea de Càncer de Pulmó. Organitzar el seguiment dels pacients participants de l'estudi, així com reservar les corresponents cites i procediments. Assignar medicació d'assajos de l'Àrea de Càncer de Pulmó. Recollir i introduir dades generades durant l'estudi en CRF. Gestionar *queries* de monitors. Comunicar i realitzar seguiment d'esdeveniments adversos. Asegurar el compliment en matèria de qualitat de la normativa aplicable.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 3 del MECES o nivell 7 de l'EQF, corresponent amb els títols de Màster o Llicenciatura en l'àmbit de la medicina, química, bioquímica, biologia, biotecnologia, biomedicina, farmàcia, veterinària o enginyeria relacionada amb l'àmbit biomèdic, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent que, d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a l'exercici de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2. Altres mèrits

– Participació en assajos clínics relacionats amb l'objecte de la plaça (màxim 5 punts): 1 punt per AACC. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat col·laboradora.

– Participació en contribucions científiques i/o activitats divulgatives en la línia d'investigació objecte de la plaça (màxim 5 punts): 2 punts per article científic publicat en revista indexada; 1 punt per participació en comunicacions a congressos/activitat. S'acreditarà mitjançant la presentació de les contribucions o certificat corresponent.

– Capacitació en Bones Pràctiques Clíniques (BPC) i/o en Bones Pràctiques Clíniques en Laboratori (BPCL) i/o Capacitació IATA per al transport de substàncies perilloses, incloent-hi mostres biològiques (categoria A i B) en vigor (màxim 5 punts): 2,5 punts per certificat. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat competent.

Plaça número: 111. Investigador/a Doctor/a especialista en Perinatologia. Àrea: Investigació/Perinatologia.

Retribució bruta anual: 41.095,59 €

Funcions: Liderar, desenvolupar i coordinar la investigació de l'equip multidisciplinari d'investigació en perinatologia, mitjançant la sol·licitud i desenvolupament de projectes d'investigació, la direcció de tesis doctorals i TFM, l'establiment de noves col·laboracions nacionals i internacionals, la publicació en revistes d'alt factor d'impacte i la pre-

para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2. Otros méritos

– Participación en proyectos de investigación de convocatorias competitivas relacionados con el puesto (máximo 5 puntos): como colaborador/a de proyectos de plan nacional: 2,5 puntos; en proyectos autonómicos: 1,5 puntos; en proyectos internacionales: 4 puntos; en otros proyectos competitivos: 0,5 puntos. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad beneficiaria o colaboradora.

– Contribuciones científicas en la línea de investigación objeto de la plaza. Se valorarán las 10 mejores publicaciones indexadas en JCR2022 o aceptadas para su publicación. No son válidos: artículos enviados, cartas al editor, editoriales o capítulos de libros. (máximo 5 puntos): autor principal (primer, sènior o autor de correspondència) en revistas del decil 1: 2,5 puntos; cuartil 1: 1,5 puntos; cuartil 2: 0,5 puntos. No autor principal en revistas del Decil 1: 1,5 puntos; cuartil 1: 1 punto; cuartil 2: 0,5 puntos. Se acreditará mediante la presentación de los artículos.

– Comunicaciones en congresos del área (máximo 5 puntos): Nacionales: 1 puntos; internacionales: 2 puntos. Se acreditará mediante certificado de la comunicación o la presentación del libro de *abstracts*.

Plaça número: 110. Study Coordinator en investigació en càncer pulmón. Àrea: Investigació/Biomarcadores y medicina de precisión

Retribución bruta anual: 26.107,83 €

Funciones: Servir de enlace entre las diferentes figuras participantes en el desarrollo de EECC del Área de cáncer de pulmón, gestionando la documentación relacionada proyectos de investigación y EECC, programando las visitas y procedimientos marcados por los protocolos, así como seguimiento a los participantes durante el estudio. Gestionar la documentación de puesta en marcha y fin de EECC del Área de cáncer de pulmón. Gestionar la documentación generada durante el EECC del Área de cáncer de pulmón. Revisar la elegibilidad de los participantes para los estudios del Área de cáncer de pulmón. Organizar el seguimiento de los pacientes participantes del estudio, así como reservar las correspondientes citas y procedimientos. Asignar medicación de ensayos del Área de cáncer de pulmón. Recoger e introducir datos generados durante el estudio en CRF. Gestionar *queries* de monitores. Comunicar y realizar seguimiento de acontecimientos adversos. Asegurar el cumplimiento en materia de calidad de la normativa aplicable.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 3 del MECES o nivel 7 del EQF, correspondiente con los títulos de Máster o Licenciatura en el ámbito de la medicina, química, bioquímica, biología, biotecnología, biomedicina, farmacia, veterinaria o ingeniería relacionada con el ámbito biomédico, así como cualquier titulación con denominación equivalente que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2. Otros méritos

– Participación en ensayos clínicos relacionados con el objeto de la plaza (máximo 5 puntos): 1 punto por EECC. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad colaboradora.

– Participación en contribuciones científicas y/o actividades divulgativas en la línea de investigación objeto de la plaza (máximo 5 puntos): 2 puntos por artículo científico publicado en revista indexada; 1 punto por participación en comunicaciones a congresos/actividad. Se acreditará mediante la presentación de las contribuciones o certificado correspondiente.

– Capacitación en Buenas Prácticas Clínicas (BPC) y/o en Buenas Prácticas Clínicas en Laboratorio (BPCL) y/o Capacitación IATA para el transporte de sustancias peligrosas, incluyendo muestras biológicas (categoría A y B) en vigor (máximo 5 puntos): 2,5 puntos por certificado. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad competente.

Plaça número: 111. Investigador/a doctor/a especialista en perinatología. Àrea: Investigació/Perinatologia.

Retribución bruta anual: 41.095,59 €

Funciones: Liderar, desarrollar y coordinar la investigación del equipo multidisciplinar de investigación en perinatología, mediante la solicitud y desarrollo de proyectos de investigación, la dirección de tesis doctorales y TFM, el establecimiento de nuevas colaboraciones nacionales e internacionales, la publicación en revistas de alto factor



sentació de comunicacions a congressos. Liderar el Grup d'Investigació en Perinatologia. Dissenyar experiments d'investigació bàsica, clínica i traslacional en el Grup de Perinatologia. Dissenyar i dur a terme experiments realitzats en les plataformes tècniques pròpies, de l'IIS La Fe i/o la Universitat. Redactar i desenvolupar projectes d'investigació per a la captació de fons públics i privats. Preparar informes i protocols per a l'aprovació dels procediments experimentals per part dels organismes institucionals corresponents. Analitzar i interpretar els resultats dels projectes d'investigació Gestionar econòmicament els recursos econòmics obtinguts en els projectes (compres, serveis, etc.). Difondre els resultats de les investigacions biomèdiques a congressos i revistes científiques (nacionals i internacionals). Coordinar, tutelar i dirigir alumnes de pràctiques, grau, màster i/o tesi doctoral. Establir contacte amb altres grups d'investigació per al desenvolupament de col·laboracions. Establir contacte i negociar amb proveïdors externs.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 4 del MECES o nivell 8 de l'EQF, corresponent amb el títol de Doctor/a en l'àmbit de la medicina, química, bioquímica, biologia, biotecnologia, biomedicina, farmàcia, veterinària o enginyeria relacionada amb l'àmbit biomèdic, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent que, d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a l'exercici de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2. Altres mèrits

– Participació en projectes d'investigació de convocatòries competitives relacionats amb l'objecte de la plaça (màxim 7 punts): com a IP de projectes de pla nacional: 3,5 punts; de projectes autonòmics: 2,5 punts; de projectes internacionals: 6 punts; d'altres projectes competitiu: 1,5 punts. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat beneficiària o col·laboradora.

– Contribucions científiques en la línia d'investigació objecte de la plaça. Es valoraran les 10 millors publicacions indexades en JCR 2022 o acceptades per a la seua publicació. No són vàlids: articles enviats, cartes a l'editor, editorials o capítols de llibres. (màxim 7 punts): autor/a principal (primer, sènior o autor/a de correspondència) en revistes del decil 1: 2 punts; quartil 1: 0,7 punts; quartil 2: 0,2 punts. No autor/a principal en revistes del decil 1: 0,3 punts; quartil 1: 0,15 punts. S'acreditarà mitjançant la presentació dels articles.

– Estades en centres d'investigació (màxim 1 punt): 0,2 punts per mes. S'acreditarà mitjançant certificat emès pel centre receptor d'haver realitzat l'estada.

Plaça número 112. Monitor/a assajos clínics (Data Managr). Àrea: Investigació/Investigació Clínica i Traslacional en Càncer.

Retribució bruta anual: 36.429,85 €

Funcions: Monitorar els Assajos clínics en les Seccions de Tumors de mama i Ginecològics, detectant desviacions de protocol, servint d'enllaç entre les diferents figures participants en el desenvolupament de AACC, gestionant la documentació relacionada projectes d'investigació i AACC, programant les visites i procediments marcats pels protocols, així com seguiment als participants durant l'estudi. Seguiment, gestió i monitoratge d'assajos clínics en les Seccions de Tumors de mama i Ginecològics. Supervisar la documentació pertinent als estudis en totes les seues fases i compliment dels requisits legals. Garantir la correcta aplicació de les normes i procediments. Manteniment de la base de dades d'assajos d'oncologia, especialment en assajos clínics en les Seccions de Tumors de Mama i Ginecològics. Actualització dels registres de les diferents àrees tumorals. Presentació periòdica de les sessions clíniques relacionades amb els assajos de l'àrea gestionada. Assessorar i fer costat metodològicament a investigadors/es i investigadores, especialment, dels assajos clínics en les Seccions de Tumors de Mama i Ginecològics. Posada en marxa dels assajos clínics (solicituds a AEMPS i CEIm). Docència en BPC a investigadors/es. Organització dels diferents serveis que formen part de l'equip investigador dels assajos per a la realització en el temps establert de totes les proves que requereix el protocol. Preparació i presència en auditories.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 3 del MECES o nivell 7 de l'EQF, corresponent amb els títols de Màster o Llicenciatura en l'àmbit de la medicina, química, bioquímica, biologia, biotecnologia, biomedicina, farmàcia, veterinària o enginyeria relacionada amb l'àmbit

de impacto y la presentación de comunicaciones en congresos. Liderar el Grupo de Investigación en Perinatología. Diseñar experimentos de investigación básica, clínica y traslacional en el Grupo de Perinatología. Diseñar y llevar a cabo experimentos realizados en las plataformas técnicas propias, del IIS La Fe y/o la universidad. Redactar y desarrollar proyectos de investigación para la captación de fondos públicos y privados. Preparar informes y protocolos para la aprobación de los procedimientos experimentales por parte de los organismos institucionales correspondientes. Analizar e interpretar los resultados de los proyectos de investigación Gestionar económicamente los recursos económicos obtenidos en los proyectos (compras, servicios, etc.). Difundir los resultados de las investigaciones biomédicas en congresos y revistas científicas (nacionales e internacionales). Coordinar, tutelar y dirigir alumnos de prácticas, grado, máster y/o tesis doctoral. Establecer contacto con otros grupos de investigación para el desarrollo de colaboraciones. Establecer contacto y negociar con proveedores externos.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 4 del MECES o nivel 8 del EQF, correspondiente con el título de Doctor/a en el ámbito de la medicina, química, bioquímica, biología, biotecnología, biomedicina, farmacia, veterinaria o ingeniería relacionada con el ámbito biomédico, así como cualquier titulación con denominación equivalente que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2. Otros méritos

– Participación en proyectos de investigación de convocatorias competitivas relacionados con el objeto de la plaza (máximo 7 puntos): como IP de proyectos de plan nacional: 3,5 puntos; de proyectos autonómicos: 2,5 puntos; de proyectos internacionales: 6 puntos; de otros proyectos competitivos: 1,5 puntos. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad beneficiaria o colaboradora.

– Contribuciones científicas en la línea de investigación objeto de la plaza. Se valorarán las 10 mejores publicaciones indexadas en JCR 2022 o aceptadas para su publicación. No son válidos: artículos enviados, cartas al editor, editoriales o capítulos de libros. (máximo 7 puntos): autor principal (primer, sènior o autor de correspondencia) en revistas del decil 1: 2 puntos; cuartil 1: 0,7 puntos; cuartil 2: 0,2 puntos. No autor principal en revistas del decil 1: 0,3 puntos; cuartil 1: 0,15 puntos. Se acreditará mediante la presentación de los artículos.

– Estancias en centros de investigación (máximo 1 punto): 0,2 puntos por mes. Se acreditará mediante certificado emitido por el centro receptor de haber realizado la estancia.

Plaça número: 112. Monitor/a ensayos clínicos (Data Manager). Área: Investigación/Investigación clínica y traslacional en cáncer.

Retribución bruta anual: 36.429,85 €

Funciones: Monitorizar los Ensayos clínicos en las Secciones de Tumores de mama y Ginecológicos, detectando desviaciones de protocolo, sirviendo de enlace entre las diferentes figuras participantes en el desarrollo de EECC, gestionando la documentación relacionada proyectos de investigación y EECC, programando las visitas y procedimientos marcados por los protocolos, así como seguimiento a los participantes durante el estudio. Seguimiento, gestión y monitorización de ensayos clínicos en las Secciones de Tumores de mama y Ginecológicos. Supervisar la documentación pertinente a los estudios en todas sus fases y cumplimiento de los requisitos legales. Garantizar la correcta aplicación de las normas y procedimientos. Mantenimiento de la base de datos de ensayos de oncología, en especial en ensayos clínicos en las Secciones de Tumores de mama y Ginecológicos. Actualización de los registros de las diferentes áreas tumorales. Presentación periódica de las sesiones clínicas relacionadas con los ensayos del área gestionada. Asesorar y apoyar metodológicamente a los investigadores, en especial, de los ensayos clínicos en las Secciones de Tumores de mama y Ginecológicos. Puesta en marcha de los ensayos clínicos (solicitudes a AEMPS y CEIm). Docencia en BPC a los/as investigadores/as. Organización de los diferentes servicios que forman parte del equipo investigador de los ensayos para la realización en el tiempo establecido de todas las pruebas que requiere el protocolo. Preparación y presencia en auditorías.

Titulación requerida: formación correspondiente al nivel 3 del MECES o nivel 7 del EQF, correspondiente con los títulos de Máster o Licenciatura en el ámbito de la medicina, química, bioquímica, biología, biotecnología, biomedicina, farmacia, veterinaria o ingeniería



biomèdic, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent que, d'acord amb els plans d'estudis vigents, habiliten per a l'exercici de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2. Altres mèrits

– Participació en assajos clínics relacionats amb l'objecte de la plaça (màxim 5 punts): 1 punt per AACC. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat col·laboradora.

– Participació en contribucions científiques i/o activitats divulgatives en la línia d'investigació objecte de la plaça (màxim 5 punts): 2 punts per article científic publicat en revista indexada; 1 punt per participació en comunicacions a congressos/activitat.

– Capacitació en Bones Pràctiques Clíniques (BPC) i/o en Bones Pràctiques Clíniques en Laboratori (BPCL) i/o Capacitació IATA per al transport de substàncies perilloses, incloent-hi mostres biològiques (categoria A i B) en vigor (màxim 5 punts): 2,5 punts per certificat. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat competent.

Plaça número: 113. Científic/a de dades sènior. Àrea: Investigació/Big Data

Retribució bruta anual: 35.717,61 €

Funcions: Explotar les dades emmagatzemades en les diferents bases de dades dels sistemes d'informació de l'IIS La Fe amb l'objectiu de generar coneixement i generar quadres de comandament que ajuden a la presa de decisions a nivell clínic, controlant la qualitat de les bases de dades de la institució i generant models predictius d'utilitat per a investigadors i clínics. Extracció de dades estructurades i no estructurades de la Plataforma de Big Data del Departament de Salut València La Fe. Preparació de dades estructurades i no estructurades. Proporcionar serveis tècnics especialitzats de Big Data als diferents grups d'investigació de l'IIS La Fe, així com a altres centres i entitats, públics i privats, en el seu àmbit d'actuació. Ús de tècniques Big Data i de *Machine Learning* amb l'objectiu de crear models d'ajuda a la decisió clínica i models predictius. Millorar l'accessibilitat de les dades massives disponibles en els sistemes d'informació de l'Hospital. Col·laboració en la redacció de sol·licituds de finançament de projectes R+D+i. Execució de projectes d'investigació. Elaboració d'informes, coordinació d'activitats internes, assistència a reunions i preparació de lliurables. Interpretació dels resultats obtinguts. Difusió dels resultats que deriven dels projectes d'investigació.

Titulació requerida: formació corresponent al nivell 3 del MECES o nivell 7 de l'EQF, corresponent amb els títols de Màster o Llicenciatura que, d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a exercir les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2. Altres mèrits

– Participació com a col·laborador en projectes d'investigació de convocatòries competitives relacionats amb l'objecte de la plaça (màxim 7,5 punts): 1,5 punts per projecte. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat beneficiària o col·laboradora.

– Contribucions científiques en la línia d'investigació objecte de la plaça (màxim 7,5 punts): 1 punt per article científic publicat en revista indexada; 0,5 punts per participació en comunicacions a congressos. S'acreditarà mitjançant la presentació dels articles, certificat de la comunicació o la presentació del llibre d'*abstracts*.

Plaça número: 114. Investigador/a Doctor/a. Àrea: Plataforma/ Biologia Cel·lular/ Microscòpia

Retribució bruta anual: 27.162,63 €

Funcions: Coordinació, gestió i supervisió, de les activitats i processos operatius, tècnics de suport i estratègics de la plataforma, així com del personal adscrit a aquesta. Assessorament expert al personal investigador i clínic, en el disseny i execució de projectes d'investigació relacionats en l'àmbit de la microscòpia i de la biologia cel·lular. Formació i suport expert al personal investigador i clínic en la visualització i captura d'imatges mitjançant microscòpia de camp clar, fluorescència, confocal, de lapse i electrònica de transmissió i d'agranament. Coordinació de les iniciatives R+D+i, amb la finalitat d'ampliar l'oferta científicotecnològica de la plataforma. Control del correcte funcionament de les instal·lacions i equipament, i la seua adaptació a la normativa

relacionada con el ámbito biomédico, así como cualquier titulación con denominación equivalente que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2. Otros méritos

– Participación en ensayos clínicos relacionados con el objeto de la plaza (máximo 5 puntos): 1 punto por EECC. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad colaboradora.

– Participación en contribuciones científicas y/o actividades divulgativas en la línea de investigación objeto de la plaza (máximo 5 puntos): 2 puntos por artículo científico publicado en revista indexada; 1 punto por participación en comunicaciones en congresos/actividad.

– Capacitación en Buenas Prácticas Clínicas (BPC) y/o en Buenas Prácticas Clínicas en Laboratorio (BPCL) y/o Capacitación IATA para el transporte de sustancias peligrosas, incluyendo muestras biológicas (categoría A y B) en vigor (máximo 5 puntos): 2,5 puntos por certificado. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad competente.

Plaça número: 113. Científic/a de dades sènior. Àrea: Investigació/Big Data

Retribució bruta anual: 35.717,61 €

Funciones: Explotar los datos almacenados en las diferentes bases de datos de los sistemas de información del IIS La Fe con el objetivo de generar conocimiento y generar cuadros de mando que ayuden a la toma de decisiones a nivel clínico, controlando la calidad de las bases de datos de la institución y generando modelos predictivos de utilidad para investigadores y clínicos. Extracción de datos estructurados y no estructurados de la Plataforma de Big Data del Departamento de Salud Valencia La Fe. Preparación de datos estructurados y no estructurados. Proporcionar servicios técnicos especializados de Big Data a los diferentes grupos de investigación del IIS La Fe, así como a otros centros y entidades, públicos y privados, en su ámbito de actuación. Uso de técnicas Big Data y de *Machine Learning* con el objetivo de crear modelos de ayuda a la decisión clínica y modelos predictivos. Mejorar la accesibilidad de los datos masivos disponibles en los sistemas de información del Hospital. Colaboración en la redacción de solicitudes de financiación de proyectos I+D+i. Ejecución de proyectos de investigación. Elaboración de informes, coordinación de actividades internas, asistencia a reuniones y preparación de entregables. Interpretación de los resultados obtenidos. Difusión de los resultados que deriven de los proyectos de investigación.

Titulació requerida: formació corresponent al nivell 3 del MECES o nivell 7 del EQF, corresponent amb els títols de Màster o Llicenciatura que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para ejercer las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2. Otros méritos

– Participación como colaborador/a en proyectos de investigación de convocatorias competitivas relacionados con el objeto de la plaza (máximo 7,5 puntos): 1,5 puntos por proyecto. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad beneficiaria o colaboradora.

– Contribuciones científicas en la línea de investigación objeto de la plaza (máximo 7,5 puntos): 1 punto por artículo científico publicado en revista indexada; 0,5 puntos por participación en comunicaciones en congresos. Se acreditará mediante la presentación de los artículos, certificado de la comunicación o la presentación del libro de *abstracts*.

Plaça número: 114. Investigador/a doctor/a. Àrea: Plataforma/ Biologia Cel·lular/ Microscòpia

Retribució bruta anual: 27.162,63 €

Funciones: Coordinación, gestión y supervisión, de las actividades y procesos operativos, técnicos de soporte y estratégicos de la plataforma, así como del personal adscrito a la misma. Asesoramiento experto al personal investigador y clínico, en el diseño y ejecución de proyectos de investigación relacionados con el campo de la microscopia y de la biología celular. Formación y apoyo experto al personal investigador y clínico en la visualización y captura de imágenes mediante microscopia de campo claro, fluorescencia, confocal, de lapse y electrónica de transmisión y de barrido. Coordinación de las iniciativas I+D+i, con el fin de ampliar la oferta científico-tecnológica de la plataforma. Control del correcto funcionamiento de las instalaciones y equipamiento, y su



legal vigent, així com del compliment de contractes de manteniment amb empreses externes, i en el seu cas, gestió de les mesures correctives a adoptar. Elaboració i actualització de la cartera de serveis i de les tarifes aplicables. Organització de cursos de formació, seminaris, jornades divulgatives i participació en activitats de responsabilitat social corporativa.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 4 del MECES o nivell 8 de l'EQF, corresponent amb el títol de Doctor/a en l'àmbit de la medicina, química, bioquímica, biologia, biotecnologia, biomedicina, farmàcia, veterinària o enginyeria relacionada amb l'àmbit biomèdic, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent, que d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a l'exercici de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2. Altres mèrits

– Participació en projectes d'investigació de convocatòries competitives relacionats en l'àmbit de la biologia cel·lular/bioquímica, (màxim 5 punts): 1 punt per projecte.

– Contribucions científiques en revistes indexades, relacionades en l'àmbit de la biologia cel·lular/bioquímica (màxim 5 punts): 0.5 punts per publicació.

– Membre de comitès i/o comissions institucionals, ètics i/o científics (màxim 5 punts): 2,5 punts per cada comitè o comissió. S'acreditarà mitjançant el document de nomenament o certificat subscrit per la presidència o secretaria de l'òrgan.

Plaça número: 115. Investigadora/a doctor/a en medicina peroperatoria, anestèsia i reanimació. Àrea: Investigació/ Medicina peroperatoria, anestèsia i reanimació

Retribució bruta anual: 31.050,00 €

Funcions: Promocionar, desenvolupar i gestionar les activitats i iniciatives d'investigació, tecnològiques i d'innovació del Grup d'Investigació en Medicina Peroperatoria, Anestèsia i Reanimació sobre la base de principis d'ètica i integritat, realitzant la cerca de finançament, elaborant informes, memòries i anàlisis de resultats, així com tràmits de gestió dels projectes d'investigació de la unitat Dissenyar, desenvolupar i coordinar projectes d'investigació per a fomentar l'avanç de la investigació biomèdica en medicina peroperatoria, anestèsia i reanimació. Dissenyar experiments d'investigació bàsica i clínica. Redactar projectes d'investigació per a la captació de fons públics i privats. Desenvolupar i dur a terme tècniques d'investigació en hipertèrmia maligna. Realització d'IVCT. Analitzar i interpretar els resultats dels projectes d'investigació. Gestionar els recursos econòmics obtinguts en els projectes (compres, serveis, etc.). Difondre els resultats de les investigacions biomèdiques a congressos i revistes científiques (nacionals i internacionals). Coordinar, tutelar i dirigir alumnes de pràctiques, grau, màster i/o tesi doctoral, així com participar en accions formatives de les unitats i serveis clínics associats. Gestió de documentació relacionada amb projectes d'investigació i AACC.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 4 del MECES o nivell 8 de l'EQF, corresponent amb el títol de Doctor/a en l'àmbit de la medicina, química, bioquímica, biologia, biotecnologia, biomedicina, farmàcia, veterinària o enginyeria relacionada amb l'àmbit biomèdic, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent, que d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a l'exercici de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2. Altres mèrits

– Participació en projectes d'investigació de convocatòries competitives relacionats amb el lloc (màxim 5 punts): com a col·laborador de projectes de pla nacional: 2,5 punts; en projectes autonòmics: 1,5 punts; en projectes internacionals: 4 punts; en altres projectes competitiu: 0,5 punts. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat beneficiària o col·laboradora.

– Contribucions científiques en la línia d'investigació objecte de la plaça. Es valoraran les 10 millors publicacions indexades en JCR 2022 o acceptades per a la seua publicació. No són vàlids: articles enviats, cartes a l'editor, editorials o capítols de llibres. (màxim 5 punts): autor/a principal (primer, sènior o autor/a de correspondència) en revistes del decil 1: 2,5 punts; quartil 1: 1,5 punts; quartil 2: 0,5 punts. No autor/a

adaptación a la normativa legal vigente, así como del cumplimiento de contratos de mantenimiento con empresas externas, y en su caso, gestión de las medidas correctivas a adoptar. Elaboración y actualización de la cartera de servicios y de las tarifas aplicables. Organización de cursos de formación, seminarios, jornadas divulgativas y participación en actividades de responsabilidad social corporativa.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 4 del MECES o nivel 8 del EQF, correspondiente con el título de Doctor/a en el ámbito de la medicina, química, bioquímica, biología, biotecnología, biomedicina, farmacia, veterinaria o ingeniería relacionada con el ámbito biomédico, así como cualquier titulación con denominación equivalente, que de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2. Otros méritos

– Participación en proyectos de investigación de convocatorias competitivas relacionados con el campo de la biología celular/bioquímica, (máximo 5 puntos): 1 punto por proyecto.

– Contribuciones científicas en revistas indexadas, relacionados con el campo de la biología celular/bioquímica (máximo 5 puntos): 0.5 puntos por publicación.

– Miembro de comités y/o comisiones institucionales, éticos y/o científicos (Máximo 5 puntos): 2,5 puntos por cada Comité o Comisión. Se acreditará mediante el documento de nombramiento o certificado suscrito por la presidencia o secretaria del órgano.

Plaça número: 115. Investigadora/a doctor/a en medicina peroperatoria, anestesia y reanimación. Área: Investigación/ Medicina peroperatoria, anestesia y reanimación

Retribución bruta anual: 31.050,00 €

Funciones: Promocionar, desarrollar y gestionar las actividades e iniciativas de investigación, tecnológicas y de innovación del Grupo de Investigación en Medicina Peroperatoria, Anestesia y Reanimación en base a principios de ética e integridad, realizando la búsqueda de financiación, elaborando informes, memorias y análisis de resultados, así como trámites de gestión de los proyectos de investigación de la unidad. Diseñar, desarrollar y coordinar proyectos de investigación para fomentar el avance de la investigación biomédica en medicina peroperatoria, anestesia y reanimación. Diseñar experimentos de investigación básica y clínica. Redactar proyectos de investigación para la captación de fondos públicos y privados. Desarrollar y llevar a cabo técnicas de investigación en hipertermia maligna. Realización de IVCT. Analizar e interpretar los resultados de los proyectos de investigación. Gestionar los recursos económicos obtenidos en los proyectos (compras, servicios, etc.). Difundir los resultados de las investigaciones biomédicas en congresos y revistas científicas (nacionales e internacionales). Coordinar, tutelar y dirigir alumnos de prácticas, grado, máster y/o tesis doctoral, así como participar en acciones formativas de las unidades y servicios clínicos asociados. Gestión de documentación relacionada con proyectos de investigación y EECC.

Titulación requerida: formación correspondiente al nivel 4 del MECES o nivel 8 del EQF, correspondiente con el título de Doctor/a en el ámbito de la medicina, química, bioquímica, biología, biotecnología, biomedicina, farmacia, veterinaria o ingeniería relacionada con el ámbito biomédico, así como cualquier titulación con denominación equivalente que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2. Otros méritos

– Participación en proyectos de investigación de convocatorias competitivas relacionados con el puesto (máximo 5 puntos): como colaborador/a de proyectos de plan nacional: 2,5 puntos; en proyectos autonómicos: 1,5 puntos; en proyectos internacionales: 4 puntos; en otros proyectos competitivos: 0,5 puntos. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad beneficiaria o colaboradora.

– Contribuciones científicas en la línea de investigación objeto de la plaza. Se valorarán las 10 mejores publicaciones indexadas en JCR2022 o aceptadas para su publicación. No son válidos: artículos enviados, cartas al editor, editoriales o capítulos de libros. (máximo 5 puntos): autor principal (primer, sènior o autor de correspondencia) en revistas del decil 1: 2,5 puntos; cuartil 1: 1,5 puntos; cuartil 2: 0,5 puntos. No autor



principal en revistes del decil 1: 1,5 punts; quartil 1: 1 punt; quartil 2: 0,5 punts. S'acreditarà mitjançant la presentació dels articles.

– Comunicacions a congressos de l'àrea (màxim 5 punts): Nacionals: 1 punt; internacionals: 2 punts. S'acreditarà mitjançant certificat de la comunicació o la presentació del llibre d'*abstracts*.

Plaça número: 116. Investigador/a doctor/a patologia neuromuscular i atàxies. Àrea: Investigació/Patologia neuromuscular i atàxies.

Retribució bruta anual: 27.162,66 €

Funcions: Promocionar, desenvolupar i gestionar les activitats i iniciatives d'investigació, tecnològiques i d'innovació del Grup d'Investigació en Patologia Neuromuscular i Atàxies sobre la base dels principis d'ètica i integritat, realitzant la cerca de finançament, elaborant informes, memòries i anàlisis de resultats en estudis genètics amb les últimes tecnologies disponibles (NGS) així com tecnologia clàssica (Sanger) i les seues respectives anàlisis bioinformàtiques, aplicats al diagnòstic i a la investigació de les malalties neuromusculars. A més de realitzar estudis cel·lulars, moleculars i proteics específics sobre teixit humà i animals d'experimentació. Dissenyar, desenvolupar i coordinar projectes d'investigació per a fomentar l'avanç de la investigació biomèdica en patologia neuromuscular i atàxies. Dissenyar experiments d'investigació bàsica i clínica en l'Àrea de Patologia Neuromuscular i Atàxia. Redactar projectes d'investigació per a la captació de fons públics i privats. Desenvolupar i dur a terme tècniques de biologia molecular per a la consecució dels objectius dels projectes (biologia molecular, bioquímica, genètica). Analitzar i interpretar els resultats dels projectes d'investigació. Gestionar econòmicament els recursos econòmics obtinguts en els projectes (compres, serveis, etc.). Difondre els resultats de les investigacions biomèdiques a congressos i revistes científiques (nacionals i internacionals). Coordinar, tutelar i dirigir alumnes de pràctiques, grau, màster i/o tesi doctoral, així com participar en accions formatives de les unitats i serveis clínics associats. Gestió de documentació relacionada amb projectes d'investigació i AACC.

Titulació requerida: formació corresponent al nivell 4 del MECES o nivell 8 de l'EQF, corresponent amb el títol de Doctor/a en l'àmbit de la medicina, química, bioquímica, biologia, biotecnologia, biomedicina, farmàcia, veterinària o enginyeria relacionada amb l'àmbit biomèdic, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent que, d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a l'exercici de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2. Altres mèrits

– Participació en projectes d'investigació de convocatòries competitives relacionats amb el lloc (màxim 5 punts): com a col·laborador de projectes de pla nacional: 2,5 punts; en projectes autonòmics: 1,5 punts; en projectes internacionals: 4 punts; en altres projectes competitiu: 0,5 punts. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat beneficiària o col·laboradora.

– Contribucions científiques en la línia d'investigació objecte de la plaça. Es valoraran les 10 millors publicacions indexades en JCR 2022 o acceptades per a la seua publicació. No són vàlids: articles enviats, cartes a l'editor, editorials o capítols de llibres. (màxim 5 punts): autor/a principal (primer, sènior o autor/a de correspondència) en revistes del decil 1: 2,5 punts; quartil 1: 1,5 punts; quartil 2: 0,5 punts. No autor/a principal en revistes del decil 1: 1,5 punts; quartil 1: 1 punt; quartil 2: 0,5 punts. S'acreditarà mitjançant la presentació dels articles.

– Comunicacions a congressos de l'àrea (màxim 5 punts): Nacionals: 1 punt; internacionals: 2 punts. S'acreditarà mitjançant certificat de la comunicació o la presentació del llibre d'*abstracts*.

Plaça número: 117. Titulat/ada superior especialista en AACC reumatologia pediàtrica. Àrea: Investigació/Reumatologia Pediàtrica.

Retribució bruta anual: 26.920,35 €

Funcions: Dissenyar i executar projectes d'investigació d'AACC en reumatologia pediàtrica, promocionant, desenvolupant i gestionant les activitats i iniciatives d'investigació, tecnològiques i d'innovació sobre la base de principis d'ètica i integritat. Elaborar informes, memòries i anàlisis de resultats. Realitzar el seguiment dels pacients que estan participant en els AACC de reumatologia pediàtrica. Resolució de dubtes o problemes que puguin sorgir als pacients d'AACC en reumatologia pediàtrica. Resolució de *queries*. Dissenyar i implementar estudis clí-

principal en revistas del Decil 1: 1,5 puntos; cuartil 1: 1 punto; cuartil 2: 0,5 puntos. Se acreditará mediante la presentación de los artículos.

– Comunicaciones en congresos del área (máximo 5 puntos): Nacionales: 1 puntos; internacionales: 2 puntos. Se acreditará mediante certificado de la comunicación o la presentación del libro de *abstracts*.

Plaza número: 116. Investigadora/a doctor/a patologia neuromuscular y ataxias. Área: Investigación/Patología neuromuscular y ataxias. retribución bruta anual: 27.162,66 €

Funciones: Promocionar, desarrollar y gestionar las actividades e iniciativas de investigación, tecnológicas y de innovación del grupo de investigación en patología neuromuscular y ataxias en base a principios de ética e integridad, realizando la búsqueda de financiación, elaborando informes, memorias y análisis de resultados en estudios genéticos con las últimas tecnologías disponibles (NGS) así como tecnología clásica (sanger) y sus respectivos análisis bioinformáticos, aplicados al diagnóstico y a la investigación de las enfermedades neuromusculares. Además de realizar estudios celulares, moleculares y proteicos específicos sobre tejido humano y animales de experimentación. Diseñar, desarrollar y coordinar proyectos de investigación para fomentar el avance de la investigación biomédica en patología neuromuscular y ataxias. Diseñar experimentos de investigación básica y clínica en el área de patología neuromuscular y ataxia. Redactar proyectos de investigación para la captación de fondos públicos y privados. Desarrollar y llevar a cabo técnicas de biología molecular para la consecución de los objetivos de los proyectos (biología molecular, bioquímica, genética). Analizar e interpretar los resultados de los proyectos de investigación. Gestionar económicamente los recursos económicos obtenidos en los proyectos (compras, servicios, etc.). Difundir los resultados de las investigaciones biomédicas en congresos y revistas científicas (nacionales e internacionales). Coordinar, tutelar y dirigir alumnos de prácticas, grado, máster y/o tesis doctoral, así como participar en acciones formativas de las unidades y servicios clínicos asociados. Gestión de documentación relacionada con proyectos de investigación y EECC.

Titulación requerida: formación correspondiente al nivel 4 del MECES o nivel 8 del EQF, correspondiente con el título de Doctor/a en el ámbito de la medicina, química, bioquímica, biología, biotecnología, biomedicina, farmacia, veterinaria o ingeniería relacionada con el ámbito biomédico, así como cualquier titulación con denominación equivalente que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2. Otros méritos

– Participación en proyectos de investigación de convocatorias competitivas relacionados con el puesto (máximo 5 puntos): como colaborador/a de proyectos de plan nacional: 2,5 puntos; en proyectos autonómicos: 1,5 puntos; en proyectos internacionales: 4 puntos; en otros proyectos competitivos: 0,5 puntos. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad beneficiaria o colaboradora.

– Contribuciones científicas en la línea de investigación objeto de la plaza. Se valorarán las 10 mejores publicaciones indexadas en JCR2022 o aceptadas para su publicación. No son válidos: artículos enviados, cartas al editor, editoriales o capítulos de libros. (máximo 5 puntos): autor principal (primer, sènior o autor de correspondència) en revistas del decil 1: 2,5 puntos; cuartil 1: 1,5 puntos; cuartil 2: 0,5 puntos. No autor principal en revistas del decil 1: 1,5 puntos; cuartil 1: 1 punto; cuartil 2: 0,5 puntos. Se acreditará mediante la presentación de los artículos.

– Comunicaciones en congresos del área (máximo 5 puntos): Nacionales: 1 punto; internacionales: 2 puntos. Se acreditará mediante certificado de la comunicación o la presentación del libro de *abstracts*.

Plaza número: 117. Titulado/a superior especialista en EECC reumatologia pediàtrica. Àrea: Investigació/Reumatologia Pediàtrica.

Retribució bruta anual: 26.920,35 €

Funciones: Diseñar y ejecutar proyectos de investigación de EECC en reumatología pediàtrica, promocionando, desarrollando y gestionando las actividades e iniciativas de investigación, tecnológicas y de innovación en base a principios de ética e integridad. Elaborar informes, memorias y análisis de resultados. Realizar el seguimiento de los pacientes que están participando en los EECC de reumatologia pediàtrica. Resolución de dudas o problemas que puedan surgir a los pacientes de EECC en reumatologia pediàtrica. Resolución de *queries*. Diseñar e



nics i anàlisis estadístiques. Creació de noves línies de treball en investigació clínica en reumatologia pediàtrica. Redactar projectes d'investigació en reumatologia pediàtrica per a la captació de fons públics i privats. Desenvolupar i dur a terme tècniques i protocols d'investigació. Analitzar i interpretar els resultats dels projectes d'investigació.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 3 del MECES o nivell 7 de l'EQF, corresponents amb el títol de Grau o Llicenciatura en Medicina i Cirurgia, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent que, d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a l'exercici de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2 – Altres mèrits

– Participació en Projectes d'investigació o assajos clínics relacionats amb l'objecte de la plaça (màxim 7 punts): 1 punt per AACC.

– Participació en contribucions científiques i/o activitats divulgatives en la línia d'investigació objecte de la plaça (màxim 7 punts): 2 punts per article científic publicat en revista indexada; 1 punt per participació en comunicacions a congressos/activitat.

– Capacitació en Bones Pràctiques Clíniques (BPC) en vigor: 1 punt. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat col·laboradora.

Plaça número: 118. Facultatiu/iva especialista AACC en hematologia leucèmia. Àrea: Investigació/ Hematologia Clínica.

Retribució bruta anual: 32.167,80 €

Funcions: Promocionar, desenvolupar i gestionar les activitats i iniciatives d'investigació, tecnològiques i d'innovació sobre la base de principis d'ètica i integritat, realitzant la cerca de finançament, elaborant informes, memòries i anàlisis de resultats, atenent i tractant als pacients que participen en els Assajos Clínics. Realitzar el seguiment mèdic dels pacients que estan participant en els AACC. Diagnòstic i tractament de participants en AACC de la unitat. Resolució de dubtes o problemes que puguin sorgir als pacients. Resolució de *queries*. Dissenyar i implementar estudis clínics i anàlisis estadístiques. Creació de noves línies de treball en investigació clínica. Redactar projectes d'investigació per a la captació de fons públics i privats. Desenvolupar i dur a terme tècniques i protocols d'investigació. Analitzar i interpretar els resultats dels projectes d'investigació. Coordinació del registre epidemiològic de leucèmies agudes del grup científic cooperatiu PETHEMA (Programa Espanyol de Tractaments en Hematologia).

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 3 del MECES o nivell 7 de l'EQF, corresponents amb el títol de Grau o Llicenciatura en Medicina i Cirurgia, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent, que, d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a l'exercici de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2 – Altres mèrits

– Participació en Projectes d'investigació o Assajos clínics relacionats amb l'objecte de la plaça (màxim 7 punts): 1 punt per AACC. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat col·laboradora.

– Participació en contribucions científiques i/o activitats divulgatives en la línia d'investigació objecte de la plaça (màxim 7 punts): 2 punts per article científic publicat en revista indexada; 1 punt per participació en comunicacions a congressos/activitat.

– Capacitació en Bones Pràctiques Clíniques (BPC) en vigor: 1 punt. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat competent.

Plaça número: 119. *Study Coordinator* en investigació en insuficiència i trasplantament cardíac. Àrea: Investigació/Cardiologia: Insuficiència i trasplantament cardíac.

Retribució bruta anual: 25.761,76 €

Funcions: Servir d'enllaç entre les diferents figures participants en el desenvolupament d'AACC en cardiologia, específicament en insuficiència i trasplantament cardíac, gestionant la documentació relacionada projectes d'investigació i AACC, programant les visites i procediments marcats pels protocols, així com seguiment als participants durant l'es-

implementar estudios clínicos y análisis estadísticos. Creación de nuevas líneas de trabajo en investigación clínica en reumatología pediátrica. Redactar proyectos de investigación en reumatología pediátrica para la captación de fondos públicos y privados. Desarrollar y llevar a cabo técnicas y protocolos de investigación. Analizar e interpretar los resultados de los proyectos de investigación.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 3 del MECES o nivel 7 del EQF, correspondientes con el título de Grado o Licenciatura en Medicina y Cirugía, así como cualquier titulación con denominación equivalente que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2 – Otros méritos

– Participación en proyectos de investigación o ensayos clínicos relacionados con el objeto de la plaza (máximo 7 puntos): 1 punto por EECC

– Participación en contribuciones científicas y/o actividades divulgativas en la línea de investigación objeto de la plaza (máximo 7 puntos): 2 puntos por artículo científico publicado en revista indexada; 1 punto por participación en comunicaciones a congresos/actividad.

– Capacitación en Buenas Prácticas Clínicas (BPC) en vigor: 1 punto. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad competente.

Plaça número: 118. Facultatiu/a especialista EECC en hematologia leucèmia. Àrea: Investigació/ Hematologia Clínica.

Retribució bruta anual: 32.167,80 €

Funciones: Promocionar, desarrollar y gestionar las actividades e iniciativas de investigación, tecnológicas y de innovación en base a principios de ética e integridad, realizando la búsqueda de financiación, elaborando informes, memorias y análisis de resultados, atendiendo y tratando a los pacientes que participan en los ensayos clínicos de Hematología Leucemia. Realizar el seguimiento médico de los pacientes que están participando en los EECC de la unidad. Diagnóstico y tratamiento de participantes en EECC de la unidad de hematología leucemia. Resolución de dudas o problemas que puedan surgir a los pacientes. Resolución de *queries*. Diseñar e implementar estudios clínicos y análisis estadísticos. Creación de nuevas líneas de trabajo en investigación clínica. Redactar proyectos de investigación para la captación de fondos públicos y privados. Desarrollar y llevar a cabo técnicas y protocolos de investigación. Analizar e interpretar los resultados de los proyectos de investigación. Coordinación del registro epidemiológico de leucemias agudas del grupo científico cooperativo PETHEMA (Programa Español de Tratamientos en Hematología).

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 3 del MECES o nivel 7 del EQF, correspondientes con el título de Grado o Licenciatura en Medicina y Cirugía, así como cualquier titulación con denominación equivalente que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2 – Otros méritos

– Participación en proyectos de investigación o ensayos clínicos relacionados con el objeto de la plaza (máximo 7 puntos): 1 punto por EECC. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad colaboradora.

– Participación en contribuciones científicas y/o actividades divulgativas en la línea de investigación objeto de la plaza (máximo 7 puntos): 2 puntos por artículo científico publicado en revista indexada; 1 punto por participación en comunicaciones en congresos/actividad.

– Capacitación en Buenas Prácticas Clínicas (BPC) en vigor: 1 punto. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad competente.

Plaça número: 119. *Study Coordinator* en investigació en insuficiència i trasplante cardíaco. Àrea: Investigació/Cardiologia: insuficiència i trasplante cardíaco.

Retribució bruta anual: 25.761,76 €

Funciones: Servir de enlace entre las diferentes figuras participantes en el desarrollo de EECC en cardiología, específicament en insuficiència i trasplante cardíaco, gestionando la documentación relacionada proyectos de investigación y EECC, programando las visitas y procedimientos marcados por los protocolos, así como seguimiento a los



tudi. Gestionar la documentació de posada en marxa i fi d'AACC de cardiologia. Gestionar la documentació generada durant l'AACC de cardiologia. Revisar l'elegibilitat dels participants per als estudis de cardiologia. Organitzar el seguiment dels pacients participants de l'estudi, així com reservar les corresponents cites i procediments. Assignar medicació en assajos de cardiologia. Recollir i introduir dades generades durant l'estudi en CRF. Gestionar *queries* de monitors. Comunicar i realitzar seguiment d'Esdeveniments Adversos. Assegurar el compliment en matèria de qualitat de la normativa aplicable.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 3 del MECES o nivell 7 de l'EQF, corresponent amb els títols de Màster o Llicenciatura en l'àmbit de la medicina, química, bioquímica, biologia, biotecnologia, biomedicina, farmàcia, veterinària o enginyeria relacionada amb l'àmbit biomèdic, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent que, d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a l'exercici de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2 – Altres mèrits

– Participació en assajos clínics relacionats amb l'objecte de la plaça (màxim 5 punts): 1 punt per AACC. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat col·laboradora.

– Participació en contribucions científiques i/o activitats divulgatives en la línia d'investigació objecte de la plaça (màxim 5 punts): 2 punts per article científic publicat en revista indexada; 1 punt per participació en comunicacions a congressos/activitat. S'acreditarà mitjançant la presentació de les contribucions o certificat corresponent.

– Capacitació en Bona Pràctica Clínica (BPC) i/o en Bona Pràctica Clínica en Laboratori (BPCL) i/o Capacitació IATA per al transport de substàncies perilloses, incloent-hi mostres biològiques (categoria A i B) en vigor (màxim 5 punts): 2,5 punts per certificat. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat competent.

Plaça número: 120. Enginyer/a d'organització de l'àrea *Big Data*
Àrea: Investigació/*Big Data*

Retribució bruta anual: 27.261,53 €

Funcions: Descriure i dissenyar processos assistencials en el sistema sanitari de l'IIS La Fe, detectant les vies de millora i incorporant les millores científiques disponibles en aquests. Impulsar el desenvolupament de nous canals d'atenció. Descripció i disseny de processos assistencials en el sistema sanitari públic. Incorporació de la millora científica disponible en el disseny de processos assistencials. Implantació dels processos en les organitzacions sanitàries. Control i millora contínua dels processos assistencials. Identificació d'accions de millora en les vies clíniques. Elaboració del protocol de treball i la metodologia del procés. Elaboració d'informes, coordinació d'activitats internes, assistència a reunions i preparació de lliurables. Execució de projectes d'investigació. Interpretació dels resultats obtinguts. Difusió dels resultats que deriven dels projectes d'investigació. Redactar sol·licituds de finançament de projectes d'investigació. Avaluar protocols de protocols d'atenció. Formació, difusió i implementació dels processos assistencials. Impulsar el desenvolupament de nous canals de comunicació amb els ciutadans. Contribuir a la implementació i organització de cures contínues i en la implementació d'una medicina basada en el valor.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 3 del MECES o nivell 7 de l'EQF, corresponent amb els títols de Màster o Llicenciatura que, d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a exercir les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2 – Altres mèrits

– Participació com a col·laborador/a en projectes d'investigació de convocatòries competitives relacionats amb l'objecte de la plaça (màxim 7,5 punts): 1,5 punts per projecte. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat beneficiària o col·laboradora.

– Contribucions científiques en la línia d'investigació objecte de la plaça (màxim 7,5 punts): 1 punt per article científic publicat en revista indexada; 0,5 punts per participació en comunicacions a congressos. S'acreditarà mitjançant la presentació dels articles o certificat de la comunicació o la presentació del llibre d'*abstracts*.

participantes durante el estudio. Gestionar la documentación de puesta en marcha y fin de EECC de cardiología. Gestionar la documentación generada durante el EECC de cardiología. Revisar la elegibilidad de los participantes para los estudios en cardiología. Organizar el seguimiento de los pacientes participantes del estudio, así como reservar las correspondientes citas y procedimientos. Asignar medicación en ensayos de cardiología. Recoger e introducir datos generados durante el estudio en CRF. Gestionar *queries* de monitores. Comunicar y realizar seguimiento de acontecimientos adversos. Asegurar el cumplimiento en materia de calidad de la normativa aplicable.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 3 del MECES o nivel 7 del EQF, correspondiente con los títulos de Máster o Licenciatura en el ámbito de la medicina, química, bioquímica, biología, biotecnología, biomedicina, farmacia, veterinaria o ingeniería relacionada con el ámbito biomédico, así como cualquier titulación con denominación equivalente que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2 – Otros méritos

– Participación en ensayos clínicos relacionados con el objeto de la plaza (máximo 5 puntos): 1 punto por EECC. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad colaboradora.

– Participación en contribuciones científicas y/o actividades divulgativas en la línea de investigación objeto de la plaza (máximo 5 puntos): 2 puntos por artículo científico publicado en revista indexada; 1 punto por participación en comunicaciones en congresos/actividad. Se acreditará mediante la presentación de las contribuciones o certificado correspondiente.

– Capacitación en Buenas Prácticas Clínicas (BPC) y/o en Buenas Prácticas Clínicas en Laboratorio (BPCL) y/o Capacitación IATA para el transporte de sustancias peligrosas, incluyendo muestras biológicas (categoría A y B) en vigor (máximo 5 puntos): 2,5 puntos por certificado. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad competente.

Plaça número: 120. Ingeniero/a de organización del Área *Big Data*
Àrea: Investigació/*Big Data*

Retribució bruta anual: 27.261,53 €

Funciones: Describir y diseñar procesos asistenciales en el sistema sanitario del IIS La Fe, detectando las vías de mejora e incorporando las mejoras científicas disponibles en los mismos. Impulsar el desarrollo de nuevos canales de atención. Descripción y diseño de procesos asistenciales en el sistema sanitario público. Incorporación de la mejora científica disponible en el diseño de procesos asistenciales. Implantación de los procesos en las organizaciones sanitarias. Control y mejora continua de los procesos asistenciales. Identificación de acciones de mejora en las vías clínicas. Elaboración del protocolo de trabajo y la metodología del proceso. Elaboración de informes, coordinación de actividades internas, asistencia a reuniones y preparación de entregables. Ejecución de proyectos de investigación. Interpretación de los resultados obtenidos. Difusión de los resultados que deriven de los proyectos de investigación. Redactar solicitudes de financiación de proyectos de investigación. Evaluar protocolos de atención. Formación, difusión e implementación de los procesos asistenciales. Impulsar el desarrollo de nuevos canales de comunicación con los ciudadanos. Contribuir a la implementación y organización de cuidados continuos y en la implementación de una medicina basada en el valor.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 3 del MECES o nivel 7 del EQF, correspondiente con los títulos de Máster o Licenciatura que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para ejercer las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2 – Otros méritos

– Participación como colaborador en proyectos de investigación de convocatorias competitivas relacionados con el objeto de la plaza (máximo 7,5 puntos): 1,5 puntos por proyecto. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad beneficiaria o colaboradora.

– Contribuciones científicas en la línea de investigación objeto de la plaza (máximo 7,5 puntos): 1 punto por artículo científico publicado en revista indexada; 0,5 puntos por participación en comunicaciones en congresos. Se acreditará mediante la presentación de los artículos o certificado de la comunicación o la presentación del libro de *abstracts*.



Plaça número: 121. *Study Coordinator* en investigació en dermatologia. Àrea: Investigació/Dermatologia.

Retribució bruta anual/35 hores setmanals: 23.810,38 €

Funcions: Servir d'enllaç entre les diferents figures participants en el desenvolupament d'AACC en dermatologia, gestionant la documentació relacionada amb projectes d'investigació i AACC, programant les visites i procediments marcats pels protocols, així com seguiment als participants durant l'estudi. Gestionar la documentació de posada en marxa i fi d'AACC en dermatologia. Gestionar la documentació generada durant l'AACC en dermatologia. Revisar l'elegibilitat dels participants per als estudis de dermatologia. Organitzar el seguiment dels pacients participants de l'estudi, així com reservar les corresponents cites i procediments. Assignar medicació en estudis de dermatologia. Realitzar els qüestionaris als pacients d'AACC de l'Àrea de Dermatologia. Recollir i introduir dades generades durant l'estudi en CRF. Gestionar *queries* de monitors. Comunicar i realitzar seguiment d'esdeveniments adversos. Assegurar el compliment en matèria de qualitat de la normativa aplicable. Manteniment de les bases de dades dels projectes d'investigació en dermatologia.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 3 del MECES o nivell 7 de l'EQF, corresponent amb els títols de Màster o Llicenciatura en l'àmbit de la medicina, química, bioquímica, biologia, biotecnologia, biomedicina, farmàcia, veterinària o enginyeria relacionada amb l'àmbit biomèdic, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent que, d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a l'exercici de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2 – Altres mèrits

– Participació en assajos clínics relacionats amb l'objecte de la plaça (màxim 5 punts): 1 punt per AACC. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat col·laboradora.

– Participació en contribucions científiques i/o activitats divulgatives en la línia d'investigació objecte de la plaça (màxim 5 punts): 2 punts per article científic publicat en revista indexada; 1 punt per participació en comunicacions a congressos/activitat. S'acreditarà mitjançant la presentació de les contribucions o certificat corresponent.

– Capacitació en Bona Pràctica Clínica (BPC) i/o en Bona Pràctica Clínica en Laboratori (BPCL) i/o Capacitació IATA per al transport de substàncies perilloses, incloent-hi mostres biològiques (categoria A i B) en vigor (màxim 5 punts): 2,5 punts per certificat. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat competent.

Plaça número: 122. Gestor/a Assajos Clínics en l'Àrea de Farmàcia Hospitalària. Àrea: Investigació/Farmàcia Hospitalària.

Retribució bruta anual: 24.286,56 €

Funcions: Servir d'enllaç entre les diferents figures participants en el desenvolupament d'AACC, gestionant la documentació relacionada projectes d'investigació i AACC, programant les visites i procediments marcats pels protocols, així com seguiment als participants durant l'estudi. Participació en les visites d'inici, monitoratge i tancament amb els monitors de l'estudi. Suport en la preparació d'auditories i inspeccions de les Agències Reguladores i participació activa si escau. Elaboració i actualització de les Procediments Normalitzats de Treball de Dispensació i elaboració de la medicació d'estudi seguint les indicacions dels protocols/manuals de farmàcia de cada assaig. Gestió dels medicaments d'assaig, incloent-hi recepció, conservació i emmagatzematge, dispensació, gestió de quarantenes, re-etiquetatge, destrucció/devolució, recompte i emmagatzematge de medicació retornada per pacient, verificació de kits dispensats. Mantindre un control de l'estoc i una correcta custòdia de la medicació aportada pel centre. Activar i reconciliar medicació en l'IWRS. Validació de la dispensació dels fàrmacs d'estudi. Mantindre correcta conservació i emmagatzematge de la medicació una vegada preparada fins al seu lliurament i garantir la total traçabilitat dels medicaments d'assaig des de la seua recepció fins a la seua administració o dispensació a pacient, així com dels fàrmacs no dispensats. Atenció farmacèutica a pacients inclosos en els assajos. Compliment dels programes de qualitat implantats, així com dels PNTs i del Servei de Farmàcia juntament amb les BPC i la legislació local vigent quant a assajos clínics en relació amb la medicació d'assaig. Comunicació i

Plaça número: 121. *Study Coordinator* en investigació en dermatologia. Àrea: Investigació/Dermatologia.

Retribució bruta anual/35 hores setmanals: 23.810,38 €

Funciones: Servir de enlace entre las diferentes figuras participantes en el desarrollo de EECC en dermatología, gestionando la documentación relacionada proyectos de investigación y EECC, programando las visitas y procedimientos marcados por los protocolos, así como seguimiento a los participantes durante el estudio. Gestionar la documentación de puesta en marcha y fin de EECC en dermatología. Gestionar la documentación generada durante el EECC en dermatología. Revisar la elegibilidad de los participantes para los estudios de dermatología. Organizar el seguimiento de los pacientes participantes del estudio, así como reservar las correspondientes citas y procedimientos. Asignar medicación en estudios de dermatología. Realizar los cuestionarios a los pacientes de EECC del área de dermatología. Recoger e introducir datos generados durante el estudio en CRF. Gestionar *queries* de monitores. Comunicar y realizar seguimiento de acontecimientos adversos. Asegurar el cumplimiento en materia de calidad de la normativa aplicable. Mantenimiento de las bases de datos de los proyectos de investigación en dermatología.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 3 del MECES o nivel 7 del EQF, correspondiente con los títulos de Máster o Licenciatura en el ámbito de la medicina, química, bioquímica, biología, biotecnología, biomedicina, farmacia, veterinaria o ingeniería relacionada con el ámbito biomédico, así como cualquier titulación con denominación equivalente que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2 – Otros méritos

– Participación en ensayos clínicos relacionados con el objeto de la plaza (máximo 5 puntos): 1 punto por EECC. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad colaboradora.

– Participación en contribuciones científicas y/o actividades divulgativas en la línea de investigación objeto de la plaza (máximo 5 puntos): 2 puntos por artículo científico publicado en revista indexada; 1 punto por participación en comunicaciones en congresos/actividad. Se acreditará mediante la presentación de las contribuciones o certificado correspondiente.

– Capacitación en Buenas Prácticas Clínicas (BPC) y/o en Buenas Prácticas Clínicas en Laboratorio (BPCL) y/o Capacitación IATA para el transporte de sustancias peligrosas, incluyendo muestras biológicas (categoria A y B) en vigor (máximo 5 puntos): 2,5 puntos por certificado. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad competente.

Plaça número: 122. Gestor/a ensayos clínicos Área Farmacia Hospitalaria. Àrea: Investigació/Farmàcia Hospitalària.

Retribució bruta anual: 24.286,56 €

Funciones: Servir de enlace entre las diferentes figuras participantes en el desarrollo de EECC, gestionando la documentación relacionada proyectos de investigación y EECC, programando las visitas y procedimientos marcados por los protocolos, así como seguimiento a los participantes durante el estudio. Participación en las visitas de inicio, monitorización y cierre con los monitores del estudio. Soporte en la preparación de auditorías e inspecciones de las Agencias Reguladoras y participación activa si procede. Elaboración y actualización de los Procedimientos Normalizados de Trabajo de Dispensación y elaboración de la medicación de estudio siguiendo las indicaciones de los protocolos/manuals de farmacia de cada ensayo. Gestión de los medicamentos de ensayo, incluyendo recepción, conservación y almacenaje, dispensación, gestión de cuarentenas, re-etiquetaje, destrucción/devolución, recuento y almacenaje de medicación devuelta por paciente, verificación de kits dispensados. Mantener un control del stock y una correcta custodia de la medicación aportada por el centro. Activar y reconciliar medicación en el IWRS. Validación de la dispensación de los fármacos de estudio. Mantener correcta conservación y almacenaje de la medicación una vez preparada hasta su entrega y garantizar la total trazabilidad de los medicamentos de ensayo desde su recepción hasta su administración o dispensación a paciente, así como de los fármacos no dispensados. Atención farmacéutica a pacientes incluidos en los ensayos. Cumplimiento de los programas de calidad implantados, así como de los PNTs y del Servicio de Farmacia junto con las BPC y la legisla-



suport en la resolució de dubtes i consultes a investigadors/es, equip de coordinació i monitor/promotor. Citació de monitors. Gestionar *queries* de monitors.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 3 del MECES o nivell 7 de l'EQF, corresponents amb el títol de Màster, Grau o Llicenciatura Farmàcia, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent, que d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a l'exercici de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detalle bloc 2.2 – Altres mèrits

– Participació en assajos clínics relacionats amb l'objecte de la plaça (màxim 5 punts): 1 punt per AACC. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat col·laboradora.

– Participació en contribucions científiques i/o activitats divulgatives en la línia d'investigació objecte de la plaça (màxim 5 punts): 2 punts per article científic publicat en revista indexada; 1 punt per participació en comunicacions a congressos/activitat. S'acreditarà mitjançant la presentació de les contribucions o certificat corresponent.

– Capacitació en Bona Pràctica Clínica (BPC) i/o en Bona Pràctica Clínica en Laboratori (BPCL) i/o Capacitació IATA per al transport de substàncies perilloses, incloent-hi mostres biològiques (categoria A i B) en vigor (màxim 5 punts): 2,5 punts per certificat. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat competent.

Plaça número: 123. Gestor/a d'Innovació. Gestió/Àrea d'Innovació

Retribució bruta anual: 25.063,562 €

Funcions: Gestió de projectes de l'Àrea d'Innovació: establiment del cronograma d'activitats, seguiment del compliment de normativa i reglamentació, gestió dels recursos humans i materials necessaris, registre en el sistema de gestió de la informació, seguiment de l'execució i facilitar la comunicació entre els membres de l'equip i el consorci de projecte, si escau, dins de l'àmbit de la innovació en salut. Justificacions tècniques i econòmiques de la cartera de projectes que gestione davant les entitats finançadores: Elaboració i redacció de convocatòries pròpies d'innovació de l'IIS La Fe, per al disseny, gestió, seguiment i avaluació de projectes d'innovació. Avaluació dels projectes presentats. En la gestió dels projectes, realitzar totes aquelles reunions d'inici, seguiment i tancament segons estableix la Norma UNE 166.002. Negociació, redacció i revisió de contractes i acords d'R+D+i en l'àmbit de l'execució de projectes d'innovació. Altres funcions relacionades amb l'Àrea d'Innovació que li siguen assignades per el/la coordinador/a de l'Àrea o per la Direcció de l'IIS La Fe.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 3 del MECES o nivell 7 de l'EQF, corresponent amb els títols de Màster o Llicenciatura que, d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a exercir les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detalle bloc 2.2 – Altres mèrits

– Acreditació d'ús de *softwares* de gestió de la investigació biomèdica (màxim 10 punts): 0,3 punts per mes acreditat. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat propietària de l'eina de gestió.

– Membre de comitès i/o comissions institucionals, ètics i científics (màxim 5 punts): 2,5 punts per cadascun. S'acreditarà mitjançant el document de nomenament o certificat subscrit per la presidència o secretaria de l'òrgan.

Plaça número: 124. Investigador/a Doctor/a en Malaltia Inflamatòria Intestinal. Àrea: Investigació/Malaltia Inflamatòria Intestinal.

Retribució bruta anual: 28.760,44 €

Funcions: Promocionar, desenvolupar i gestionar les activitats i iniciatives d'investigació, tecnològiques i d'innovació en l'Àrea de Malaltia Inflamatòria Intestinal sobre la base dels principis d'ètica i integritat, realitzant la cerca de finançament, elaborant informes, memòries i anàlisis de resultats. Dissenyar, desenvolupar i coordinar projectes d'investigació bàsica i traslacional per a fomentar l'avanç de la investigació biomèdica en l'Àrea de Malaltia Inflamatòria Intestinal i captació

ció local vigente en cuanto a ensayos clínicos en relación con la medicación de ensayo. Comunicación y soporte en la resolución de dudas y consultas a los/as investigadores/as, equipo de coordinación y monitor/promotor. Citación de monitores. Gestionar *queries* de monitores.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 3 del MECES o nivell 7 del EQF, corresponents amb el títol de Màster, Grado o Licenciatura en Farmacia, así como cualquier titulación con denominación equivalente que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2 – Otros méritos

– Participación en ensayos clínicos relacionados con el objeto de la plaza (máximo 5 puntos): 1 punto por EECC. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad colaboradora.

– Participación en contribuciones científicas y/o actividades divulgativas en la línea de investigación objeto de la plaza (máximo 5 puntos): 2 puntos por artículo científico publicado en revista indexada; 1 punto por participación en comunicaciones en congresos/actividad. Se acreditará mediante la presentación de las contribuciones o certificado correspondiente.

– Capacitación en Buenas Prácticas Clínicas (BPC) y/o en Buenas prácticas Clínicas en Laboratorio (BPCL) y/o Capacitación IATA para el transporte de sustancias peligrosas, incluyendo muestras biológicas (categoría A y B) en vigor (máximo 5 puntos): 2,5 puntos por certificado. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad competente.

Plaça número: 123. Gestor/a de Innovación. Gestión/Àrea de Innovación

Retribució bruta anual: 25.063,562 €

Funciones: Gestión de proyectos del Área de Innovación: establecimiento del cronograma de actividades, seguimiento del cumplimiento de normativa y reglamentación, gestión de los recursos humanos y materiales necesarios, registro en el sistema de gestión de la información, seguimiento de la ejecución y facilitar la comunicación entre los miembros del equipo y el consorcio de proyecto, si procede, dentro del ámbito de la innovación en salud. Justificaciones técnicas y económicas de la cartera de proyectos que gestione ante las entidades financiadoras: Elaboración y redacción de convocatorias propias de innovación del IIS La Fe, para el diseño, gestión, seguimiento y evaluación de proyectos de innovación. Evaluación de los proyectos presentados. En la gestión de los proyectos, realizar todas aquellas reuniones de inicio, seguimiento y cierre según establece la Norma UNE 166.002. Negociación, redacción y revisión de contratos y acuerdos de I+D+i en el ámbito de la ejecución de proyectos de innovación. Otras funciones relacionadas con el área de innovación que le sean asignadas por el/la coordinador/a del Área o por la Dirección del IIS La Fe.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 3 del MECES o nivell 7 del EQF, corresponent amb els títols de Màster o Llicenciatura que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para ejercer las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2 – Otros méritos

– Acreditación de uso de *softwares* de gestión de la investigación biomédica (Máximo 10 puntos): 0,3 por mes acreditado. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad propietaria de la herramienta de gestión.

– Miembro de comitès y/o comisiones institucionales, ètics y científics (máximo 5 puntos): 2,5 por cada uno. Se acreditará mediante el documento de nombramiento o certificado suscrito por la presidencia o secretaria del órgano.

Plaça número: 124. Investigador/a doctor/a Enfermedad inflamatoria intestinal. Àrea: Investigació/ Enfermedad inflamatoria intestinal.

Retribució bruta anual: 28.760,44 €

Funciones: Promocionar, desarrollar y gestionar las actividades e iniciativas de investigación, tecnológicas y de innovación en el área de Enfermedad inflamatoria intestinal en base a principios de ética e integridad, realizando la búsqueda de financiación, elaborando informes, memorias y análisis de resultados. Diseñar, desarrollar y coordinar proyectos de investigación básica y traslacional para fomentar el avance de la investigación biomédica en el área de Enfermedad inflamato-



de fons públics i/o privats. Supervisar el laboratori d'investigació en Malaltia Inflamatòria Intestinal (MII). Supervisar la Unitat d'Anàlisi Multiplex (Plataforma Científicotècnica). Plantejar i preparar nous protocols d'investigació i tècniques. Analitzar i interpretar els resultats dels projectes d'investigació. Supervisar la gestió econòmica dels projectes d'investigació (compres, serveis, etc.) del laboratori d'investigació. Difondre els resultats de les investigacions biomèdiques a congressos i revistes científiques (nacionals i internacionals). Coordinar, tutelar i dirigir alumnes de pràctiques, grau, màster i/o tesi doctoral, així com participar en accions formatives de les unitats i serveis clínics associats. Donar assessorament i educació dels pacients, col·laborant en el desenvolupament dels assajos clínics del grup d'investigació.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 4 del MECES o nivell 8 de l'EQF, corresponent amb el títol de Doctor/a en l'àmbit de la medicina, química, bioquímica, biologia, biotecnologia, biomedicina, farmàcia, veterinària o enginyeria relacionada amb l'àmbit biomèdic, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent que, d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a l'exercici de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2 – Altres mèrits

– Participació en projectes d'investigació de convocatòries competitives relacionats amb el lloc (màxim 5 punts): com a col·laborador de projectes de pla nacional: 2,5 punts; en projectes autonòmics: 1,5 punts; en projectes internacionals: 4 punts; en altres projectes competitius: 0,5 punts. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat beneficiària o col·laboradora.

– Contribucions científiques en la línia d'investigació objecte de la plaça. Es valoraran les 10 millors publicacions indexades en JCR 2022 o acceptades per a la seua publicació. No són vàlids: articles enviats, cartes a l'editor, editorials o capítols de llibres. (màxim 5 punts): autor/a principal (primer, sènior o autor/a de correspondència) en revistes del decil 1: 2,5 punts; quartil 1: 1,5 punts; quartil 2: 0,5 punts. No autor/a principal en revistes del Decil 1: 1,5 punts; quartil 1: 1 punt; quartil 2: 0,5 punts. S'acreditarà mitjançant la presentació dels articles.

– Comunicacions a congressos de l'àrea (màxim 5 punts): Nacionals: 1 punt; internacionals: 2 punts. S'acreditarà mitjançant certificat de la comunicació o la presentació del llibre d'*abstracts*.

Plaça número: 125. Infermer/a gestor/a assajos clínics Àrea Neurologia. Àrea: Investigació/Neurologia-Alzheimer.

Retribució bruta anual: 28.121,36 €

Funcions: Servir d'enllaç en els assajos clínics de l'Àrea de Neurologia Alzheimer, instant i facilitant que tots els implicats en ells puguen realitzar la seua comesa d'acord amb el protocol recollint col·laboracions, i assistint com a infermer/a al pacient participant en el AACC, seguint els protocols marcats per l'assaig. Aplicació de protocols d'infermeria requerits en el AACC de l'Àrea de Neurologia Alzheimer. Administració, control i recompte de medicació en AACC. Registre i gestió de dades. Resolució inicial de *queries* relacionades amb procediments d'infermeria. Organització de visites de pacients minimitzant desplaçaments de pacients a l'hospital. Aprofitament de la disponibilitat de recursos per a la investigació. Confeció de fulls d'anotacions de *check out* i atenció mèdica. Assistència a reunions internes i externes a l'equip d'investigació. Manteniment i control de l'estoc de material, kits de laboratori, paper d'electrocardiograma, elèctrodes, formularis. Relacions amb monitoratge i servidors externs en investigació clínica.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 2 del MECES o nivell 6 de l'EQF, corresponent amb un títol de Grau o Diplomatura en Infermeria, d'acord amb els plans d'estudi vigent que habiliten per a exercir les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detalle bloc 2.2 – Altres mèrits

– Participació en AACC i/o Projectes d'Investigació: 2,5 punts per AACC i/o projecte (màxim 10 punts). S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat col·laboradora.

– Capacitació en Bona Pràctica Clínica (BPC) i/o en Bona Pràctica Clínica en Laboratori (BPCL) i/o Capacitació IATA per al transport de substàncies perilloses, incloent-hi mostres biològiques

ria intestinal y captación de fondos públicos y/o privados. Supervisar el laboratorio de investigación en enfermedad inflamatoria intestinal (EII). Supervisar la Unidad de Análisis Multiplex (Plataforma Científico-Técnica). Plantear y preparar nuevos protocolos de investigación y técnicas. Analizar e interpretar los resultados de los proyectos de investigación. Supervisar la gestión económica de los proyectos de investigación (compras, servicios, etc.) del laboratorio de investigación. Difundir los resultados de las investigaciones biomédicas en congresos y revistas científicas (nacionales e internacionales). Coordinar, tutelar y dirigir alumnos de prácticas, grado, máster y/o tesis doctoral, así como participar en acciones formativas de las unidades y servicios clínicos asociados. Dar asesoramiento y educación de los pacientes, colaborando en el desarrollo de los ensayos clínicos del grupo de investigación.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 4 del MECES o nivell 8 del EQF, corresponent amb el títol de Doctor/a en el àmbit de la medicina, química, bioquímica, biologia, biotecnologia, biomedicina, farmàcia, veterinària o enginyeria relacionada amb el àmbit biomèdic, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2 – Otros méritos

– Participación en proyectos de investigación de convocatorias competitivas relacionados con el puesto (máximo 5 puntos): como colaborador/a de proyectos de plan nacional: 2,5 puntos; en proyectos autonómicos: 1,5 puntos; en proyectos internacionales: 4 puntos; en otros proyectos competitivos: 0,5 puntos. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad beneficiaria o colaboradora.

– Contribuciones científicas en la línea de investigación objeto de la plaza. Se valorarán las 10 mejores publicaciones indexadas en JCR 2022 o aceptadas para su publicación. No son válidos: artículos enviados, cartas al editor, editoriales o capítulos de libros. (máximo 5 puntos): autor principal (primer, sènior o autor de correspondencia) en revistas del decil 1: 2,5 puntos; cuartil 1: 1,5 puntos; cuartil 2: 0,5 puntos. No autor principal en revistas del Decil 1: 1,5 puntos; cuartil 1: 1 punto; cuartil 2: 0,5 puntos. Se acreditará mediante la presentación de los artículos.

– Comunicaciones en congresos del área (máximo 5 puntos): Nacionales: 1 punto; internacionales: 2 puntos. Se acreditará mediante certificado de la comunicación o la presentación del libro de *abstracts*.

Plaça número: 125. Enfermero/a gestor/a estudios clínicos Área Neurología. Área: Investigación/Neurología-Alzheimer.

Retribució bruta anual: 28.121,36 €

Funciones: Servir de enlace en los ensayos clínicos del Área de Neurología Alzheimer, instando y facilitando que todos los implicados en ellos puedan realizar su cometido de acuerdo con el protocolo recogiendo colaboraciones, y asistiendo como enfermero/a al paciente participante en el EECC, siguiendo los protocolos marcados por el ensayo. Aplicación de protocolos de enfermería requeridos en el EECC del Área de Neurología Alzheimer. Administración, control y recuento de medicación en EECC. Registro y gestión de datos. Resolución inicial de *queries* relacionadas con procedimientos de enfermería. Organización de visitas de pacientes minimizando desplazamientos de pacientes al hospital. Aprovechamiento de la disponibilidad de recursos para la investigación. Confeció de planillas de *check out* y atención médica. Asistencia a reuniones internas y externas al equipo de investigación. Mantenimiento y reabastecimiento de material, kits de laboratorio, papel de electrocardiograma, electrodos, formularios. Relaciones con monitorización y servidores externos en investigación clínica.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 2 del MECES o nivell 6 del EQF, corresponent amb un títol de Grado o Diplomatura en Enfermería, de acuerdo con los planes de estudio vigente que habiliten para ejercer las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2 – Otros méritos

– Participación en EECC y/o proyectos de investigación: 2,5 puntos por EECC y/o proyecto (máximo 10 puntos). Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad colaboradora.

– Capacitación en Buenas Prácticas Clínicas (BPC) y/o en Buenas Prácticas Clínicas en Laboratorio (BPCL) y/o Capacitación IATA para el transporte de sustancias peligrosas, incluyendo muestras biológicas



(categoria A i B), en vigor (màxim 5 punts): 2,5 punts per certificat. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat competent.

Plaça número: 126. Infermer/a AACC. Àrea: Plataforma/UICAB
Retribució bruta anual: 21.090,90 €

Funcions: Donar suport d'infermeria en AACC, administrar tractaments, presa de mostres i de constants vitals a pacients, estudis d'imatge, electrocardiogrames, etc..., col·laborar en el reclutament de participants. Preparar i supervisar el dosatge de tractaments i la seua administració als participants en els estudis clínics, documentant qualsevol canvi en l'estat de salut i realitzant seguiment d'efectes adversos. Seguiment de la cita del pacient i gestió d'agendes. Assistència a visites d'inici i tancament, visites de monitoratge i reunions amb investigadors de l'AACC. Proporcionar informació mèdica als pacients de l'estudi, per a garantir la comprensió de la dosi de medicació adequada, l'administració i el tractament de la malaltia.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 2 del MECES o nivell 6 de l'EQF, corresponent amb un títol de Grau o Diplomatura en Infermeria, d'acord amb els plans d'estudi vigents que habiliten per a exercir les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2. Altres mèrits

– Capacitació en Bones Pràctiques Clíniques (BPC) en vigor, 3 punts. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat competent.

– Capacitació IATA per al transport de substàncies perilloses, incloent-hi mostres biològiques (categoria A i B) en vigor, 3 punts. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat competent.

– Participació en AACC i/o projectes d'Investigació (màxim 5 punts): 2,5 punts per AACC i/o projecte. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat col·laboradora o beneficiària.

– Estades acreditades en centres d'Investigació d'hospitals nacionals i/o internacionals (màxim 4 punts): 0,5 punts per mes d'estada. S'acreditarà mitjançant certificat d'haver realitzat l'estada, emès pel centre receptor.

Plaça número: 127. Monitor/a Study Coordinator d'assajos clínics.
Àrea: Gestió/Investigació

Retribució bruta anual: 24.353,00 €

Funcions: Monitoratge d'estudis i assajos clínics, servint d'enllaç entre les diferents figures participants en el desenvolupament d'assajos clínics, gestionant la documentació relacionada amb els projectes d'investigació i assajos clínics i els procediments marcats pels protocols, supervisant la informació recollida en el transcurs de l'assaig clínic i detectant desviacions de protocol. Així mateix, sota la coordinació del/la gestor/a d'assajos clínics, participar en la selecció dels centres: determinar la idoneïtat de les instal·lacions, del personal, accés a pacients adequats i participació en projectes competitius. Realitzar la visita d'inici i formar a l'equip investigador en les activitats de l'assaig, realitzar el monitoratge complint amb el pla i el manual de monitoratge, i realitzar la visita de tancament de l'assaig clínic. Verificar que es compleix el protocol de l'assaig i les seues modificacions, les normes de la Bona Pràctica Clínica, la legislació aplicable vigent i els Procediments Normalitzats de Treball. Mantindre la documentació essencial del projecte actualitzada i correctament arxivada en l'arxiu mestre de l'assaig en els centres que se li assignen. Assegurar la traçabilitat de la medicació entregada en els centres que se li assignen i gestionar qualsevol incidència. Suport al gestor de l'assaig en les activitats prèvies a una auditoria interna, externa o inspecció i suport en el desenvolupament d'aquesta. Suport en matèria de farmacovigilància i en el seguiment i notificació de reaccions adverses.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 3 del MECES o nivell 7 de l'EQF, corresponent amb els títols de Màster o Llicenciatura, sent les titulacions: medicina, química, bioquímica, biologia, biotecnologia, farmàcia, psicologia, veterinària o enginyeria relacionada amb l'àmbit biomèdic, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent, que d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a l'exercici de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

(categoria A y B), en vigor (máximo 5 puntos): 2,5 puntos por certificado. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad competente.

Plaza número: 126. Enfermero/a EECC. Área: Plataforma/UICAB
Retribución bruta anual: 21.090,90 €

Funciones: Dar soporte de enfermería en EECC, administrar tratamientos, toma de muestras y de constantes vitales a pacientes, estudios de imagen, electrocardiogramas, etc. Colaborar en el reclutamiento de participantes. Preparar y supervisar la dosificación de tratamientos y su administración a los participantes en los estudios clínicos, documentando cualquier cambio en el estado de salud y realizando seguimiento de efectos adversos. Seguimiento de la cita del paciente y gestión de agendas. Asistencia a visitas de inicio y cierre, visitas de monitorización y reuniones con investigadores del EECC. Proporcionar información médica a los pacientes del estudio, para garantizar la comprensión de la dosis de medicación adecuada, la administración y el tratamiento de la enfermedad.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 2 del MECES o nivel 6 del EQF, correspondiente con un título de Grado o Diplomatura en Enfermería, de acuerdo con los planes de estudio vigentes que habiliten para ejercer las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2. Otros méritos

– Capacitación en Buenas Prácticas Clínicas (BPC) en vigor, 3 puntos. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad competente.

– Capacitación IATA para el transporte de sustancias peligrosas, incluyendo muestras biológicas (categoría A y B) en vigor, 3 puntos. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad competente.

– Participación en EECC y/o proyectos de investigación (máximo 5 puntos): 2,5 puntos por EECC y/o proyecto. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad colaboradora o beneficiaria.

– Estancias acreditadas en centros de investigación de hospitales nacionales y/o internacionales (máximo 4 puntos): 0,5 puntos por mes de estancia. Se acreditará mediante certificado de haber realizado la estancia, emitido por el centro receptor.

Plaza número: 127. Monitor/a Study Coordinator de ensayos clínicos.
Área: Gestión/Investigación

Retribución bruta anual: 24.353,00 €

Funciones: Monitorización de estudios y ensayos clínicos, sirviendo de enlace entre las diferentes figuras participantes en el desarrollo de ensayos clínicos, gestionando la documentación relacionada con los proyectos de investigación y ensayos clínicos y los procedimientos marcados por los protocolos, supervizando la información recogida en el transcurso del ensayo clínico y detectando desviaciones de protocolo. Asimismo, bajo la coordinación del/la gestor/a de ensayos clínicos, participar en la selección de los centros: determinar la idoneidad de las instalaciones, del personal, acceso a pacientes adecuados y participación en proyectos competitivos. Realizar la visita de inicio y formar al equipo investigador en las actividades del ensayo, realizar la monitorización cumpliendo con el plan y el manual de monitorización, y realizar la visita de cierre del ensayo clínico. Verificar que se cumple el protocolo del ensayo y sus modificaciones, las normas de la Buena Práctica Clínica, la legislación aplicable vigente y los Procedimientos Normalizados de Trabajo. Mantener la documentación esencial del proyecto actualizada y correctamente archivada en el archivo maestro del ensayo en los centros que se le asignen. Asegurar la trazabilidad de la medicación entregada en los centros que se le asignen y gestionar cualquier incidencia. Soporte al gestor del ensayo en las actividades previas a una auditoría interna, externa o inspección y apoyo en el desarrollo de la misma. Soporte en materia de farmacovigilancia y en el seguimiento y notificación de reacciones adversas.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 3 del MECES o nivel 7 del EQF, correspondiente con los títulos de Máster o Licenciado, siendo las titulaciones: medicina, química, bioquímica, biología, biotecnología, farmacia, psicología, veterinaria o ingeniería relacionada con el ámbito biomédico, así como cualquier titulación con denominación equivalente, que de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.



Detall bloc 2.2. Altres mèrits

– Acreditació d'ús de *softwares* de gestió de la investigació biomèdica (màxim 10 punts): 0,3 punts per mes acreditat. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat propietària de l'eina de gestió.

– Membre de comitès i/o comissions institucionals, ètics i/o científics (màxim 5 punts): 2,5 punts per cada comitè o comissió. S'acreditarà mitjançant el document de nomenament o certificat subscrit per la presidència o secretaria de l'òrgan.

Plaça número: 128. Study Coordinator en investigació en leucèmia aguda i síndromes mielodisplàsics. Àrea: Investigació/Hematologia Clínica.

Retribució bruta anual: 29.486,57 €

Funcions: Servir d'enllaç entre les diferents figures participants en el desenvolupament d'AACC i estudis observacionals del Grup Acreditat d'Investigació en Hematologia, gestionant la documentació relacionada projectes d'investigació i AACC, programant les visites i procediments marcats pels protocols, així com el seguiment als participants durant l'estudi. Gestionar la documentació de posada en marxa, seguiment i fi d'AACC en el grup, essencialment centrada en limfoma i mieloma. Programar i assistir a les visites de selecció, inici, monitoratge i tancament. Preparació d'auditories i inspeccions d'agències reguladores. Organitzar el seguiment dels pacients participants de l'estudi, així com reservar les corresponents cites i procediments. Assignar medicació oral, intravenosa o subcutània quan corresponga, a través dels sistemes interactius tecnològics. Seguiment i comprovació, juntament amb l'investigador/a, d'una correcta adherència al tractament oral. Recollir i introduir dades generades durant l'estudi en CRF. Gestionar *queries* de monitors en el CRF. Resolució de *queries* de laboratori central i de monitors. Comunicar i realitzar seguiment d'Esdeveniments Adversos i SAEs Assegurar el compliment en matèria de qualitat de la normativa aplicable. Revisió i actualització de tots els protocols, vies i guies clíniques. Gestió del material, arxiu, equips i dispositius proporcionats per als estudis. Gestió econòmica dels estudis clínics: revisió de factures emeses pel promotor i despeses de pacients. Supervisió de pagaments als serveis col·laboradors en els estudis clínics. Atendre auditories internes i externes.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 3 del MECES o nivell 7 de l'EQF, corresponent amb els títols de Màster o Llicenciatura, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent que, d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a l'exercici de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2 – Altres mèrits

– Participació en assajos clínics relacionats amb l'objecte de la plaça (màxim 5 punts): 1 punt per AACC. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat col·laboradora.

– Participació en contribucions científiques i/o activitats divulgatives en la línia d'investigació objecte de la plaça (màxim 5 punts): 2 punts per article científic publicat en revista indexada; 1 punt per participació en comunicacions a congressos/activitat. S'acreditarà mitjançant la presentació de les contribucions o certificat corresponent.

– Capacitació en Bones Pràctiques Clíniques (BPC) i/o en Bones Pràctiques Clíniques en Laboratori (BPCL) i/o Capacitació IATA per al transport de substàncies perilloses, incloent-hi mostres biològiques (categoria A i B) en vigor (màxim 5 punts): 2,5 punts per certificat. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat competent.

Plaça número: 129. Gestió i coordinació Grup d'Investigació Biomèdica en Imatge. Àrea: Investigació/Imatge Mèdica.

Retribució bruta anual: 43.140,62 €.

Funcions: Gestionar el Grup d'Investigació Biomèdica d'Imatge, realitzant el control pressupostari, facturant els serveis de la unitat, gestionant les compres i coordinant la presentació de projectes d'investigació per a l'obtenció de finançament. Gestionar les ajudes en projectes d'investigació concedides al grup. Participar en l'escriptura dels nous projectes d'investigació. Dinamitzar les relacions amb altres entitats per part del grup. Gestionar i revisar els acords de col·laboració i prestació

Detalle bloque 2.2. Otros méritos

– Acreditación de uso de *softwares* de gestión de la investigación biomédica (Máximo 10 puntos): 0,3 puntos por mes acreditado. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad propietaria de la herramienta de gestión.

– Miembro de comités y/o comisiones institucionales, éticos y/o científicos (Máximo 5 puntos): 2,5 puntos por cada comité o comisión. Se acreditará mediante el documento de nombramiento o certificado suscrito por la presidencia o secretaría del órgano.

Plaza número: 128. Study Coordinator en investigación en leucemia aguda y síndromes mielodisplásicos. Área: Investigación/Hematología clínica.

Retribución bruta anual: 29.486,57 €

Funciones: Servir de enlace entre las diferentes figuras participantes en el desarrollo de EECC y estudios observacionales del Grupo acreditado de Investigación en Hematología, gestionando la documentación relacionada proyectos de investigación y EECC, programando las visitas y procedimientos marcados por los protocolos, así como seguimiento a los participantes durante el estudio. Gestionar la documentación de puesta en marcha, seguimiento y fin de EECC en el grupo, esencialmente centrada en linfoma y mieloma. Programar y asistir a las visitas de selección, inicio, monitorización y cierre. Preparación de auditorías e inspecciones de agencias reguladoras. Organizar el seguimiento de los pacientes participantes del estudio, así como reservar las correspondientes citas y procedimientos. Asignar medicación oral, intravenosa o subcutánea cuando corresponda, a través de los sistemas interactivos tecnológicos. Seguimiento y comprobación, junto con el investigador, de una correcta adherencia al tratamiento oral. Recoger e introducir datos generados durante el estudio en CRF. Gestionar *queries* de monitores en el CRF. Resolución de *queries* de laboratorio central y de monitores. Comunicar y realizar seguimiento de acontecimientos adversos y SAEs. Asegurar el cumplimiento en materia de calidad de la normativa aplicable. Revisión y actualización de todos los protocolos, vías y guías clínicas. Gestión del material, archivo, equipos y dispositivos proporcionados para los estudios. Gestión económica de los estudios clínicos: revisión de facturas emitidas por el promotor y gastos de pacientes. Supervisión de pagos a los servicios colaboradores en los estudios clínicos. Atender auditorías internas y externas.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 3 del MECES o nivel 7 del EQF, correspondiente con los títulos de Máster o Licenciado, así como cualquier titulación con denominación equivalente, que de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2 – Otros méritos

– Participación en ensayos clínicos relacionados con el objeto de la plaza (máximo 5 puntos): 1 punto por EECC. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad colaboradora.

– Participación en contribuciones científicas y/o actividades divulgativas en la línea de investigación objeto de la plaza (máximo 5 puntos): 2 puntos por artículo científico publicado en revista indexada; 1 punto por participación en comunicaciones a congresos/actividad. Se acreditará mediante la presentación de las contribuciones o certificado correspondiente.

– Capacitación en Buenas Prácticas Clínicas (BPC) y/o en Buenas Prácticas Clínicas en Laboratorio (BPCL) y/o Capacitación IATA para el transporte de sustancias peligrosas, incluyendo muestras biológicas (categoria A y B) en vigor (máximo 5 puntos): 2,5 puntos por certificado. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad competente.

Plaza número: 129. Gestión y coordinación Grupo de Investigación Biomédica en Imagen. Área: Investigación/Imagen Médica.

Retribución bruta anual: 43.140,62 €.

Funciones: Gestionar el Grupo de Investigación Biomédica de Imagen, realizando el control presupuestario, facturando los servicios de la unidad, gestionando las compras y coordinando la presentación de proyectos de investigación para la obtención de financiación. Gestionar las ayudas en proyectos de investigación concedidas al grupo. Participar en la escritura de los nuevos proyectos de investigación. Dinamizar las relaciones con otras entidades por parte del grupo. Gestionar y revisar



de serveis que subscriu el grup. Gestionar el personal contractat pel grup d'investigació. Elaborar els pressupostos associats als projectes d'investigació. Canalitzar la gestió de compres del grup. Control pressupostari i extracció de mètriques de seguiment.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 3 del MECES o nivell 7 de l'EQF, corresponent amb els títols de Màster o Llicenciatura, sent les titulacions: Grau d'ADE + Màster relacionat amb les funcions del lloc, Grau en Economia + Màster relacionat amb les funcions del lloc, Llicenciatura en Ciències Econòmiques i Empresariales, Llicenciatura en Economia, o bé títol universitari oficial equivalent, d'acord amb els plans d'estudi vigents que habiliten per a exercir les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2 – Altres mèrits

- Participació en projectes d'investigació relacionats amb el lloc al qual s'opta (màxim 7,5 punts): 1 punt per projecte.
- Coautor/a de publicacions científiques en revistes indexades, relacionats amb el lloc al qual s'opta (màxim 7,5 punts): 0,5 punts per publicació.

Plaça número: 130. Infermer/a Gestor/a AACC Patologia Neuromuscular. Àrea: Investigació/Patologia Neuromuscular i Atàxies.

Retribució bruta anual: 23.598,00 €

Funcions: Col·laborar en els assajos clínics de l'Àrea de Malalties Neuromusculars i Atàxies, organitzant i planificant les visites, recollint col·laboracions i assistint com a infermer/a a el pacient en presa de mostres biològiques i processament i enviament d'aquestes, aplicació de diferents protocols i escales d'infermeria, administració de medicació i monitoratge del pacient participant en l'AACC de l'àrea de malalties neuromusculars, seguint els protocols marcats per l'assaig. Presa de mostres biològiques requerides en l'estudi, processament i enviament d'aquestes. Aplicació de protocols d'infermeria requerits en l'AACC de malalties neuromusculars i atàxies (injectables, extraccions, proves, escales, etc.). Administració de medicació del pacient d'AACC de malalties neuromusculars i atàxies. Monitoratge dels pacients participants en l'AACC de malalties neuromusculars i atàxies. Emplenament corresponent del CDR. Resolució de *queries* relacionades amb procediments d'infermeria de l'AACC de l'Àrea de Malalties Neuromusculars i Atàxies. Organització i planificació de cites de pacients participants en AACC. Enregistrament de dades. Obtenció i tramitació de documentació necessària per l'AACC de l'assaig de malalties neuromusculars i atàxies. Servir d'enllaç entre l'equip investigador i els promotors, gestionar documents, materials, arxius, dispositius.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 2 del MECES o nivell 6 de l'EQF, corresponent amb un títol de Grau o Diplomatura en Infermeria, d'acord amb els plans d'estudi vigents que habiliten per a exercir les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detalle bloque 2.2 – Otros méritos

- Participació en AACC i/o Projectes d'Investigació: 2,5 punts per AACC i/o projecte (màxim 10 punts). S'acreditarà mitjançant certificat emés per l'entitat col·laboradora.
- Capacitació en Bones Pràctiques Clíniques (BPC) i/o en Bones Pràctiques Clíniques en Laboratori (BPCL) i/o Capacitació IATA per al transport de substàncies perilloses, incloent-hi mostres biològiques (categoria A i B), en vigor (màxim 5 punts): 2,5 punts per certificat. S'acreditarà mitjançant certificat emés per l'entitat competent.

Plaça número: 131 Infermer/a – Tècnic/a AACC. Àrea: Plataforma/UICAB

Retribució bruta anual: 21.090,90 €

Funcions: Atenció continuada de pacients i familiars que acudeixen a la unitat, gestió de cites, organitzant prestacions i càrrega de treball. Gestió/organització de l'estoc de la unitat, realització de comandes i recepció del material d'assajos clínics. Atenció telefònica de pacients, monitors i coordinadors d'assajos. Responsable del correu electrònic de la unitat. Emplenament de CRD. Enregistrament de dades. Obtenció de documentació necessària per a l'AACC. Enllaç

los acuerdos de colaboración y prestación de servicios que suscribe el grupo. Gestionar el personal contratado por el grupo de investigación. Elaborar los presupuestos asociados a los proyectos de investigación. Canalizar la gestión de compras del grupo. Control presupuestario y extracción de métricas de seguimiento.

Formación correspondiente al nivel 3 del MECES o nivel 7 del EQF, correspondiente con los títulos de Máster o Licenciatura, siendo las titulaciones: Grado ADE + Máster relacionado con las funciones del puesto, Grado en Economía + Máster relacionado con las funciones del puesto, Licenciatura en Ciencias Económicas y Empresariales, Licenciatura en Economía, o bien título universitario oficial equivalente, de acuerdo con los planes de estudio vigentes que habiliten para ejercer las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2 – Otros méritos

- Participación en proyectos de investigación relacionados con el puesto al que se opta (máximo 7,5 puntos): 1 punto por proyecto.
- Coautor de publicaciones científicas en revistas indexadas, relacionados con el puesto al que se opta (máximo 7,5 puntos): 0,5 puntos por publicación.

Plaça número: 130. Enfermero/a gestor/a EECC Patología Neuromuscular. Àrea: Investigació/Patologia Neuromuscular y Ataxias.

Retribución bruta anual: 23.598,00 €

Funciones: Colaborar en los ensayos clínicos del área de enfermedades neuromusculares y ataxias, organizando y planificando las visitas, recogiendo colaboraciones y asistiendo como enfermero/a al paciente en toma de muestras biológicas y procesamiento y envío de las mismas, aplicación de diferentes protocolos y escalas de enfermería, administración de medicación y monitorización del paciente participante en el EECC del área de enfermedades neuromusculares, siguiendo los protocolos marcados por el ensayo. Toma de muestras biológicas requeridas en el estudio, procesamiento y envío de las mismas. Aplicación de protocolos de enfermería requeridos en el EECC de enfermedades neuromusculares y ataxias (inyectables, extracciones, pruebas, escalas, etc.). Administración de medicación del paciente de EECC de enfermedades neuromusculares y ataxias. Monitorización de los pacientes participantes en el EECC de enfermedades neuromusculares y ataxias. Cumplimentación correspondiente del CDR. Resolución de *queries* relacionadas con procedimientos de enfermería del EECC del área de enfermedades neuromusculares y ataxias. Organización y planificación de citas de pacientes participantes en EECC. Grabación de datos. Obtención y tramitación de documentación necesaria para el EECC del ensayo de enfermedades neuromusculares y ataxias. Servir de enlace entre el equipo investigador y los promotores, gestionar documentos, materiales, archivos, dispositivos.

Titulación requerida: Formació corresponent al nivell 2 del MECES o nivell 6 del EQF, corresponent amb un títol de Grado o Diplomatura en Enfermería, de acuerdo con los planes de estudio vigentes que habiliten para ejercer las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2 – Otros méritos

- Participación en EECC y/o proyectos de investigación: 2,5 puntos por EECC y/o proyecto (máximo 10 puntos). Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad colaboradora.
- Capacitación en Buenas Prácticas Clínicas (BPC) y/o en Buenas Prácticas Clínicas en Laboratorio (BPCL) y/o Capacitación IATA para el transporte de sustancias peligrosas, incluyendo muestras biológicas (categoria A y B), en vigor (máximo 5 puntos): 2,5 puntos por certificado. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad competente.

Plaça número: 131 Enfermero/a – Tècnic/a EECC. Àrea: Plataforma/UICAB

Retribución bruta anual: 21.090,90 €

Funciones: Atención continuada de pacientes y familiares que acuden a la unidad, gestión de citas, organizando prestaciones y carga de trabajo. Gestión/organización del stock de la unidad, realización de pedidos y recepción del material de ensayos clínicos. Atención telefónica de pacientes, monitores y coordinadores de ensayos. Responsable del correo electrónico de la unidad. Cumplimentación de CRD. Grabación de datos. Obtención de documentación necesaria para el EECC. Enlace



entre l'equip investigador i els promotors, gestionar documents, materials, arxius i dispositius.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 2 del MECES o nivell 6 de l'EQF, corresponent amb un títol de Grau o Diplomatura en Infermeria, d'acord amb els plans d'estudi vigents que habiliten per a exercir les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2. Altres mèrits

– Capacitació en Bones Pràctiques Clíniques en vigor, 4,5 punts. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat competent.

– Capacitació IATA per al transport de substàncies perilloses, incloent-hi mostres biològiques (categoria A i B) en vigor, 4,5 punts. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat competent.

– Participació en AACC i/o projectes d'investigació (màxim 6 punts): 2,5 punts per AACC i/o projecte. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat col·laboradora o beneficiària.

Plaça número: 132. Study Coordinator sènior en investigació en trasplantament pulmonar i fibrosi quística. Àrea: Investigació/Infecció Greu.

Retribució bruta anual: 31.955,91 €

Funcions: Servir d'enllaç entre les diferents figures participants en el desenvolupament d'AACC i estudis observacionals de la Unitat de Trasplantament Pulmonar i Fibrosi Quística, gestionant la documentació relacionada amb projectes d'investigació i AACC, programant les visites i procediments marcats pels protocols, així com seguiment als participants durant l'estudi. Gestionar la documentació de posada en marxa i fi d'AACC de la Unitat de Trasplantament Pulmonar i Fibrosi Quística. Gestionar la documentació generada durant els AACC de la Unitat de Trasplantament Pulmonar i Fibrosi Quística. Revisar l'elegibilitat dels participants per als estudis de la Unitat de Trasplantament Pulmonar i Fibrosi Quística. Organitzar el seguiment dels pacients participants de l'estudi, així com reservar les corresponents cites i procediments de la Unitat de Trasplantament Pulmonar i Fibrosi Quística. Assignar medicació oral, intravenosa o subcutània quan corresponga, a través dels sistemes interactius tecnològics. Seguiment i comprovació, juntament amb l'investigador, d'una correcta adherència al tractament. Realització de proves específiques dels assajos (qüestionaris, proves funcionals, test, etc.). Recollir i introduir dades generades durant l'estudi en CRF. Resoldre *queries* derivades de l'assaig. Comunicar i realitzar seguiment d'esdeveniments adversos. Assegurar el compliment en matèria de qualitat de la normativa aplicable. Revisió i actualització de tots els protocols, vies i guies clíniques. Gestió del material, arxiu, equips i dispositius proporcionats per als estudis. Gestió econòmica dels estudis clínics: revisió de factures emeses pel promotor i despeses de pacients. Supervisió de pagaments als serveis col·laboradors en els estudis clínics. Formació a personal en pràctiques. Supervisió de pagaments als serveis col·laboradors en els estudis clínics de la unitat de trasplantament pulmonar i fibrosi quística.

Titulació requerida Formació corresponent al nivell 3 del MECES o nivell 7 de l'EQF, corresponent amb els títols de Màster o Llicenciatura en l'àmbit de la medicina, química, bioquímica, biologia, biotecnologia, biomedicina, farmàcia, veterinària o enginyeria relacionada amb l'àmbit biomèdic, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent que, d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a l'exercici de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2 – Altres mèrits

– Participació en assajos clínics relacionats amb l'objecte de la plaça (màxim 5 punts): 1 punt per AACC. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat col·laboradora.

– Participació en contribucions científiques i/o activitats divulgatives en la línia d'investigació objecte de la plaça (màxim 5 punts): 2 punts per article científic publicat en revista indexada; 1 punt per participació en comunicacions a congressos/activitat. S'acreditarà mitjançant la presentació de les contribucions o certificat corresponent.

– Capacitació en Bones Pràctiques Clíniques (BPC) i/o en Bones Pràctiques Clíniques en Laboratori (BPCL) i/o Capacitació IATA per al transport de substàncies perilloses, incloent-hi mostres biològiques (categoria A i B) en vigor (màxim 5 punts): 2,5 punts

entre el equipo investigador y los promotores, gestionar documentos, materiales, archivos y dispositivos.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 2 del MECES o nivel 6 del EQF, correspondiente con un título de Grado o Diplomatura en Enfermería, de acuerdo con los planes de estudio vigentes que habiliten para ejercer las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2. Otros méritos

– Capacitación en Buenas Prácticas Clínicas en vigor, 4,5 puntos. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad competente.

– Capacitación IATA para el transporte de sustancias peligrosas, incluyendo muestras biológicas (categoría A y B) en vigor, 4,5 puntos. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad competente.

– Participación en EECC y/o proyectos de investigación (máximo 6 puntos): 2,5 puntos por EECC y/o proyecto. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad colaboradora o beneficiaria.

Plaza número: 132. Study Coordinator sènior en investigació en trasplante pulmonar y fibrosis quística. Àrea: Investigació/ Infección grave.

Retribución bruta anual: 31.955,91 €

Funciones: Servir de enlace entre las diferentes figuras participantes en el desarrollo de EECC y estudios observacionales de la Unidad de Trasplante Pulmonar y Fibrosis Quística, gestionando la documentación relacionada proyectos de investigación y EECC, programando las visitas y procedimientos marcados por los protocolos, así como seguimiento a los participantes durante el estudio. Gestionar la documentación de puesta en marcha y fin de EECC de la unidad de trasplante pulmonar y fibrosis quística. Gestionar la documentación generada durante los EECC de la Unidad de Trasplante Pulmonar y Fibrosis Quística. Revisar la elegibilidad de los participantes para los estudios de la Unidad de Trasplante Pulmonar y Fibrosis Quística. Organizar el seguimiento de los pacientes participantes del estudio, así como reservar las correspondientes citas y procedimientos de la Unidad de Trasplante Pulmonar y Fibrosis Quística. Asignar medicación oral, intravenosa o subcutánea cuando corresponda, a través de los sistemas interactivos tecnológicos. Seguimiento y comprobación, junto con el investigador, de una correcta adherencia al tratamiento. Realización de pruebas específicas de los ensayos (cuestionarios, pruebas funcionales, test, etc.). Recoger e introducir datos generados durante el estudio en CRF. Resolver *queries* derivadas del ensayo. Comunicar y realizar seguimiento de acontecimientos adversos. Asegurar el cumplimiento en materia de calidad de la normativa aplicable. Revisión y actualización de todos los protocolos, vías y guías clínicas. Gestión del material, archivo, equipos y dispositivos proporcionados para los estudios. Gestión económica de los estudios clínicos: revisión de facturas emitidas por el promotor y gastos de pacientes. Supervisión de pagos a los servicios colaboradores en los estudios clínicos. Formación a personal en prácticas. Supervisión de pagos a los servicios colaboradores en los estudios clínicos de la Unidad de Trasplante Pulmonar y Fibrosis Quística.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 3 del MECES o nivel 7 del EQF, correspondiente con los títulos de Máster o Licenciatura en el ámbito de la medicina, química, bioquímica, biología, biotecnología, biomedicina, farmacia, veterinaria o ingeniería relacionada con el ámbito biomédico, así como cualquier titulación con denominación equivalente que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2 – Otros méritos

– Participación en ensayos clínicos relacionados con el objeto de la plaza (máximo 5 puntos): 1 punto por EECC. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad colaboradora.

– Participación en contribuciones científicas y/o actividades divulgativas en la línea de investigación objeto de la plaza (máximo 5 puntos): 2 puntos por artículo científico publicado en revista indexada; 1 punto por participación en comunicaciones en congresos/actividad. Se acreditará mediante la presentación de las contribuciones o certificado correspondiente.

– Capacitación en Buenas Prácticas Clínicas (BPC) y/o en Buenas Prácticas Clínicas en Laboratorio (BPCL) y/o Capacitación IATA para el transporte de sustancias peligrosas, incluyendo muestras biológicas (categoría A y B) en vigor (máximo 5 puntos): 2,5 puntos por certifi-



per certificat. S'acreditarà mitjançant certificat emés per l'entitat competent.

Plaça número: 133. Tècnic/a de Laboratori Investigació Clínica i Traslacional en Càncer. Àrea: Investigació/Investigació Clínica i Traslacional en Càncer.

Retribució bruta anual: 20.577,33 €

Funcions: Donar suport tècnic en les activitats del Grup d'Investigació Clínica i Traslacional en Càncer, amb les funcions pròpies de tècnic mitjà de laboratori. Fer tasques de manteniment i neteja de l'equipament. Fer tasques de suport i col·laboració en les iniciatives tecnològiques i d'innovació. Fer tasques de comanda i emmagatzematge del material de laboratori. Processar diferents tipus de mostres mitjançant tecnologies d'alt rendiment per al diagnòstic molecular del càncer avançat baix sistemes de gestió de qualitat. Tractament de mostres biològiques, com a mostres de teixit tumoral fixat en formaldehid i inclòs en parafina (FFPE), sang perifèrica i altres: Extracció d'àcids nucleics mitjançant mètodes manuals i automatitzats. Realització de tècniques de biologia molecular: PCR convencional, electroforesi en gel d'agarosa, PCR a temps real, *melting* d'alta resolució (HRM), seqüenciació Sanger, electroforesi capil·lar i anàlisi de l'expressió gènica (RT-qPCR). Processament de diferents tipus de mostres mitjançant tècniques moleculars d'alt rendiment PCR digital i seqüenciació massiva (NGS) per a la identificació de nous biomarcadors i la inclusió de pacients en projectes d'investigació del grup i/o assajos clínics. Identificació de dades procedents de plataformes d'alt rendiment per a garantir la qualitat dels resultats obtinguts. Manteniment de la qualitat de les tècniques moleculars. Maneig de programes, bases de dades de gestió de laboratori i plataformes externes per al registre de mostres, traçabilitat i gestió d'informes. Gestió i control dels reactius i estocs. Realització de comandes requerides en els projectes d'investigació.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 1 del MECES o nivell 5 de l'EQF, corresponents amb el títol de Tècnic Superior de Laboratori en Diagnòstic Clínic, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent que, d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a l'exercici de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2 – Altres mèrits

– Participació en projectes d'investigació relacionats amb l'objecte de la plaça (màxim 5 punts): 2,5 punts per projecte. S'acreditarà mitjançant certificat emés per l'entitat beneficiària o col·laboradora.

– Participació com a autor/a o aparèixer en els agraïments en contribucions científiques en la línia d'investigació objecte de la plaça (màxim 5 punts): 2 punts per article científic publicat en revista indexada; 1 punt per participació en comunicacions a congressos. S'acreditarà mitjançant la presentació dels articles o certificat de la comunicació o la presentació del llibre d'*abstracts*.

– Capacitació en Bones Pràctiques Clíniques (BPC) i/o en Bona Pràctica Clínica en Laboratori (BPCL) i/o Capacitació IATA per al transport de substàncies perilloses, incloent-hi mostres biològiques (categoria A i B) en vigor (màxim 5 punts): 2,5 punts per certificat. S'acreditarà mitjançant certificat emés per l'entitat competent.

Plaça número: 134. Tècnic/a Superior Qualitat Hematologia Clínica. Àrea: Investigació/Hematologia Clínica.

Retribució bruta anual: 25.564,83 €.

Funcions: Suport en la certificació dels Sistema de Gestió de la Qualitat implantats sota les normes UNE-EN ISO 9001:2015 i en l'acreditació de les tècniques sota la norma UNE-EN ISO 15189:2013 en l'àrea amb l'objectiu d'assegurar els resultats dels assajos clínics que es duen a terme en el Grup d'Investigació d'Hematologia. Suport en el manteniment d'aquestes certificacions. Redacció de documentació. En l'Àrea d'Hematologia Clínica, suport en les tasques de formació i conscienciació del personal en el compliment de les normes relacionades específicament amb la implantació dels estàndards JACIE d'acreditació d'unitats de Trasplantament de Progenitors Hematopoètics. Implicació en totes les activitats relacionades amb la qualitat i encaminades a mantindre i renovar periòdicament aquesta acreditació. Recolzar en la

cado. Se acreditarà mediante certificado emitido por la entidad competente.

Plaza número: 133. Técnico/a de Laboratorio Investigación Clínica y Traslacional en Cáncer. Área: Investigación/Investigación Clínica y Traslacional en Cáncer.

Retribució bruta anual: 20.577,33 €

Funciones: Dar soporte técnico en las actividades del Grupo de Investigación Clínica y Traslacional en Cáncer, con las funciones propias de técnico/a medio de laboratorio. Realizar tareas de mantenimiento y limpieza del equipamiento. Realizar tareas de apoyo y colaboración en las iniciativas tecnológicas y de innovación. Realizar tareas de pedido y almacenamiento del material de laboratorio. Procesar diferentes tipos de muestras mediante tecnologías de alto rendimiento para el diagnóstico molecular del cáncer avanzado bajo sistemas de gestión de calidad. Tratamiento de muestras biológicas, como muestras de tejido tumoral fijado en formaldehído e incluido en parafina (FFPE), sangre periférica y otros: Extracción de ácidos nucleicos mediante métodos manuales y automatizados. Realización de técnicas de biología molecular: PCR convencional, electroforesis en gel de agarosa, PCR a tiempo real, *melting* de alta resolución (HRM), secuenciación Sanger, electroforesis capilar y análisis de la expresión génica (RT-qPCR). Procesamiento de diferentes tipos de muestras mediante técnicas moleculares de alto rendimiento PCR digital y secuenciación masiva (NGS) para la identificación de nuevos biomarcadores y la inclusión de pacientes en proyectos de investigación del grupo y/o ensayos clínicos. Identificación de datos procedentes de plataformas de alto rendimiento para garantizar la calidad de los resultados obtenidos. Mantenimiento de la calidad de las técnicas moleculares. Manejo de programas, bases de datos de gestión de laboratorio y plataformas externas para el registro de muestras, trazabilidad y gestión de informes. Gestión y control de los reactivos y stocks. Realización de pedidos requeridos en los proyectos de investigación.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 1 del MECES o nivel 5 del EQF, correspondientes con el título de Técnico o Técnica Superior de Laboratorio en Diagnóstico Clínico, así como cualquier titulación con denominación equivalente que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2 – Otros méritos

– Participación en proyectos de investigación relacionados con el objeto de la plaza (máximo 5 puntos): 2,5 puntos por proyecto. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad beneficiaria o colaboradora.

– Participación como autor o aparecer en los agradecimientos en contribuciones científicas en la línea de investigación objeto de la plaza (máximo 5 puntos): 2 puntos por artículo científico publicado en revista indexada; 1 punto por participación en comunicaciones en congresos. Se acreditará mediante la presentación de los artículos o certificado de la comunicación o la presentación del libro de *abstracts*.

– Capacitación en Buenas Prácticas Clínicas (BPC) y/o en Buenas Prácticas Clínicas en Laboratorio (BPCL) y/o Capacitación IATA para el transporte de sustancias peligrosas, incluyendo muestras biológicas (categoría A y B) en vigor (máximo 5 puntos): 2,5 puntos por certificado. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad competente.

Plaza número: 134. Técnico/a Superior Calidad Hematología Clínica. Área: Investigación/Hematología Clínica.

Retribució bruta anual: 25.564,83 €.

Funciones: Apoyo en la certificación de los Sistema de Gestión de la Calidad implantados bajo las normas UNE-EN ISO 9001:2015 y en la acreditación de las técnicas bajo la norma UNE-EN ISO 15189:2013 en el área con el objetivo de asegurar los resultados de los ensayos clínicos que se llevan a cabo en el Grupo de Investigación de Hematología. Apoyo en el mantenimiento de dichas certificaciones. Redacción de documentación. En el Área de Hematología Clínica, apoyo en las tareas de formación y concienciación del personal en el cumplimiento de las normas relacionadas específicamente con la implantación de los estándares JACIE de acreditación de Unidades de Trasplante de Progenitores Hematopoyéticos. Implicación en todas las actividades relacionadas con la calidad y encaminadas a mantener y renovar periódicamente esta



implementació de normes de qualitat requerides pels grups d'investigació. Recolzar en el manteniment de certificacions i acreditacions per a assajos clínics que el sol·liciten com a requisit. Realitzar el seguiment d'indicadors i compliment d'objectius. Redactar la documentació requerida pels sistemes implantats. Realitzar la distribució i control de la documentació. Mantindre actualitzada l'aplicació per a la gestió de la documentació elaborada. Formar part de l'equip auditor en auditories internes d'aquells sistemes de qualitat implantats que ho requerisquen. Recolzar en les tasques de formació i implicació del personal en el compliment de les normes implantades.

Titulació requerida Formació corresponent al nivell 3 del MECES o nivell 7 de l'EQF, corresponent amb els títols de Màster o Llicenciatura o Enginyeria en Organització Industrial o titulació equivalent que, d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a exercir les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2 – Altres mèrits

– Participació com a col·laborador en projectes d'investigació de convocatòries competitives relacionats amb l'objecte de la plaça (màxim 7,5 punts): 1,5 punts per projecte. S'acreditarà mitjançant certificat emés per l'entitat beneficiària o col·laboradora.

– Contribucions científiques en la línia d'investigació objecte de la plaça (màxim 7,5 punts): 1 punt per article científic publicat en revista indexada; 0,5 punts per participació en comunicacions a congressos. S'acreditarà mitjançant la presentació dels articles o certificat de la comunicació o la presentació del llibre d'*abstracts*.

Plaça número: 135. Investigador/a angiologia i cirurgia vascular. Àrea: Investigació/Angiologia i Cirurgia Vascular.

Retribució bruta anual: 27.162,66 €

Funcions: Desenvolupar i gestionar les activitats i iniciatives d'investigació, tecnològiques i d'innovació en el Grup d'Angiologia i Cirurgia Vascular sobre la base dels principis d'ètica i integritat. Desenvolupar projectes d'investigació per a fomentar l'avanç de la investigació biomèdica en l'Àrea d'Angiologia i Cirurgia Vascular. Desenvolupar experiments d'investigació bàsica i clínica en l'Àrea de Patologia Vascular. Desenvolupar i dur a terme tècniques de biologia molecular per a la consecució dels objectius dels projectes (biologia molecular, bioquímica, genètica, biologia cel·lular en l'àmbit de la patologia vascular). Analitzar i interpretar els resultats dels projectes d'investigació. Gestionar econòmicament els recursos econòmics obtinguts en els projectes (compres, serveis, etc.). Tutelar a alumnes de pràctiques, grau, màster i/o tesi doctoral, així com participar en accions formatives de les unitats i serveis clínics associats. Gestionar la documentació relacionada amb projectes d'investigació i AACC del Grup d'Angiologia i Cirurgia Vascular.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 3 del MECES o nivell 7 de l'EQF, corresponent amb els títols de Màster o Llicenciatura en l'àmbit de la medicina, química, bioquímica, biologia, biotecnologia, biomedicina, farmàcia, veterinària o enginyeria relacionada amb l'àmbit biomèdic, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent, que d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a l'exercici de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2. Altres mèrits

– Participació com a col·laborador/a en projectes d'investigació de convocatòries competitives relacionats amb l'objecte de la plaça (màxim 7,5 punts): 1,5 punts per projecte. S'acreditarà mitjançant certificat emés per l'entitat beneficiària o col·laboradora.

– Contribucions científiques en la línia d'investigació objecte de la plaça (màxim 7,5 punts): 1 punt per article científic publicat en revista indexada; 0,5 punts per participació en comunicacions a congressos. S'acreditarà mitjançant la presentació dels articles o certificat de la comunicació o la presentació del llibre d'*abstracts*.

Plaça número: 136. Infermer/a AACC. Àrea: Plataforma/UICAB
Retribució bruta anual: 20.908,82 €

Funcions: Donar suport d'infermeria en AACC, administrar tractaments, presa de mostres i de constants vitals a pacients, estudis d'imatge, electrocardiogrames, etc., col·laborar en el reclutament de participants. Preparar i supervisar el dosatge de tractaments i la seua

acreditación. Apoyar en la implementación de normas de calidad requeridas por los grupos de investigación. Apoyar en el mantenimiento de certificaciones y acreditaciones para ensayos clínicos que lo soliciten como requisito. Realizar el seguimiento de indicadores y cumplimiento de objetivos. Redactar la documentación requerida por los sistemas implantados. Realizar la distribución y control de la documentación. Mantener actualizada la aplicación para la gestión de la documentación elaborada. Formar parte del equipo auditor en auditorías internas de aquellos sistemas de calidad implantados que lo requieran. Apoyar en las labores de formación e implicación del personal en el cumplimiento de las normas implantadas.

Titulación requerida Formación correspondiente al nivel 3 del MECES o nivel 7 del EQF, correspondiente con los títulos de Máster o Licenciatura o Ingeniería en Organización Industrial o titulación equivalente que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para ejercer las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2 – Otros méritos

– Participación como colaborador en proyectos de investigación de convocatorias competitivas relacionados con el objeto de la plaza (máximo 7,5 puntos): 1,5 puntos por proyecto. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad beneficiaria o colaboradora.

– Contribuciones científicas en la línea de investigación objeto de la plaza (máximo 7,5 puntos): 1 punto por artículo científico publicado en revista indexada; 0,5 puntos por participación en comunicaciones en congresos. Se acreditará mediante la presentación de los artículos o certificado de la comunicación o la presentación del libro de *abstracts*.

Plaça número: 135. Investigador/a angiologia i cirurgia vascular. Àrea: Investigació/Angiologia i Cirurgia vascular.

Retribució bruta anual: 27.162,66 €

Funciones: Desarrollar y gestionar las actividades e iniciativas de investigación, tecnológicas y de innovación en el grupo de angiología y cirugía vascular en base a principios de ética e integridad. Desarrollar proyectos de investigación para fomentar el avance de la investigación biomédica en el Área de Angiología y Cirugía Vascular. Desarrollar experimentos de investigación básica y clínica en el Área de Patología Vascular. Desarrollar y llevar a cabo técnicas de biología molecular para la consecución de los objetivos de los proyectos (biología molecular, bioquímica, genética, biología celular en el ámbito de la patología vascular). Analizar e interpretar los resultados de los proyectos de investigación. Gestionar económicamente los recursos económicos obtenidos en los proyectos (compras, servicios, etc.). Tutelar a alumnos de prácticas, grado, máster y/o tesis doctoral, así como participar en acciones formativas de las unidades y servicios clínicos asociados. Gestionar la documentación relacionada con proyectos de investigación y EECC del Grupo de Angiología y Cirugía Vascular.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 3 del MECES o nivel 7 del EQF, correspondiente con los títulos de Máster o Licenciatura en el ámbito de la medicina, química, bioquímica, biología, biotecnología, biomedicina, farmacia, veterinaria o ingeniería relacionada con el ámbito biomédico, así como cualquier titulación con denominación equivalente, que de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2. Otros méritos

– Participación como colaborador/a en proyectos de investigación de convocatorias competitivas relacionados con el objeto de la plaza (máximo 7,5 puntos): 1,5 puntos por proyecto. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad beneficiaria o colaboradora.

– Contribuciones científicas en la línea de investigación objeto de la plaza (máximo 7,5 puntos): 1 punto por artículo científico publicado en revista indexada; 0,5 puntos por participación en comunicaciones a congresos. Se acreditará mediante la presentación de los artículos o certificado de la comunicación o la presentación del libro de *abstracts*.

Plaça número: 136. Enfermero/a EECC. Àrea: Plataforma/UICAB
Retribució bruta anual: 20.908,82 €

Funciones: Dar soporte de enfermería en EECC, administrar tratamientos, toma de muestras y de constantes vitales a pacientes, estudios de imagen, electrocardiogramas, etc., colaborar en el reclutamiento de participantes. Preparar y supervisar la dosificación de tratamientos y su



administració als participants en els estudis clínics, documentant qualsevol canvi en l'estat de salut i realitzant seguiment d'efectes adversos. Seguiment de la cita del pacient i gestió d'agendes. Assistència a visites d'inici i tancament, visites de monitoratge i reunions amb investigadors de l'AACC. Proporcionar informació mèdica als pacients de l'estudi, per a garantir la comprensió de la dosi de medicació adequada, l'administració i el tractament de la malaltia.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 2 del MECES o nivell 6 de l'EQF, corresponent amb un títol de Grau o Diplomatura en Infermeria, d'acord amb els plans d'estudi vigents que habiliten per a exercir les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2. Altres mèrits

- Capacitació en Bona Pràctica Clínica en vigor, 3 punts. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat competent.
- Capacitació IATA per al transport de substàncies perilloses, incloent-hi mostres biològiques (categoria A i B) en vigor, 3 punts. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat competent.
- Participació en AACC i/o projectes d'Investigació (màxim 5 punts): 2,5 punts per AACC i/o projecte. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat col·laboradora o beneficiària.
- Estades acreditades en centres d'Investigació d'hospitals nacionals i/o internacionals (màxim 4 punts): 0,5 punts per mes d'estada. S'acreditarà mitjançant certificat d'haver realitzat l'estada, emès pel centre receptor.

Plaça número: 137. Tècnic/a Superior. Àrea: Investigació/ Investigació Clínica i Traslacional en Càncer

Retribució bruta anual/35 hores setmanals: 14.763,78 €

Funcions: Servir d'enllaç entre les diferents figures participants en el desenvolupament d'AACC i estudis observacionals del Grup Acreditat d'Investigació en Investigació Clínica i Traslacional del Càncer, gestionant la documentació relacionada projectes d'investigació i AACC, col·laborant en la redacció de projectes, contribuint a processament de mostres, així com enregistrament i actualització de dades generades. Gestionar la documentació de posada en marxa i fi d'AACC en investigació clínica i traslacional en càncer. Gestionar la documentació generada durant els AACC en investigació clínica i traslacional en càncer. Enregistrament de dades generades durant els AACC en investigació clínica i traslacional en càncer. Recollir i introduir dades generades durant l'estudi en CRF. Comunicar i realitzar seguiment d'Esdeveniments Adversos. Seguiment de gestió econòmica/finançament del Grup d'Investigació en Investigació Clínica i Traslacional del Càncer. Suport en la gestió de mostres. Suport en la redacció de projectes en investigació clínica i traslacional en càncer. Actuar de secretaria de Neuroblastoma a nivell nacional.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 1 del MECES o nivell 5 de l'EQF, corresponents amb el títol de Tècnic Superior d'FP, que, d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a l'exercici de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2. Altres mèrits

- Participació en projectes d'investigació relacionats amb l'objecte de la plaça (màxim 5 punts): 2,5 punts per projecte. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat beneficiària o col·laboradora.
- Participació com a autor/a o aparèixer en els agraïments en contribucions científiques en la línia d'investigació objecte de la plaça (màxim 5 punts): 2 punts per article científic publicat en revista indexada; 1 punt per participació en comunicacions a congressos. S'acreditarà mitjançant la presentació dels articles o certificat de la comunicació o la presentació del llibre d'*abstracts*.
- Capacitació en Bona Pràctica Clínica (BPC) i/o en Bona Pràctica Clínica en Laboratori (BPCL) i/o Capacitació IATA per al transport de substàncies perilloses, incloent-hi mostres biològiques (categoria A i B) en vigor (màxim 5 punts): 2,5 punts per certificat. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat competent.

administración a los participantes en los estudios clínicos, documentando cualquier cambio en el estado de salud y realizando seguimiento de efectos adversos. Seguimiento de la cita del paciente y gestión de agendas. Asistencia a visitas de inicio y cierre, visitas de monitorización y reuniones con investigadores del EECC. Proporcionar información médica a los pacientes del estudio, para garantizar la comprensión de la dosis de medicación adecuada, la administración y el tratamiento de la enfermedad.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 2 del MECES o nivel 6 del EQF, correspondiente con un título de Grado o Diplomatura en Enfermería, de acuerdo con los planes de estudio vigentes que habiliten para ejercer las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2. Otros méritos

- Capacitación en Buenas Prácticas Clínicas en vigor, 3 puntos. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad competente.
- Capacitación IATA para el transporte de sustancias peligrosas, incluyendo muestras biológicas (categoría A y B) en vigor, 3 puntos. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad competente.
- Participación en EECC y/o proyectos de investigación (máximo 5 puntos): 2,5 puntos por EECC y/o proyecto. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad colaboradora o beneficiaria.
- Estancias acreditadas en centros de investigación de hospitales nacionales y/o internacionales (máximo 4 puntos): 0,5 puntos por mes de estancia. Se acreditará mediante certificado de haber realizado la estancia, emitido por el centro receptor.

Plaça número: 137. Tècnic/a Superior. Àrea: Investigació/ Investigació Clínica i Traslacional en Càncer

Retribució bruta anual/35 hores setmanals: 14.763,78 €

Funciones: Servir de enlace entre las diferentes figuras participantes en el desarrollo de EECC y estudios observacionales del Grupo Acreditado de Investigación en Investigación Clínica y Traslacional del Cáncer, gestionando la documentación relacionada proyectos de investigación y EECC, colaborando en la redacción de proyectos, contribuyendo a procesamiento de muestras, así como grabación y actualización de datos generados. Gestionar la documentación de puesta en marcha y fin de EECC en investigación clínica y traslacional en cáncer. Gestionar la documentación generada durante los EECC en investigación clínica y traslacional en cáncer. Grabación de datos generados durante los EECC en investigación clínica y traslacional en cáncer. Recoger e introducir datos generados durante el estudio en CRF. Comunicar y realizar seguimiento de acontecimientos adversos. Seguimiento de gestión económica/financiación del grupo de investigación clínica y traslacional en cáncer. Apoyo en la gestión de muestras. Apoyo en la redacción de proyectos en investigación clínica y traslacional en cáncer. Actuar de secretaria de neuroblastoma a nivel nacional.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 1 del MECES o nivel 5 del EQF, correspondientes con el título de Técnico o Técnica Superior de FP que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2 – Otros méritos

- Participación en proyectos de investigación relacionados con el objeto de la plaza (máximo 5 puntos): 2,5 puntos por proyecto. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad beneficiaria o colaboradora.
- Participación como autor/a o aparecer en los agradecimientos en contribuciones científicas en la línea de investigación objeto de la plaza (máximo 5 puntos): 2 puntos por artículo científico publicado en revista indexada; 1 punto por participación en comunicaciones en congresos. Se acreditará mediante la presentación de los artículos o certificado de la comunicación o la presentación del libro de *abstracts*.
- Capacitación en Buenas Prácticas Clínicas (BPC) y/o en Buenas Prácticas Clínicas en Laboratorio (BPCL) y/o Capacitación IATA para el transporte de sustancias peligrosas, incluyendo muestras biológicas (categoría A y B) en vigor (máximo 5 puntos): 2,5 puntos por certificado. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad competente.



Plaça número: 138. Investigador/a doctor/a en Malaltia Celiaca.
Àrea: Investigació/Malaltia Celiaca
Retribució bruta anual: 27.162,66 €

Funcions: Promocionar, desenvolupar i gestionar les activitats i iniciatives d'investigació, tecnològiques i d'innovació de la Unitat d'Investigació de Malaltia Celiaca i Immunopatologia Digestiva sobre la base dels principis d'ètica i integritat, realitzant la cerca de finançament, elaborant informes, memòries i anàlisis de resultats. Dissenyar, desenvolupar i coordinar projectes d'investigació per a fomentar l'avanç de la investigació biomèdica de la Unitat d'Investigació de Malaltia Celiaca i Immunopatologia Digestiva. Dissenyar experiments d'investigació bàsica i clínica en l'àrea de malaltia celiaca. Redactar projectes d'investigació per a la captació de fons públics i privats. Desenvolupar i dur a terme tècniques i protocols d'investigació. Analitzar i interpretar els resultats dels projectes d'investigació. Gestionar els recursos obtinguts en els projectes (compres, serveis, etc.). Difondre els resultats de les investigacions biomèdiques a congressos i revistes científiques (nacionals i internacionals). Participar en comitès científics i grups de treball nacionals i internacionals. Coordinar, tutelar i dirigir alumnes de pràctiques, grau, màster i/o tesi doctoral, així com participar en accions formatives de les unitats i serveis clínics associats. Supervisar el laboratori: manteniment equips, compres de material, recepció i manteniment de mostres biològiques.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 4 del MECES o nivell 8 de l'EQF, corresponent amb el títol de Doctor/a en l'àmbit de la medicina, química, bioquímica, biologia, biotecnologia, biomedicina, farmàcia, veterinària o enginyeria relacionada amb l'àmbit biomèdic, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent que, d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a l'exercici de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2 – Altres mèrits

– Participació en projectes d'investigació de convocatòries competitives relacionats amb el lloc (màxim 5 punts): com a col·laborador de projectes de pla nacional: 2,5 punts; en projectes autonòmics: 1,5 punts; en projectes internacionals: 4 punts; en altres projectes competitiu: 0,5 punts. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat beneficiària o col·laboradora.

– Contribucions científiques en la línia d'investigació objecte de la plaça. Es valoraran les 10 millors publicacions indexades en JCR 2022 o acceptades per a la seua publicació. No són vàlids: articles enviats, cartes a l'editor, editorials o capítols de llibres. (màxim 5 punts): autor/a principal (primer, sènior o autor/a de correspondència) en revistes del decil 1: 2,5 punts; quartil 1: 1,5 punts; quartil 2: 0,5 punts. No autor/a principal en revistes del Decil 1: 1,5 punts; quartil 1: 1 punt; quartil 2: 0,5 punts. S'acreditarà mitjançant la presentació dels articles.

– Comunicacions a congressos de l'àrea (màxim 5 punts): Nacionals: 1 punt; internacionals: 2 punts. S'acreditarà mitjançant certificat de la comunicació o la presentació del llibre d'*abstracts*.

Plaça número: 139. Tècnic/a Laboratori Biobanco. Àrea: Plataforma/Biobanco

Retribució bruta anual: 16.868,13 €

Funcions: Donar suport tècnic en les activitats de Biobanco La Fe, amb les funcions pròpies de tècnic/a de laboratori, atenant a les característiques de biobanc públic hospitalari de tercer nivell. Processament, tractament i control de qualitat de mostres (sang, medul·la òssia...), obtenció de subderivats (ADN, ARN, sèrum, plasma...). Manteniment i neteja d'equips i instal·lacions, registre, codificació i control de compres i estoc. Suport en l'elaboració d'instruccions tècniques d'equips i protocols específics, guies de bones pràctiques i plans de bioseguretat. Suport en el disseny d'experiments, impuls de la R+D+i del servei i participació en programes internacionals de qualitat de mostres segons requisits de la comunitat científica. Ús responsable dels Sistemes de Gestió de la Informació: registre de donants, donacions i variables preanalítiques relatives al processament, conservació i cessió de mostres. Tasques formatives i de divulgació.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 1 del MECES o nivell 5 de l'EQF, corresponent amb el títol de Tècnic o Tècnica Superior de Laboratori, així com qualsevol titulació de nivell equivalent que,

Plaça número: 138. Investigador/a doctor/a en enfermedad Celiaca.
Àrea: Investigación/ Enfermedad Celiaca e Immunopatología Digestiva
Retribución bruta anual: 27.162,66 €

Funciones: Promocionar, desarrollar y gestionar las actividades e iniciativas de investigación, tecnológicas y de innovación de la Unidad de Investigación de Enfermedad Celiaca e Immunopatología Digestiva en base a principios de ética e integridad, realizando la búsqueda de financiación, elaborando informes, memorias y análisis de resultados. Diseñar, desarrollar y coordinar proyectos de investigación para fomentar el avance de la investigación biomédica de la Unidad de Investigación de Enfermedad Celiaca e Immunopatología Digestiva. Diseñar experimentos de investigación básica y clínica en el área de enfermedad celiaca. Redactar proyectos de investigación para la captación de fondos públicos y privados. Desarrollar y llevar a cabo técnicas y protocolos de investigación. Analizar e interpretar los resultados de los proyectos de investigación. Gestionar los recursos obtenidos en los proyectos (compras, servicios, etc.). Difundir los resultados de las investigaciones biomédicas en congresos y revistas científicas (nacionales e internacionales). Participar en comités científicos y grupos de trabajo nacionales e internacionales. Coordinar, tutelar y dirigir alumnos de prácticas, grado, máster y/o tesis doctoral, así como participar en acciones formativas de las unidades y servicios clínicos asociados. Supervisar el laboratorio: mantenimiento equipos, compras de material, recepción y mantenimiento de muestras biológicas.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 4 del MECES o nivel 8 del EQF, correspondiente con el título de Doctor/a en el ámbito de la medicina, química, bioquímica, biología, biotecnología, biomedicina, farmacia, veterinaria o ingeniería relacionada con el ámbito biomédico, así como cualquier titulación con denominación equivalente que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2 – Otros méritos

– Participación en proyectos de investigación de convocatorias competitivas relacionados con el puesto (máximo 5 puntos): como colaborador/a de Proyectos de Plan Nacional: 2,5 puntos; en proyectos autonómicos: 1,5 puntos; en proyectos internacionales: 4 puntos; en otros proyectos competitivos: 0,5 puntos. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad beneficiaria o colaboradora.

– Contribuciones científicas en la línea de investigación objeto de la plaza. Se valorarán las 10 mejores publicaciones indexadas en JCR2022 o aceptadas para su publicación. No son válidos: artículos enviados, cartas al editor, editoriales o capítulos de libros. (máximo 5 puntos): autor principal (primer, sènior o autor de correspondencia) en revistas del decil 1: 2,5 puntos; cuartil 1: 1,5 puntos; cuartil 2: 0,5 puntos. No autor principal en revistas del Decil 1: 1,5 puntos; cuartil 1: 1 punto; cuartil 2: 0,5 puntos. Se acreditará mediante la presentación de los artículos.

– Comunicaciones en congresos del área (máximo 5 puntos): Nacionales: 1 puntos; internacionales: 2 puntos. Se acreditará mediante certificado de la comunicación o la presentación del libro de *abstracts*.

Plaça número: 139. Tècnic/a Laboratori Biobanco. Àrea: Plataforma/Biobanco

Retribución bruta anual: 16.868,13 €

Funciones: Dar soporte técnico en las actividades de Biobanco La Fe, con las funciones propias de técnico/a de laboratorio, atendiendo a las características de biobanco público hospitalario de tercer nivel. Procesado, tratamiento y control de calidad de muestras (sangre, médula ósea...), obtención de subderivados (ADN, ARN, suero, plasma...). Mantenimiento y limpieza de equipos e instalaciones, registro, codificación y control de compras y stock. Soporte en la elaboración de instrucciones técnicas de equipos y protocolos específicos, guías de buenas prácticas y planes de bioseguridad. Apoyo en el diseño de experimentos, impulso de la I+D+i del servicio y participación en programas internacionales de calidad de muestras según requisitos de la comunidad científica. Uso responsable de los Sistemas de Gestión de la Información: registro de donantes, donaciones y variables preanalíticas relativas al procesado, conservación y cesión de muestras. Tareas formativas y de divulgación.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 1 del MECES o nivel 5 del EQF, correspondiente con el título de Técnico o Técnica Superior de Laboratorio, así como cualquier titulación de nivel



d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a l'exercici de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2. Altres mèrits

– Capacitació en Bones Pràctiques Clíniques (BPC) en vigor, 5 punts. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat competent.

– Capacitació en Bones Pràctiques Clíniques de Laboratori (BPCL) en vigor, 5 punts. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat competent.

– Capacitació IATA per al transport de substàncies perilloses, incloent-hi mostres biològiques (categoria A i B) en vigor, 5 punts. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat competent.

Plaça número: 140. Study Coordinator sènior en Investigació Clínica i Traslacional en Càncer. Àrea: Investigació/Investigació Clínica i Traslacional en Càncer

Retribució bruta anual: 36.429,85 €

Funcions: Servir d'enllaç entre les diferents figures participants en el desenvolupament d'assajos clínics en les Seccions de Tumors Toràcics i Limfomes, gestionant la documentació relacionada amb projectes d'investigació i AACC, programant les visites i procediments marcats pels protocols, així com seguiment als participants durant l'estudi. Gestionar la documentació de posada en marxa i fi d'assajos clínics en les Seccions de Tumors Toràcics i Limfomes. Gestionar la documentació generada durant l'AACC. Revisar l'elegibilitat dels participants per als estudis, gestió del seguiment dels pacients, així com organització de cites i procediments d'assajos clínics en les Seccions de Tumors Toràcics i Limfomes. Assignar medicació. Organització dels diferents serveis que formen part de l'equip investigador dels assajos per a la correcta adherència al protocol. Recollir i introduir dades generades durant l'estudi en CRF. Gestionar *queries* de monitors d'assajos clínics en les Seccions de Tumors Toràcics i Limfomes. Comunicar i realitzar seguiment d'esdeveniments adversos. Assegurar el compliment en matèria de qualitat de la normativa aplicable d'assajos clínics en les Seccions de Tumors Toràcics i Limfomes. Preparar i assistir als monitoratges, auditories i inspeccions. Formació personal en pràctiques. Preparar convocatòries de contractació i enviar-les al departament de contractació. Docència en BPC a investigadors/es. Formació personal en pràctiques. Repartiment de les càrregues de treball en equip.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 3 del MECES o nivell 7 de l'EQF, corresponent amb els títols de Màster o Llicenciatura en l'àmbit de la medicina, química, bioquímica, biologia, biotecnologia, biomedicina, farmàcia, veterinària o enginyeria relacionada amb l'àmbit biomèdic, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent que, d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a l'exercici de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detalle bloque 2.2 – Altres mèrits

– Participació en assajos clínics relacionats amb l'objecte de la plaça (màxim 5 punts): 1 punt per AACC. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat col·laboradora.

– Participació en contribucions científiques i/o activitats divulgatives en la línia d'investigació objecte de la plaça (màxim 5 punts): 2 punts per article científic publicat en revista indexada; 1 punt per participació en comunicacions a congressos/activitat. S'acreditarà mitjançant la presentació de les contribucions o certificat corresponent.

– Capacitació en Bones Pràctiques Clíniques (BPC) i/o en Bones Pràctiques Clíniques en Laboratori (BPCL) i/o Capacitació IATA per al transport de substàncies perilloses, incloent-hi mostres biològiques (categoria A i B) en vigor (màxim 5 punts): 2,5 punts per certificat. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat competent.

Plaça número: 141. Tècnic/a Laboratori d'AACC. Àrea: Plataforma/UICAB

Retribució bruta anual: 21.090,90 €

Funcions: Donar suport tècnic en les activitats de la plataforma, amb les funcions pròpies de tècnic/a de laboratori, com el manteniment

equivalente que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2. Otros méritos

– Capacitación en Buenas Prácticas Clínicas (BPC) en vigor, 5 puntos. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad competente.

– Capacitación en Buenas Prácticas Clínicas de Laboratorio (BPCL) en vigor, 5 puntos. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad competente.

– Capacitación IATA para el transporte de sustancias peligrosas, incluyendo muestras biológicas (categoría A y B) en vigor, 5 puntos. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad competente.

Plaça número: 140. Study Coordinator sènior en Investigación Clínica y Traslacional en Càncer. Àrea: Investigación/Investigación Clínica y Traslacional en Càncer

Retribució bruta anual: 36.429,85 €

Funciones: Servir de enlace entre las diferentes figuras participantes en el desarrollo de ensayos clínicos en las Secciones de Tumores Torácicos y Linfomas, gestionando la documentación relacionada con proyectos de investigación y EECC, programando las visitas y procedimientos marcados por los protocolos, así como seguimiento a los participantes durante el estudio. Gestionar la documentación de puesta en marcha y fin de ensayos clínicos en las Secciones de Tumores Torácicos y Linfomas. Gestionar la documentación generada durante el EECC. Revisar la elegibilidad de los participantes para los estudios, gestión del seguimiento de los pacientes, así como organización de citas y procedimientos de ensayos clínicos en las Secciones de Tumores Torácicos y Linfomas. Asignar medicación. Organización de los diferentes servicios que forman parte del equipo investigador de los ensayos para la correcta adherencia al protocolo. Recoger e introducir datos generados durante el estudio en CRF. Gestionar *queries* de monitores de ensayos clínicos en las Secciones de Tumores Torácicos y Linfomas. Comunicar y realizar seguimiento de acontecimientos adversos. Asegurar el cumplimiento en materia de calidad de la normativa aplicable de ensayos clínicos en las Secciones de Tumores Torácicos y Linfomas. Preparar y asistir a las monitorizaciones, auditorías e inspecciones. Formación personal en prácticas. Preparar convocatorias de contratación y enviarlas al departamento de contratación. Docencia en BPC a los/as investigadores/as. Formación personal en prácticas. Reparto de las cargas de trabajo en equipo.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 3 del MECES o nivel 7 del EQF, correspondiente con los títulos de Máster o Licenciatura en el ámbito de la medicina, química, bioquímica, biología, biotecnología, biomedicina, farmacia, veterinaria o ingeniería relacionada con el ámbito biomédico, así como cualquier titulación con denominación equivalente que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2 – Otros méritos

– Participación en ensayos clínicos relacionados con el objeto de la plaza (máximo 5 puntos): 1 punto por EECC. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad colaboradora.

– Participación en contribuciones científicas y/o actividades divulgativas en la línea de investigación objeto de la plaza (máximo 5 puntos): 2 puntos por artículo científico publicado en revista indexada; 1 punto por participación en comunicaciones en congresos/actividad. Se acreditará mediante la presentación de las contribuciones o certificado correspondiente.

– Capacitación en Buenas Prácticas Clínicas (BPC) y/o en Buenas Prácticas Clínicas en Laboratorio (BPCL) y/o Capacitación IATA para el transporte de sustancias peligrosas, incluyendo muestras biológicas (categoría A y B) en vigor (máximo 5 puntos): 2,5 puntos por certificado. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad competente.

Plaça número: 141. Técnico/a Laboratorio EECC. Àrea: Plataforma/UICAB

Retribució bruta anual: 21.090,90 €

Funciones: Dar soporte técnico en las actividades de la plataforma, con las funciones propias de técnico/a de laboratorio, como el manteni-



i neteja de l'equipament, tasques de suport i col·laboració en les iniciatives tecnològiques i d'innovació, i fer tasques de comanda i emmagatzematge del material de laboratori. Preparació, processament i enviament de mostres biològiques relacionades amb AACC, preservant la traçabilitat d'aquestes. Emplenament, arxiu i enviament de la documentació d'AACC. Preparació d'analítiques i kits de proves. Gestió d'estoc de kits i resta de material d'AACC i del material i reactius de laboratori. Registre d'indicadors d'activitat del laboratori. Tasques administratives relacionades amb comandes, revisió de calibratges, manuals i protocols.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 1 del MECES o nivell 5 de l'EQF, corresponents amb el títol de Tècnic o Tècnica Superior de Laboratori, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent que, d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a l'exercici de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall blocs 2.2. Altres mèrits

- Capacitació en Bones Pràctiques Clíniques (BPC) i/o en Bones Pràctiques Clíniques en Laboratori (BPCL) en vigor 4,5 punts. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat competent.
- Capacitació IATA per al transport de substàncies perilloses, incloent-hi mostres biològiques (categoria A i B) en vigor 4,5 punts. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat competent.
- Participació en AACC i/o projectes d'investigació relacionats amb l'objecte de la plaça (màxim 6 punts): 2,5 punts per AACC i/o projecte. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat col·laboradora o beneficiària.

Plaça número: 142: Infermer/a d'AACC en l'Àrea Càncer de Pulmó. Àrea: Investigació/Biomarcadors i Medicina de Precisió
Retribució bruta anual: 27.324,00 €

Funcions: Col·laborar en els assajos clínics de l'Àrea de Càncer de Pulmó, recollint col·laboracions, i assistint com a infermer/a al pacient en presa de mostres biològiques i processament i enviament d'aquestes, aplicació de diferents protocols d'infermeria de l'Àrea de Càncer de Pulmó, administració de medicació i monitoratge del pacient participant en l'AACC de l'Àrea de Càncer de Pulmó, seguint els protocols marcats per l'assaig. Presa de mostres biològiques requerides en l'estudi, processament i enviament d'aquestes. Aplicació de protocols d'infermeria requerits en l'AACC (EEG, ECG, etc.) de pacients participants l'AACC de l'Àrea de Càncer de Pulmó. Administració de medicació en pacients participants en el AACC de l'Àrea de Càncer de Pulmó. Monitoratge dels pacients participants en el AACC de l'Àrea de Càncer de Pulmó. Emplenament corresponent del CDR. Resolució de *queries* relacionades amb procediments d'infermeria en pacients participants en l'AACC de l'Àrea de Càncer de Pulmó.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 2 del MECES o nivell 6 de l'EQF, corresponent amb un títol de Grau o Diplomatura en Infermeria, d'acord amb els plans d'estudi vigent que habiliten per a exercir les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2 – Altres mèrits

- Participació en AACC i/o projectes d'investigació: 2,5 punts per AACC i/o projecte (màxim 10 punts). S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat col·laboradora.
- Capacitació en Bones Pràctiques Clíniques (BPC) i/o en Bones Pràctiques Clíniques en Laboratori (BPCL) i/o Capacitació IATA per al transport de substàncies perilloses, incloent-hi mostres biològiques (categoria A i B), en vigor (màxim 5 punts): 2,5 punts per certificat. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat competent.

Plaça número: 143. Monitor/a Study Coordinator d'assajos clínics. Àrea: Gestió/Investigació Clínica.
Retribució bruta anual: 24.353,00 €

Funcions: Monitoratge d'estudis i assajos clínics, servint d'enllaç entre les diferents figures participants en el desenvolupament d'assajos clínics, gestionant la documentació relacionada amb els projectes d'investigació i assajos clínics i els procediments marcats pels protocols, supervisant la informació recollida en el transcurs de l'assaig clínic i detectant desviacions de protocol. Així mateix, sota la coordinació del/la

miento y limpieza del equipamiento, tareas de apoyo y colaboración en las iniciativas tecnológicas y de innovación, y realizar tareas de pedido y almacenamiento del material de laboratorio. Preparación, procesado y envío de muestras biológicas relacionadas con EECC, preservando la trazabilidad de las mismas. Cumplimentación, archivo y envío de la documentación de EECC. Preparación de analíticas y kits de pruebas. Gestión de stock de kits y resto de material de EECC y del material y reactivos de laboratorio. Registro de indicadores de actividad del laboratorio. Tareas administrativas relacionadas con pedidos, revisión de calibraciones, manuales y protocolos.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 1 del MECES o nivel 5 del EQF, correspondientes con el título de Técnico o Técnica Superior de Laboratorio, así como cualquier titulación con denominación equivalente que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloques 2.2. Otros méritos

- Capacitación en Buenas Prácticas Clínicas (BPC) y/o en Buenas Prácticas Clínicas en Laboratorio (BPCL) en vigor 4,5 puntos. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad competente.
- Capacitación IATA para el transporte de sustancias peligrosas, incluyendo muestras biológicas (categoría A y B) en vigor 4,5 puntos. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad competente.
- Participación en EECC y/o proyectos de investigación relacionados con el objeto de la plaza (máximo 6 puntos): 2,5 puntos por EECC y/o proyecto. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad colaboradora o beneficiaria.

Plaça número: 142: Enfermero/a EECC Àrea Càncer de Pulmó. Àrea: Investigació/Biomarcadors i Medicina de Precisió.
Retribució bruta anual: 27.324,00 €

Funciones: Colaborar en los ensayos clínicos del área de cáncer de pulmón, recogiendo colaboraciones, y asistiendo como enfermero/a al paciente en toma de muestras biológicas y procesamiento y envío de las mismas, aplicación de diferentes protocolos de enfermería del Área de Cáncer de Pulmón, administración de medicación y monitorización del paciente participante en el EECC del Área de Cáncer de Pulmón, siguiendo los protocolos marcados por el ensayo. Toma de muestras biológicas requeridas en el estudio, procesamiento y envío de las mismas. Aplicación de protocolos de enfermería requeridos en el EECC (EEG, ECG, etc.) de pacientes participantes en el EECC del Área de Cáncer de Pulmón. Administración de medicación en pacientes participantes en el EECC del Área de Cáncer de Pulmón. Monitorización de los pacientes participantes en el EECC del Área de Cáncer de Pulmón. Cumplimentación correspondiente del CDR. Resolución de *queries* relacionadas con procedimientos de enfermería en pacientes participantes en el EECC del Área de Cáncer de Pulmón.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 2 del MECES o nivel 6 del EQF, correspondiente con un título de Grado o Diplomatura en Enfermería, de acuerdo con los planes de estudio vigente que habiliten para ejercer las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2 – Otros méritos

- Participación en EECC y/o proyectos de investigación: 2,5 puntos por EECC y/o proyecto (máximo 10 puntos). Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad colaboradora.
- Capacitación en Buenas Prácticas Clínicas (BPC) y/o en Buenas Prácticas Clínicas en Laboratorio (BPCL) y/o Capacitación IATA para el transporte de sustancias peligrosas, incluyendo muestras biológicas (categoría A y B), en vigor (máximo 5 puntos): 2,5 puntos por certificado. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad competente.

Plaça número: 143. Monitor/a Study Coordinator de assajos clínics. Àrea: Gestió/Investigació Clínica.
Retribució bruta anual: 24.353,00 €

Funciones: Monitorización de estudios y ensayos clínicos, sirviendo de enlace entre las diferentes figuras participantes en el desarrollo de ensayos clínicos, gestionando la documentación relacionada con los proyectos de investigación y ensayos clínicos y los procedimientos marcados por los protocolos, supervizando la información recogida en el transcurso del ensayo clínico y detectando desviaciones de protocolo.



gestor/a d'assajos clínics, participar en la selecció dels centres: determinar la idoneïtat de les instal·lacions, del personal, accés a pacients adequats i participació en projectes competitius. Realitzar la visita d'inici i formar a l'equip investigador en les activitats de l'assaig, realitzar el monitoratge complint amb el pla i el manual de monitoratge, i realitzar la visita de tancament de l'assaig clínic. Verificar que es compleix el protocol de l'assaig i les seues modificacions, les normes de la Buena Práctica Clínica, la legislació aplicable vigent i els Procediments Normalitzats de Treball. Mantindre la documentació essencial del projecte actualitzada i correctament arxivada en l'arxiu mestre de l'assaig en els centres que se li assignen. Assegurar la traçabilitat de la medicació entregada en els centres que se li assignen i gestionar qualsevol incidència. Suport al gestor de l'assaig en les activitats prèvies a una auditoria interna, externa o inspecció i suport en el desenvolupament d'aquesta. Suport en matèria de farmacovigilància i en el seguiment i notificació de reaccions adverses.

Formació corresponent al nivell 3 del MECES o nivell 7 de l'EQF, corresponent amb els títols de Màster o Llicenciatura, sent les titulacions: medicina, química, bioquímica, biologia, biotecnologia, farmàcia, psicologia, veterinària o enginyeria relacionada amb l'àmbit biomèdic, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent, que d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a l'exercici de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades

Detall bloc 2.2. Altres mèrits

– Acreditació d'ús de *softwares* de gestió de la investigació biomèdica (màxim 10 punts): 0,3 punts per mes acreditat. S'acreditarà mitjançant certificat emés per l'entitat propietària de l'eina de gestió.

– Membre de comitès i/o comissions institucionals, ètics i/o científics (màxim 5 punts): 2,5 punts per cada comitè o comissió. S'acreditarà mitjançant el document de nomenament o certificat subscrit per la presidència o secretaria de l'òrgan.

Plaça número: 144. Investigador/a doctor/a especialista en Hematologia. Àrea: Investigació/Hematologia Laboratori.

Retribució bruta anual: 41.095,59 €.

Funcions: Liderar, desenvolupar i coordinar la investigació de l'Equip Multidisciplinari d'Investigació en Hematologia sent responsable de tota la investigació bàsica en la qual participen animals sobre la base dels principis d'ètica i integritat, realitzant la cerca de finançament, elaborant informes, memòries i anàlisis de resultats, en el Grup d'Hematologia i sent investigadora d'excel·lència. Liderar la investigació bàsica, clínica i traslacional en l'Àrea d'Hematologia en la qual participen animals. Dissenyar experiments d'investigació bàsica, clínica i traslacional en l'Àrea d'Hematologia en els quals participen animals. Dissenyar i dur a terme experiments realitzats en les plataformes tècniques. Redactar projectes d'investigació per a la captació de fons públics i privats. Preparar informes i protocols per a l'aprovació dels procediments experimentals per part dels organismes institucionals corresponents. Analitzar i interpretar els resultats dels projectes d'investigació. Gestionar econòmicament els recursos econòmics obtinguts en els projectes (compres, serveis, etc.). Difondre els resultats de les investigacions biomèdiques a congressos i revistes científiques (nacionals i internacionals). Coordinar, tutelar i dirigir alumnes de pràctiques, grau, màster i/o tesi doctoral.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 4 del MECES o nivell 8 de l'EQF, corresponent amb el títol de Doctor/a en l'àmbit de la medicina, química, bioquímica, biologia, biotecnologia, biomedicina, farmàcia, veterinària o enginyeria relacionada amb l'àmbit biomèdic, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent que, d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a l'exercici de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detalle bloc 2.2 – Altres mèrits

– Participació en projectes d'investigació de convocatòries competitives relacionats amb l'objecte de la plaça (màxim 7 punts): com a IP de projectes de pla nacional: 3,5 punts; de projectes autonòmics: 2,5 punts; de projectes internacionals: 6 punts; d'altres projectes competitius: 1,5 punts. S'acreditarà mitjançant certificat emés per l'entitat beneficiària o col·laboradora.

Asimismo, bajo la coordinación del gestor de ensayos clínicos, participar en la selección de los centros: determinar la idoneidad de las instalaciones, del personal, acceso a pacientes adecuados y participación en proyectos competitivos. Realizar la visita de inicio y formar al equipo investigador en las actividades del ensayo, realizar la monitorización cumpliendo con el plan y el manual de monitorización, y realizar la visita de cierre del ensayo clínico. Verificar que se cumple el protocolo del ensayo y sus modificaciones, las normas de la Buena Práctica Clínica, la legislación aplicable vigente y los Procedimientos Normalizados de Trabajo. Mantener la documentación esencial del proyecto actualizada y correctamente archivada en el archivo maestro del ensayo en los centros que se le asignen. Asegurar la trazabilidad de la medicación entregada en los centros que se le asignen y gestionar cualquier incidencia. Soporte al gestor del ensayo en las actividades previas a una auditoría interna, externa o inspección y apoyo en el desarrollo de la misma. Soporte en materia de farmacovigilancia y en el seguimiento y notificación de reacciones adversas.

Formación correspondiente al nivel 3 del MECES o nivel 7 del EQF, correspondiente con los títulos de Máster o Licenciado, siendo las titulaciones: medicina, química, bioquímica, biología, biotecnología, farmacia, psicología, veterinaria o ingeniería relacionada con el ámbito biomédico, así como cualquier titulación con denominación equivalente, que de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas

Detalle bloque 2.2. Otros méritos

– Acreditación de uso de *softwares* de gestión de la investigación biomédica (Máximo 10 puntos): 0,3 puntos por mes acreditado. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad propietaria de la herramienta de gestión.

– Miembro de comitès y/o comisiones Institucionales, éticos y/o científicos (Máximo 5 puntos): 2,5 puntos por cada comitè o comisión. Se acreditará mediante el documento de nombramiento o certificado suscrito por la presidencia o secretaria del órgano.

Plaza número: 144: Investigador/a doctor/a especialista en Hematología. Área: Investigación/Hematología Laboratori.

Retribució bruta anual: 41.095,59 €.

Funciones: Liderar, desarrollar y coordinar la investigación del equipo multidisciplinar de investigación en hematología siendo responsable de toda la investigación básica en la que participen animales en base a principios de ética e integridad, realizando la búsqueda de financiación, elaborando informes, memorias y análisis de resultados en el Grupo de Hematología y siendo investigador/a de excelencia. Liderar la investigación básica, clínica y traslacional en el área de hematología en la que participan animales. Diseñar experimentos de investigación básica, clínica y traslacional en el área de hematología en los que participan animales. Diseñar y llevar a cabo experimentos realizados en las plataformas técnicas. Redactar proyectos de investigación para la captación de fondos públicos y privados. Preparar informes y protocolos para la aprobación de los procedimientos experimentales por parte de los organismos institucionales correspondientes. Analizar e interpretar los resultados de los proyectos de investigación. Gestionar económicamente los recursos económicos obtenidos en los proyectos (compras, servicios, etc.). Difundir los resultados de las investigaciones biomédicas en congresos y revistas científicas (nacionales e internacionales). Coordinar, tutelar y dirigir alumnos de prácticas, grado, máster y/o tesis doctoral.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 4 del MECES o nivell 8 del EQF, corresponent amb el títol de Doctor/a en el àmbit de la medicina, química, bioquímica, biologia, biotecnologia, biomedicina, farmàcia, veterinària o enginyeria relacionada amb l'àmbit biomèdic, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent que, de acord amb els plans de estudi vigents, habiliten per a l'exercici de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detalle bloque 2.2 – Otros méritos

– Participación en proyectos de investigación de convocatorias competitivas relacionados con el objeto de la plaza (máximo 7 puntos): como IP de proyectos de plan nacional: 3,5 puntos; de proyectos autonómicos: 2,5 puntos; de proyectos internacionales: 6 puntos; de otros proyectos competitivos: 1,5 puntos. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad beneficiaria o colaboradora.



– Contribucions científiques en la línia d'investigació objecte de la plaça. Es valoraran les 10 millors publicacions indexades en JCR 2022 o acceptades per a la seua publicació. No són vàlids: articles enviats, cartes a l'editor, editorials o capítols de llibres. (màxim 7 punts): autor/a principal (primer, sènior o autor/a de correspondència) en revistes del decil 1: 2 punts; quartil 1: 0,7 punts; quartil 2: 0,2 punts. No autor/a principal en revistes del decil 1: 0,3 punts; quartil 1: 0,15 punts. S'acreditarà mitjançant la presentació dels articles.

– Estades en centres d'investigació (màxim 1 punt): 0,2 punts per mes. S'acreditarà mitjançant certificat emès pel centre receptor d'haver realitzat l'estada.

Plaça número: 145. Tècnic/a Superior de diagnòstic molecular en hematologia. Àrea: Investigació/Hematologia Laboratori.

Retribució bruta anual: 21.730,11 €.

Funcions: Desenvolupar les funcions de tècnic superior de laboratori requerides en els diferents projectes d'investigació del grup incloent la preparació de mostres, l'anàlisi i la interpretació inicial de resultats, actualitzant, incorporant i validant noves tècniques d'interpretació de resultats. Posada a punt i validació de tecnologies d'alt rendiment (seqüenciació massiva mitjançant panells de gens, seqüenciació de l'exoma i PCR digital) per a l'estudi molecular requerit en la inclusió de pacients en assajos clínics i/o projectes d'investigació. Obtenció, interpretació i anàlisi de dades obtingudes d'aquestes plataformes. Integració de dades clíniques i moleculars derivats d'assajos clínics i/o projectes d'investigació. Maneig de bases de dades. Desenvolupament i validació de les tècniques moleculars requerides en la consecució dels objectius proposats en els projectes d'investigació. Explotació de resultats i participació en tasques de difusió de l'activitat científica desenvolupada mitjançant l'elaboració d'articles, comunicacions científiques i presentació de resultats en reunions i congressos. Donar suport a la captació de fons mitjançant l'elaboració de propostes i escriptura de memòries científiques. Elaboració de protocols normalitzats de treball de noves tècniques i procediments. Manteniment dels procediments i tècniques emparats per la norma ISO 15189. Supervisió i formació del personal tècnic per al manteniment de les bones pràctiques de laboratori.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 3 del MECES o nivell 7 de l'EQF corresponent amb els títols de Màster o Llicenciatura en l'àmbit de la medicina, química, bioquímica, biologia, biotecnologia, biomedicina, farmàcia, veterinària o enginyeria relacionada amb l'àmbit biomèdic, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent que, d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a l'exercici de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2 – Altres mèrits

– Participació com a col·laborador en projectes d'investigació de convocatòries competitives relacionats amb l'objecte de la plaça (màxim 7,5 punts): 1,5 punts per projecte. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat beneficiària o col·laboradora.

– Contribucions científiques en la línia d'investigació objecte de la plaça (màxim 7,5 punts): 1 punt per article científic publicat en revista indexada; 0,5 punts per participació en comunicacions a congressos. S'acreditarà mitjançant la presentació dels articles o certificat de la comunicació o la presentació del llibre de *abstracts*.

Plaça número: 146; Study Coordinator en Investigació en Oncohematologia Pediàtrica. Àrea: Investigació/Investigació Clínica i Translacional en Càncer.

Retribució bruta anual: 27.162,66 €.

Funcions: Servir d'enllaç entre les diferents figures participants en el desenvolupament d'AACC en neuroblastoma i altres malalties oncològiques pediàtriques, gestionant la documentació relacionada amb projectes d'investigació i AACC, programant les visites i procediments marcats pels protocols, així com seguiment als participants durant l'estudi. Gestionar la documentació de posada en marxa i fi d'AACC en neuroblastoma i altres malalties oncològiques pediàtriques. Gestionar la documentació generada durant l'AACC en neuroblastoma i altres malalties oncològiques pediàtriques. Suport científicotècnic en les línies d'investigació del Servei d'Oncologia Pediàtrica. Implementar projectes d'investigació/estudis clínics observacionals post autorització/assajos clínics en neuroblastoma europeus a nivell nacional dins del marc comú

– Contribuciones científicas en la línea de investigación objeto de la plaza. Se valorarán las 10 mejores publicaciones indexadas en JCR 2022 o aceptadas para su publicación. No son válidos: artículos enviados, cartas al editor, editoriales o capítulos de libros. (máximo 7 puntos): autor principal (primer, sènior o autor de correspondencia) en revistas del decil 1: 2 puntos; cuartil 1: 0,7 puntos; cuartil 2: 0,2 puntos. No autor principal en revistas del decil 1: 0,3 puntos; cuartil 1: 0,15 puntos. Se acreditará mediante la presentación de los artículos.

– Estancias en centros de investigación (máximo 1 punto): 0,2 puntos por mes. Se acreditará mediante certificado emitido por el centro receptor de haber realizado la estancia.

Plaza número: 145: Técnico/a Superior diagnóstico molecular hematología. Área: Investigación/Hematología Laboratorio.

Retribución bruta anual: 21.730,11 €.

Funciones: Desarrollar las funciones de técnico/a superior de laboratorio requeridas en los distintos proyectos de investigación del grupo incluyendo la preparación de muestras, el análisis y la interpretación inicial de resultados, actualizando, incorporando y validando nuevas técnicas de interpretación de resultados. Puesta a punto y validación de tecnologías de alto rendimiento (secuenciación masiva mediante paneles de genes, secuenciación del exoma y PCR digital) para el estudio molecular requerido en la inclusión de pacientes en ensayos clínicos y/o proyectos de investigación. Obtención, interpretación y análisis de datos obtenidos de estas plataformas. Integración de datos clínicos y moleculares derivados de ensayos clínicos y/o proyectos de investigación. Manejo de bases de datos. Desarrollo y validación de las técnicas moleculares requeridas en la consecución de los objetivos propuestos en los proyectos de investigación. Explotación de resultados y participación en tareas de difusión de la actividad científica desarrollada mediante la elaboración de artículos, comunicaciones científicas y presentación de resultados en reuniones y congresos. Apoyar la captación de fondos mediante la elaboración de propuestas y escritura de memorias científicas. Elaboración de protocolos normalizados de trabajo de nuevas técnicas y procedimientos. Mantenimiento de los procedimientos y técnicas amparados por la norma ISO 15189. Supervisión y formación del personal técnico para el mantenimiento de las buenas prácticas de laboratorio.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 3 del MECES o nivel 7 del EQF correspondiente con los títulos de Máster o Licenciatura en el ámbito de la medicina, química, bioquímica, biología, biotecnología, biomedicina, farmacia, veterinaria o ingeniería relacionada con el ámbito biomédico, así como cualquier titulación con denominación equivalente que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2 – Otros méritos

– Participación como colaborador/a en proyectos de investigación de convocatorias competitivas relacionados con el objeto de la plaza (máximo 7,5 puntos): 1,5 puntos por proyecto. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad beneficiaria o colaboradora.

– Contribuciones científicas en la línea de investigación objeto de la plaza (máximo 7,5 puntos): 1 punto por artículo científico publicado en revista indexada; 0,5 puntos por participación en comunicaciones en congresos. Se acreditará mediante la presentación de los artículos o certificado de la comunicación o la presentación del libro de *abstracts*.

Plaza número: 146; Study Coordinator en Investigació en Oncohematología Pediàtrica. Àrea: Investigació/Investigació Clínica y Translacional en Càncer.

Retribución bruta anual: 27.162,66 €.

Funciones: Servir de enlace entre las diferentes figuras participantes en el desarrollo de EECC en neuroblastoma y otras enfermedades oncológicas pediátricas, gestionando la documentación relacionada proyectos de investigación y EECC, programando las visitas y procedimientos marcados por los protocolos, así como seguimiento a los participantes durante el estudio. Gestionar la documentación de puesta en marcha y fin de EECC en neuroblastoma y otras enfermedades oncológicas pediátricas. Gestionar la documentación generada durante el EECC en neuroblastoma y otras enfermedades oncológicas pediátricas. Apoyo científico-técnico en las líneas de investigación del servicio de oncología pediátrica. Implementar proyectos de investigación/estudios clínicos observacionales post autorización/ensayos clínicos en neuroblastoma

d'acció de la SIOP (Societat Internacional d'Oncologia Pediàtrica). Preparació de documentació per a la posada en marxa, esmenes, i notificacions amb l'Agència Espanyola del Medicament (AEMPS), Comitè Ètic d'Investigació Clínica (CEIm) i gestió de contractes d'assajos clínics. Elaboració d'informes de seguiment, informes anuals de seguiment, resultats d'assajos clínics/projectes en Neuroblastoma. Revisar l'elegibilitat dels participants per als estudis. Organitzar el seguiment dels pacients participants de l'estudi, així com reservar les corresponents cites i procediments. Assignar medicació en estudis de neuroblastoma i altres malalties oncològiques pediàtriques. Recollir i introduir dades generades durant l'estudi en CRF. Gestionar *queries* de monitors. Comunicar i realitzar seguiment d'esdeveniments adversos. Assegurar el compliment en matèria de qualitat de la normativa aplicable.

Titulació requerida Formació corresponent al nivell 4 del MECES o nivell 8 de l'EQF, corresponent amb el títol de Doctor/a en l'àmbit de la medicina, química, bioquímica, biologia, biotecnologia, biomedicina, farmàcia, veterinària o enginyeria relacionada amb l'àmbit biomèdic, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent que, d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a l'exercici de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2 – Altres mèrits

– Participació en assajos clínics relacionats amb l'objecte de la plaça (màxim 5 punts): 1 punt per AACC. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat col·laboradora.

– Participació en contribucions científiques i/o activitats divulgatives en la línia d'investigació objecte de la plaça (màxim 5 punts): 2 punts per article científic publicat en revista indexada; 1 punt per participació en comunicacions a congressos/activitat. S'acreditarà mitjançant la presentació de les contribucions o certificat corresponent.

– Capacitació en Bones Pràctiques Clíniques (BPC) i/o en Bones Pràctiques Clíniques en Laboratori (BPCL) i/o Capacitació IATA per al transport de substàncies perilloses, incloent-hi mostres biològiques (categoria A i B) en vigor (màxim 5 punts): 2,5 punts per certificat. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat competent.

Plaça número: 147. Tècnic/a Superior d'investigació Àrea Investigació Clínica i Traslacional en Càncer. Àrea: Investigació/Investigació Clínica i Traslacional en Càncer.

Retribució bruta anual: 24.840,00 €.

Funcions: Assessorar i donar suport analític a la investigació biomèdica bàsica, clínica, traslacional i de desenvolupament tecnològic en investigació clínica i traslacional en càncer, realitzant la fase delegada assignada i el seu informe final d'acord amb els principis BPC, mantenint relacions tècniques i comunicació amb el client (estudis i altres serveis), implementar noves tecnologies, escriure i revisar procediments. Implementar tecnologies d'alt rendiment per al diagnòstic molecular del càncer avançat baix sistemes de gestió de qualitat i avaluar el seu impacte en el maneig clínic del pacient oncològic. Posada a punt i validació de tècniques moleculars d'alt rendiment com la seqüenciació massiva (NGS) i la PCR digital (dPCR) per a la identificació de nous biomarcadors i la inclusió de pacients en projectes d'investigació del grup i/o assajos clínics. Disseny de procediments de validació enfront de tècniques de referència i elaboració de protocols normalitzats de treball per a garantir la qualitat de les noves tècniques en investigació i permetre la seua inclusió en la norma ISO-15189. Anàlisi dels resultats i elaboració d'informes d'aquestes tècniques moleculars en estudis sol·licitats per les plataformes impulsades per convenis amb la indústria farmacèutica per al reclutament de pacients en assajos clínics. Formació i seguiment del personal tècnic en les noves tècniques implementades. Recollida de dades clíniques i integració amb les dades moleculars amb l'objectiu d'avaluar l'impacte clínic de les tecnologies de diagnòstic molecular. Gestió i control de les comandes requerides en els projectes d'investigació. Participació en l'elaboració de propostes de nous projectes d'investigació i escriptura de memòries científiques en investigació clínica i traslacional en càncer.

europesos a nivel nacional dentro del marco común de acción de la SIOP (Sociedad Internacional de Oncología Pediátrica). Preparación de documentación para la puesta en marcha, enmiendas, y notificaciones con la Agencia Española del Medicamento (AEMPS), Comité Ético de Investigación Clínica (CEIm) y gestión de contratos de ensayos clínicos. Elaboración de informes de seguimiento, informes anuales de seguridad, resultados de ensayos clínicos/projectos en Neuroblastoma. Revisar la elegibilidad de los participantes para los estudios. Organizar el seguimiento de los pacientes participantes del estudio, así como reservar las correspondientes citas y procedimientos. Asignar medicación en estudios de neuroblastoma y otras enfermedades oncológicas pediátricas. Recoger e introducir datos generados durante el estudio en CRF. Gestionar *queries* de monitores. Comunicar y realizar seguimiento de acontecimientos adversos. Asegurar el cumplimiento en materia de calidad de la normativa aplicable.

Titulación requerida Formación correspondiente al nivel 4 del MECES o nivel 8 del EQF, correspondiente con el título de Doctor/a en el ámbito de la medicina, química, bioquímica, biología, biotecnología, biomedicina, farmacia, veterinaria o ingeniería relacionada con el ámbito biomédico, así como cualquier titulación con denominación equivalente que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2 – Otros méritos

– Participación en ensayos clínicos relacionados con el objeto de la plaza (máximo 5 puntos): 1 punto por EECC. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad colaboradora.

– Participación en contribuciones científicas y/o actividades divulgativas en la línea de investigación objeto de la plaza (máximo 5 puntos): 2 puntos por artículo científico publicado en revista indexada; 1 punto por participación en comunicaciones en congresos/actividad. Se acreditará mediante la presentación de las contribuciones o certificado correspondiente.

– Capacitación en Buenas Prácticas Clínicas (BPC) y/o en Buenas Prácticas Clínicas en Laboratorio (BPCL) y/o Capacitación IATA para el transporte de sustancias peligrosas, incluyendo muestras biológicas (categoría A y B) en vigor (máximo 5 puntos): 2,5 puntos por certificado. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad competente.

Plaça número: 147. Tècnic/a Superior de investigació àrea Investigació Clínica y Traslacional en Càncer. Àrea: Investigació/Investigació Clínica y Traslacional en Càncer.

Retribució bruta anual: 24.840,00 €.

Funciones: Asesorar y dar soporte analítico a la investigación biomédica básica, clínica, traslacional y de desarrollo tecnológico en investigación clínica y traslacional en cáncer, realizando la fase delegada asignada y su informe final de acuerdo con los principios BPC, mantener relaciones técnicas y comunicación con el cliente (estudios y otros servicios), implementar nuevas tecnologías, escribir y revisar procedimientos. Implementar tecnologías de alto rendimiento para el diagnóstico molecular del cáncer avanzado bajo sistemas de gestión de calidad y evaluar su impacto en el manejo clínico del paciente oncológico. Puesta a punto y validación de técnicas moleculares de alto rendimiento como la secuenciación masiva (NGS) y la PCR digital (dPCR) para la identificación de nuevos biomarcadores y la inclusión de pacientes en proyectos de investigación del grupo y/o ensayos clínicos. Diseño de procedimientos de validación frente a técnicas de referencia y elaboración de protocolos normalizados de trabajo para garantizar la calidad de las nuevas técnicas en investigación y permitir su inclusión en la norma ISO-15189. Análisis de los resultados y elaboración de informes de estas técnicas moleculares en estudios solicitados en el seno de plataformas impulsadas por convenios con la industria farmacéutica para el reclutamiento de pacientes en ensayos clínicos. Formación y seguimiento del personal técnico en las nuevas técnicas implementadas. Recogida de datos clínicos e integración con los datos moleculares con el objetivo de evaluar el impacto clínico de las tecnologías de diagnóstico molecular. Gestión y control de los pedidos requeridos en los proyectos de investigación. Participación en la elaboración de propuestas de nuevos proyectos de investigación y escritura de memorias científicas en investigación clínica y traslacional en cáncer.



Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 3 del MECES o nivell 7 de l'EQF, corresponent amb els títols de Màster o Llicenciatura en l'àmbit de la medicina, química, bioquímica, biologia, biotecnologia, biomedicina, farmàcia, veterinària o enginyeria relacionada amb l'àmbit biomèdic, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent que, d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a l'exercici de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2 – Altres mèrits

– Participació com a col·laborador/a en projectes d'investigació de convocatòries competitives relacionats amb l'objecte de la plaça (màxim 7,5 punts): 1,5 punts per projecte. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat beneficiària o col·laboradora.

– Contribucions científiques en la línia d'investigació objecte de la plaça (màxim 7,5 punts): 1 punt per article científic publicat en revista indexada; 0,5 punts per participació en comunicacions a congressos. S'acreditarà mitjançant la presentació dels articles o certificat de la comunicació o la presentació del llibre d'*abstracts*.

Plaça número: 148. Tècnic/a Superior de gestió de qualitat de diagnòstic hematològic. Àrea: Investigació/Hematologia Laboratori.

Retribució bruta anual: 25.564,83 €.

Funcions: Certificar els Sistema de Gestió de la Qualitat implantats sota les normes UNE-EN ISO 9001:2015 i acreditar les tècniques sota la norma UNE-EN ISO 15189:2013 en els laboratoris amb l'objectiu d'assegurar els resultats dels assajos clínics que es duen a terme en el Grup d'Investigació d'Hematologia. Mantindre aquestes certificacions i realitzar assessorament per a la millora contínua dels processos. Estandaritzar els processos de treball i formar al personal en el compliment de les normes. Implementar normes de qualitat que facen costat als grups d'investigació. Mantindre certificacions i acreditacions per a assajos clínics que ho sol·liciten com a requisit. Realitzar auditories internes. Definir i realitzar el seguiment d'indicadors. Estandaritzar i assessorar per a la millora de processos. Formar i implicar al personal en els sistemes de qualitat. Gestionar l'aplicació per a la correcta distribució i control de la documentació. Adequar el sistema d'informació del laboratori a les normes implantades.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 3 del MECES o nivell 7 de l'EQF, corresponent amb els títols de Màster o Llicenciatura o Enginyeria en Organització Industrial o titulació equivalent que, d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a exercir les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detalle bloc 2.2 – Altres mèrits

– Participació com a col·laborador/a en projectes d'investigació de convocatòries competitives relacionats amb l'objecte de la plaça (màxim 7,5 punts): 1,5 punts per projecte. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat beneficiària o col·laboradora.

– Contribucions científiques en la línia d'investigació objecte de la plaça (màxim 7,5 punts): 1 punt per article científic publicat en revista indexada; 0,5 punts per participació en comunicacions a congressos. S'acreditarà mitjançant la presentació dels articles o certificat de la comunicació o la presentació del llibre d'*abstracts*.

Plaça número: 149. Enginyer/a especialista en l'Àrea d'Imatge Digital Biomèdica. Àrea: Investigació/Imatge Mèdica.

Retribució bruta anual: 27.397,06 €

Funcions: Crear un sistema gestió basat en web per al control, gestió i execució dels assajos clínics amb imatge en l'Àrea Clínica d'Imatge Mèdica (ACIM) de l'entitat, extracció de biomarcadors d'imatge i la creació de models de segmentació automàtica, convertint-se així en un nexa d'unió per als múltiples projectes que es generen en el grup amb altres clínics del centre i en la definició dels protocols d'adquisició que s'empraran, la seua introducció en els equips i les adquisicions de prova fins a deixar el protocol tancat per al seu ús en el projecte. Supervisar la instal·lació radioactiva del microPET/TC. Secundar i resoldre problemes tècnics de la Unitat d'Assajos Clínics de l'ACIM. Generar models d'IA per a la segmentació automàtica d'òrgans. Dissenyar protocols d'adquisició per als projectes plantejats, especialment de PREBI. Analitzar les imatges dels projectes en els quals participe, especialment de PREBI. Preparar sessions/jornades de formació per a visites d'alumnes

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 3 del MECES o nivel 7 del EQF, correspondiente con los títulos de Máster o Licenciatura en el ámbito de la medicina, química, bioquímica, biología, biotecnología, biomedicina, farmacia, veterinaria o ingeniería relacionada con el ámbito biomédico, así como cualquier titulación con denominación equivalente que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2 – Otros méritos

– Participación como colaborador/a en proyectos de investigación de convocatorias competitivas relacionados con el objeto de la plaza (máximo 7,5 puntos): 1,5 puntos por proyecto. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad beneficiaria o colaboradora.

– Contribuciones científicas en la línea de investigación objeto de la plaza (máximo 7,5 puntos): 1 punto por artículo científico publicado en revista indexada; 0,5 puntos por participación en comunicaciones en congresos. Se acreditará mediante la presentación de los artículos o certificado de la comunicación o la presentación del libro de *abstracts*.

Plaza número: 148: Técnico/a Superior de gestión de calidad de diagnóstico hematológico. Área: Investigación/Hematología Laboratorio.

Retribución bruta anual: 25.564,83 €.

Funciones: Certificar los Sistema de Gestión de la Calidad implantados bajo las normas UNE-EN ISO 9001:2015 y acreditar las técnicas bajo la norma UNE-EN ISO 15189:2013 en los laboratorios con el objetivo de asegurar los resultados de los ensayos clínicos que se llevan a cabo en el Grupo de Investigación de Hematología. Mantener dichas certificaciones y realizar asesoramiento para la mejora continua de los procesos. Estandarizar los procesos de trabajo y formar al personal en el cumplimiento de las normas. Implementar normas de calidad que apoyen a los grupos de investigación. Mantener certificaciones y acreditaciones para ensayos clínicos que lo soliciten como requisito. Realizar auditorías internas. Definir y realizar el seguimiento de indicadores. Estandarizar y asesorar para la mejora de procesos. Formar e implicar al personal en los sistemas de calidad. Gestionar la aplicación para la correcta distribución y control de la documentación. Adequar el sistema de información del laboratorio a las normas implantadas.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 3 del MECES o nivel 7 del EQF, correspondiente con los títulos de Máster o Licenciatura o Ingeniería en Organización Industrial o titulación equivalente que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para ejercer las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2 – Otros méritos

– Participación como colaborador/a en proyectos de investigación de convocatorias competitivas relacionados con el objeto de la plaza (máximo 7,5 puntos): 1,5 puntos por proyecto. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad beneficiaria o colaboradora.

– Contribuciones científicas en la línea de investigación objeto de la plaza (máximo 7,5 puntos): 1 punto por artículo científico publicado en revista indexada; 0,5 puntos por participación en comunicaciones en congresos. Se acreditará mediante la presentación de los artículos o certificado de la comunicación o la presentación del libro de *abstracts*.

Plaza número: 149: Ingeniero/a especialista en área de imagen digital biomédica. Área: Investigación/Imagen Médica.

Retribución bruta anual: 27.397,06 €

Funciones: Crear un sistema gestión basado en web para el control, gestión y ejecución de los ensayos clínicos con imagen en el Área Clínica de Imagen Médica (ACIM) de la entidad, extracción de biomarcadores de imagen y la creación de modelos de segmentación automática, siendo nexa de unión para los múltiples proyectos que se generan en el grupo con otros clínicos del centro y en la definición de los protocolos de adquisición que se emplearán, su introducción en los equipos y las adquisiciones de prueba hasta dejar el protocolo cerrado para su uso en el proyecto. Supervisar la instalación radioactiva del microPET/TC. Apoyar y resolver problemas técnicos de la Unidad de Ensayos Clínicos del ACIM. Generar modelos de IA para la segmentación automática de órganos. Diseñar protocolos de adquisición para los proyectos planteados, especialmente de PREBI. Analizar las imágenes de los proyectos en los que participo, especialmente de PREBI. Preparar sesiones/jornadas



o altres investigadors. Formar els TSID's del grup en el maneig d'equips d'RM i PET/RM. Tutoritzar TFG i/o TFM.

Titulació requerida: formació corresponent al nivell 3 del MECES o nivell 7 de l'EQF, corresponent amb els títols de Màster o Llicenciatura o Enginyeria Superior de Telecomunicacions o Enginyeria Biomèdica o similars que, d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a exercir les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2 – Altres mèrits

– Participació com a col·laborador/a en projectes d'investigació de convocatòries competitives relacionats amb l'objecte de la plaça (màxim 7,5 punts): 1,5 punts per projecte. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat beneficiària o col·laboradora.

– Contribucions científiques en la línia d'investigació objecte de la plaça (màxim 7,5 punts): 1 punt per article científic publicat en revista indexada; 0,5 punts per participació en comunicacions a congressos. S'acreditarà mitjançant la presentació dels articles o certificat de la comunicació o la presentació del llibre d'*abstracts*.

Plaça número: 150. Infermer/a – Auxiliar de Laboratori en Malaltia Inflammatory Intestinal. Àrea: Investigació Malaltia Inflammatory Intestinal.

Retribució bruta anual: 23.008,30 €

Funcions: Col·laborar en els assajos clínics de l'Àrea de Malaltia Inflammatory Intestinal, recollint col·laboracions, i assistint com a infermer/a al pacient en la presa de mostres biològiques i processament i enviament d'aquestes, aplicació de diferents protocols d'infermeria de l'Àrea de Malaltia Inflammatory Intestinal, administració de medicació i monitoratge del pacient participant en l'AACC de l'Àrea de Malaltia Inflammatory Intestinal, seguint els protocols marcats per l'assaig. Presa de mostres biològiques requerides en l'estudi, processament i enviament d'aquestes. Aplicació de protocols d'infermeria requerits en l'AACC (EEG, ECG, etc.) de pacients participants en l'AACC de l'Àrea de Malaltia Inflammatory Intestinal. Administració de medicació en pacients participants en l'AACC de l'Àrea de Malaltia Inflammatory Intestinal. Monitoratge dels pacients participants en l'AACC de l'Àrea de Malaltia Inflammatory Intestinal. Emplenament corresponent del CDR. Resolució de *queries* relacionades amb procediments d'infermeria en pacients participants en el AACC de l'Àrea de Malaltia Inflammatory Intestinal.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 2 del MECES o nivell 6 de l'EQF, corresponent amb un títol de Grau o Diplomatura en Infermeria, d'acord amb els plans d'estudi vigent que habiliten per a exercir les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2 – Altres mèrits

– Participació en AACC i/o projectes d'investigació: 2,5 punts per AACC i/o projecte (màxim 10 punts). S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat col·laboradora.

– Capacitació en Bona Pràctica Clínica (BPC) i/o en Bona Pràctica Clínica en Laboratori (BPCL) i/o Capacitació IATA per al transport de substàncies perilloses, incloent-hi mostres biològiques (categoria A i B), en vigor (màxim 5 punts): 2,5 punts per certificat. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat competent.

Plaça número: 151. Tècnic/a Auxiliar Laboratori en Regeneració Cardíaca. Àrea: Investigació/Regeneració Cardíaca.

Retribució bruta anual/20 hores setmanals: 8797,50 €

Funcions: Donar suport tècnic en les activitats de la Unitat d'Investigació en Regeneració i Trasplantament Cardíac, amb les funcions pròpies de tècnic superior de laboratori, així com la gestió administrativa. Assistir a l'equip clínic en el que necessite en relació amb les tasques investigadores. Processos de proveïment tant de béns com de serveis per al correcte funcionament del laboratori d'investigació en regeneració i trasplantament cardíac. Emmagatzematge, control i arxiu de mostres, preparacions, resultats i registres. Tasques de preparació de material i utilatge per a la seua posterior esterilització mitjançant procediment amb autoclau. Gestió de comandes concorde a la nova Llei de Contractació en el Sector Públic en programa Fundanet. Preparació

de formación para visitas alumnos u otros investigadores. Formar los TSID's del grupo en el manejo de equipos de RM y PET/RM. Tutorizar TFG, TFM.

Titulación requerida: formación correspondiente al nivel 3 del MECES o nivel 7 del EQF, correspondiente con los títulos de Máster o Licenciatura o Ingeniería Superior de Telecomunicaciones o Ingeniería Biomédica o similares que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para ejercer las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2 – Otros méritos

– Participación como colaborador/a en proyectos de investigación de convocatorias competitivas relacionados con el objeto de la plaza (máximo 7,5 puntos): 1,5 puntos por proyecto. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad beneficiaria o colaboradora.

– Contribuciones científicas en la línea de investigación objeto de la plaza (máximo 7,5 puntos): 1 punto por artículo científico publicado en revista indexada; 0,5 puntos por participación en comunicaciones en congresos. Se acreditará mediante la presentación de los artículos o certificado de la comunicación o la presentación del libro de *abstracts*.

Plaça número: 150. Enfermero/A-Aux. Laboratorio en Enfermedad Inflammatory Intestinal. Àrea: Investigación Enfermedad Inflammatory Intestinal.

Retribució bruta anual: 23.008,30 €

Funciones: Colaborar en los ensayos clínicos del Área de Enfermedad Inflammatory Intestinal, recogiendo colaboraciones, y asistiendo como enfermero/a al paciente en toma de muestras biológicas y procesamiento y envío de las mismas, aplicación de diferentes protocolos de enfermería del área de Enfermedad Inflammatory Intestinal, administración de medicación y monitorización del paciente participante en el EECC del Área de Enfermedad Inflammatory Intestinal, siguiendo los protocolos marcados por el ensayo. Toma de muestras biológicas requeridas en el estudio, procesamiento y envío de las mismas. Aplicación de protocolos de enfermería requeridos en el EECC (EEG, ECG, etc.) de pacientes participantes en el EECC del Área de Enfermedad Inflammatory Intestinal. Administración de medicación en pacientes participantes en el EECC del Área de Enfermedad Inflammatory Intestinal. Monitorización de los pacientes participantes en el EECC del Área de Enfermedad Inflammatory Intestinal. Cumplimentación correspondiente del CDR. Resolución de *queries* relacionadas con procedimientos de enfermería en pacientes participantes en el EECC del Área de Enfermedad Inflammatory Intestinal.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 2 del MECES o nivel 6 del EQF, correspondiente con un título de Grado o Diplomatura en Enfermería, de acuerdo con los planes de estudio vigente que habiliten para ejercer las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2 – Otros méritos

– Participación en EECC y/o proyectos de investigación: 2,5 puntos por EECC y/o proyecto (máximo 10 puntos). Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad colaboradora.

– Capacitación en Buenas Prácticas Clínicas (BPC) y/o en Buenas Prácticas Clínicas en Laboratorio (BPCL) y/o Capacitación IATA para el transporte de sustancias peligrosas, incluyendo muestras biológicas (categoría A y B), en vigor (máximo 5 puntos): 2,5 puntos por certificado. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad competente.

Plaça número: 151. Técnico/a Auxiliar Laboratorio en Regeneración Cardíaca. Àrea: Investigación/Regeneración Cardíaca.

Retribució bruta anual/20 hores setmanals: 8.797,50 €

Funciones: Dar soporte técnico en las actividades de la Unidad de Investigación en Regeneración y Trasplante Cardíaco, con las funciones propias de técnico superior de laboratorio, así como la gestión administrativa. Assistir al equipo clínico en lo que necesite en relación con las tareas investigadoras. Procesos de abastecimiento tanto de bienes como de servicios para el correcto funcionamiento del laboratorio de investigación en regeneración y trasplante cardíaco. Almacenamiento, control y archivo de muestras, preparaciones, resultados y registros. Tareas de preparación de material y utilaje para su posterior esterilización mediante procedimiento con autoclave. Gestión de pedidos acorde a la nueva ley de contratación en el sector público en programa Funda-



d'equips, instrumentals i materials segons tècniques i determinacions a realitzar específiques del laboratori d'investigació en regeneració i trasplantament cardíac. Realització de tasques de manteniment del laboratori: inventari, reposició. Supervisió d'estudiants de CFGS. Tasques relacionades amb la capacitat tipus B d'experimentació animal (histopatologia animal, procediments eutanàsia i posteriors) en investigació en regeneració i trasplantament cardíac.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 1 del MECES o nivell 5 de l'EQF, corresponents amb el títol de Tècnic Superior en Laboratori, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent que, d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a l'exercici de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades

Detall bloc 2.2 – Altres mèrits

– Participació en projectes d'investigació relacionats amb l'objecte de la plaça (màxim 5 punts): 2,5 punts per projecte. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat beneficiària o col·laboradora.

– Participació com a autor/a o aparèixer en els agraïments en contribucions científiques en la línia d'investigació objecte de la plaça (màxim 5 punts): 2 punts per article científic publicat en revista indexada; 1 punt per participació en comunicacions a congressos. S'acreditarà mitjançant la presentació dels articles o certificat de la comunicació o la presentació del llibre d'*abstracts*.

– Capacitació en Bones Pràctiques Clíniques (BPC) i/o en Bones Pràctiques Clíniques en Laboratori (BPCL) i/o Capacitació IATA per al transport de substàncies perilloses, incloent-hi mostres biològiques (categoria A i B) en vigor (màxim 5 punts): 2,5 punts per certificat. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat competent.

Plaça número: 152. Study Coordinator en Leucèmia Aguda, Trasplantament i Síndromes Mielodisplàsics. Àrea: Investigació/Hematologia Clínica.

Retribució bruta anual: 29.399,63 €

Funcions: Servir d'enllaç entre les diferents figures participants en el desenvolupament d'AACC i estudis observacionals del Grup Acreditat d'Investigació en Hematologia, gestionant la documentació relacionada projectes d'investigació i AACC, programant les visites i procediments marcats pels protocols, així com seguiment als participants durant l'estudi. Control de l'estat dels estudis i informació als IP. Gestionar la documentació de posada en marxa, seguiment i fi d'AACC en el grup, essencialment centrada en limfoma i mieloma. Programar i assistir a les visites de selecció, inici, monitoratge i tancament. Preparació d'auditories i inspeccions d'agències reguladores. Organitzar el seguiment dels pacients participants de l'estudi, així com reservar les corresponents cites i procediments. Assignar medicació oral, intravenosa o subcutània quan corresponga, a través dels sistemes interactius tecnològics. Seguiment i comprovació, juntament amb l'investigador/a, d'una correcta adherència al tractament oral. Realitzar qüestionari de qualitat de vida. Recollir i introduir dades generades durant l'estudi en CRF. Gestionar *queries* de monitors i laboratori central. Comunicar i realitzar seguiment d'esdeveniments adversos i SAEs. Assegurar el compliment en matèria de qualitat de la normativa aplicable. Revisió i actualització de tots els protocols, consentiments i *check lists* de procediments. Gestió del material, arxiu, equips i dispositius proporcionats per als estudis. Gestió econòmica dels estudis clínics: revisió de factures emeses pel promotor i despeses de pacients. Supervisió de pagaments als serveis col·laboradors en els estudis clínics. Atendre auditories internes i externes.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 3 del MECES o nivell 7 de l'EQF, corresponent amb els títols de Màster o Llicenciatura, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent que, d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a l'exercici de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2. Altres mèrits

– Participació en assajos clínics relacionats amb l'objecte de la plaça (màxim 5 punts): 1 punt per AACC. S'acreditarà mitjançant la presentació de les contribucions o certificat corresponent.

net. Preparación de equipos, instrumentales y materiales según técnicas y determinaciones a realizar específicas del laboratorio de investigación en regeneración y trasplante cardíaco. Realización de tareas de mantenimiento del laboratorio: inventario, reposición. Supervisión de estudiantes de CFGS. Tareas relacionadas con la capacitación tipo B de experimentación animal (histopatología animal, procedimientos eutanasia y posteriores) en investigación en regeneración y trasplante cardíaco.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 1 del MECES o nivel 5 del EQF, correspondientes con el título de Técnico o Técnica Superior en Laboratorio, así como cualquier titulación con denominación equivalente que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas

Detalle bloque 2.2 – Otros méritos

– Participación en proyectos de investigación relacionados con el objeto de la plaza (máximo 5 puntos): 2,5 puntos por proyecto. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad beneficiaria o colaboradora.

– Participación como autor/a o aparecer en los agradecimientos en contribuciones científicas en la línea de investigación objeto de la plaza (máximo 5 puntos): 2 puntos por artículo científico publicado en revista indexada; 1 punto por participación en comunicaciones en congresos. Se acreditará mediante la presentación de los artículos o certificado de la comunicación o la presentación del libro de *abstracts*.

– Capacitación en Buenas Prácticas Clínicas (BPC) y/o en Buenas Prácticas Clínicas en Laboratorio (BPCL) y/o Capacitación IATA para el transporte de sustancias peligrosas, incluyendo muestras biológicas (categoría A y B) en vigor (máximo 5 puntos): 2,5 puntos por certificado. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad competente.

Plaça número: 152. Study Coordinator en leucemia aguda, trasplante y síndromes mielodisplásicos. Área: Investigación/Hematología Clínica.

Retribución bruta anual: 29.399,63 €

Funciones: Servir de enlace entre las diferentes figuras participantes en el desarrollo de EECC y estudios observacionales del Grupo Acreditado de Investigación en Hematología, gestionando la documentación relacionada proyectos de investigación y EECC, programando las visitas y procedimientos marcados por los protocolos, así como seguimiento a los participantes durante el estudio. Control del estado de los estudios e información a los IP. Gestionar la documentación de puesta en marcha, seguimiento y fin de EECC en el grupo, esencialmente centrada en linfoma y mieloma. Programar y asistir a las visitas de selección, inicio, monitorización y cierre. Preparación de auditorías e inspecciones de agencias reguladoras. Organizar el seguimiento de los pacientes participantes del estudio, así como reservar las correspondientes citas y procedimientos. Asignar medicación oral, intravenosa o subcutánea cuando corresponda, a través de los sistemas interactivos tecnológicos. Seguimiento y comprobación, junto con el investigador, de una correcta adherencia al tratamiento oral. Realizar cuestionario de calidad de vida. Recoger e introducir datos generados durante el estudio en CRF. Gestionar *queries* de monitores y laboratorio central. Comunicar y realizar seguimiento de Acontecimientos Adversos y SAEs. Asegurar el cumplimiento en materia de calidad de la normativa aplicable. Revisión y actualización de todos los protocolos, consentimientos y *check lists* de procedimientos. Gestión del material, archivo, equipos y dispositivos proporcionados para los estudios. Gestión económica de los estudios clínicos: revisión de facturas emitidas por el promotor y gastos de pacientes. Supervisión de pagos a los servicios colaboradores en los estudios clínicos. Atender auditorías internas y externas.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 3 del MECES o nivel 7 del EQF, correspondiente con los títulos de Máster o Licenciado, así como cualquier titulación con denominación equivalente que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2. Otros méritos

– Participación en ensayos clínicos relacionados con el objeto de la plaza (máximo 5 puntos): 1 punto por EECC. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad colaboradora.



– Participació en contribucions científiques i/o activitats divulgatives en la línia d'investigació objecte de la plaça (màxim 5 punts): 2 punts per article científic publicat en revista indexada; 1 punt per participació en comunicacions a congressos/activitat. S'acreditarà mitjançant la presentació de les contribucions o certificat corresponent.

– Capacitació en Bona Pràctica Clínica (BPC) i/o en Bona Pràctica Clínica en Laboratori (BPCL) i/o Capacitació IATA per al transport de substàncies perilloses, incloent-hi mostres biològiques (categoria A i B) en vigor (màxim 5 punts): 2,5 punts per certificat. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat competent.

Plaça número: 153. Gestor/a de suport de l'Àrea Econòmica. Àrea: Gestió/Àrea Econòmica.

Retribució bruta anual: 24.414,49 €

Funcions: Recolzar en tota la revisió, registre, seguiment, cobrament i pagament de factures, associades a projectes d'investigació i d'ajudes públiques i pròpies, atenent investigadors/es, clients i proveïdors, organismes públics i altres organismes finançadors, per a la consecució de tal fi. Recolzar en la revisió, registre, seguiment de facturació i cobrament d'ingressos i la seua conciliació bancària, així com en el pagament de factures, altres despeses i la seua conciliació bancària. Donar suport en el registre econòmic i comptable de les ajudes públiques i privades introduïdes per l'Àrea de Ciència, elaborar el pla d'ingressos i registre de les devolucions. Donar suport en l'elaboració i presentació de les obligacions fiscals i comptables, així com col·laborar en auditories. Revisar comptabilitat analítica i pressupostària dels projectes. Col·laborar en l'elaboració d'informes econòmics i comptables. Atendre investigadors/es, clients i proveïdors.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 2 del MECES o nivell 6 de l'EQF, corresponent amb el títol de Grau o Diplomatura, en l'àmbit d'Economia, ADE o similar, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent que, d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a l'exercici de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2 – Altres mèrits

– Acreditació d'ús de *softwares* de gestió de la investigació biomèdica (màxim 10 punts): 0,3 punts per mes acreditat. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat propietària de l'eina de gestió.

– Membre de comitès i/o comissions institucionals, ètics i científics (màxim 5 punts): 2,5 per cadascun. S'acreditarà mitjançant el document de nomenament o certificat subscrit per la presidència o secretaria de l'òrgan.

Plaça número: 154. Tècnic/a de Qualitat. Àrea: Gestió/Àrea de Qualitat

Retribució bruta anual: 22.557,20 €

Funcions: Mantindre els sistemes de gestió de l'IIS La Fe i recopilar dades i indicadors de l'entitat afavorint la millora de tots els processos. Arxiu del sistema de gestió BPL. Participar en el disseny, desenvolupament, implementació, certificació o acreditació de diferents sistemes de gestió de la qualitat (ISO, UNEIX, BPL, BPC, NCF, ISCIII...). Mantindre i seguir els sistemes de gestió de la qualitat certificats/ acreditats. Calcular i recopilar els indicadors de la institució (producció científica, plans institucionals, ISCIII, quadre de comandament ...) per a la seua explotació. Control i distribució documental (documents digitals en *SharePoint*, intranet i format paper). Planificar i realitzar auditories internes i assistir en auditories externes. Elaborar, distribuir i analitzar les enquestes de satisfacció i millores al client intern i extern.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 3 del MECES o nivell 7 de l'EQF, corresponent amb els títols universitaris de Llicenciatura o Grau + Màster, sent les titulacions: medicina, química, bioquímica, biologia, biotecnologia, farmàcia, psicologia, veterinària o enginyeria, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent, que d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a l'exercici de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2. Altres mèrits

– Participación en contribuciones científicas y/o actividades divulgativas en la línea de investigación objeto de la plaza (máximo 5 puntos): 2 puntos por artículo científico publicado en revista indexada; 1 punto por participación en comunicaciones en congresos/actividad. Se acreditará mediante la presentación de las contribuciones o certificado correspondiente.

– Capacitación en Buenas Prácticas Clínicas (BPC) y/o en Buenas Prácticas Clínicas en Laboratorio (BPCL) y/o Capacitación IATA para el transporte de sustancias peligrosas, incluyendo muestras biológicas (categoría A y B) en vigor (máximo 5 puntos): 2,5 puntos por certificado. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad competente.

Plaça número: 153. Gestor/a de apoyo del Área Económica. Área: Gestión/Área Económica.

Retribución bruta anual: 24.414,49 €

Funciones: Apoyar en toda la revisión, registro, seguimiento, cobro y pago de facturas, asociadas a proyectos de investigación y de ayudas públicas y propias, atendiendo a investigadores, clientes y proveedores, organismos públicos y otros organismos financiadores, para la consecución de tal fin. Apoyar en la revisión, registro, seguimiento de facturación y cobro de ingresos y su conciliación bancaria, así como en el pago de facturas, otros gastos y su conciliación bancaria. Apoyar en el registro económico y contable de las ayudas públicas y privadas introducidas por el área de ciencia, elaborar el plan de ingresos y Registro de las devoluciones. Apoyar en la elaboración y presentación de las obligaciones fiscales y contables, así como colaborar en auditorías. Revisar contabilidad analítica y presupuestaria de los proyectos. Colaborar en la elaboración de informes económicos y contables. Atender a investigadores, clientes y proveedores.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 2 MECES o nivel 6 del EQF, correspondiente con el título de Grado o Diplomatura, en el ámbito de economía, ADE o similar, así como cualquier titulación con denominación equivalente que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2 – Otros méritos

– Acreditación de uso de *softwares* de gestión de la investigación biomédica (Máximo 10 puntos): 0,3 por mes acreditado. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad propietaria de la herramienta de gestión.

– Miembro de comités y/o comisiones institucionales, éticos y científicos (máximo 5 puntos): 2,5 por cada uno. Se acreditará mediante el documento de nombramiento o certificado suscrito por la presidencia o secretaria del órgano.

Plaça número: 154. Técnico/a de calidad. Área: Gestión/Área de Calidad

Retribución bruta anual: 22.557,20 €

Funciones: Mantener los sistemas de gestión del IIS La Fe y recopilar datos e indicadores de la entidad favoreciendo la mejora de todos los procesos. Archivo del sistema de gestión BPL. Participar en el diseño, desarrollo, implementación, certificación o acreditación de diferentes sistemas de gestión de la calidad (ISO, UNE, BPL, BPC, NCF, ISC III, ...). Mantener y seguir los sistemas de gestión de la calidad certificados/ acreditados. Calcular y recopilar los indicadores de la institución (producción científica, planes institucionales, ISC III, cuadro de mando ...) para su explotación. Control y distribución documental (documentos digitales en *SharePoint*, intranet y formato papel). Planificar y realizar auditorías internas y asistir en auditorías externas. Elaborar, distribuir y analizar las encuestas de satisfacción y mejoras al cliente interno y externo.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 3 del MECES o nivel 7 del EQF, correspondiente con los títulos universitarios de Licenciatura o Grado + Máster, siendo las titulaciones: medicina, química, bioquímica, biología, biotecnología, farmacia, psicología, veterinaria o ingeniería, así como cualquier titulación con denominación equivalente, que de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2. Otros méritos



– Acreditació d'ús de *softwares* de gestió de la investigació biomèdica (màxim 10 punts): 0,3 punts per mes acreditat. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat propietària de l'eina de gestió.

– Membre de comitès i/o comissions institucionals, ètics i/o científics (màxim 5 punts): 2,5 punts per cada comitè o comissió. S'acreditarà mitjançant el document de nomenament o certificat subscrit per la presidència o secretaria de l'òrgan.

Plaça número: 155. Facultatiu/iva especialista en AACC en Reumatologia. Àrea: Investigació/Reumatologia.

Retribució bruta anual: 42.608,18 €

Funcions: Promocionar, desenvolupar i gestionar les activitats i iniciatives d'investigació, tecnològiques i d'innovació sobre la base dels principis d'ètica i integritat, realitzant la cerca de finançament, elaborant informes, memòries i anàlisis de resultats, atenent i tractant als pacients que participen en els assajos clínics de reumatologia. Valoració de projectes en reumatologia per a determinar la seua idoneïtat. Remetre documentació als òrgans pertinents per a la seua aprovació. Realitzar el seguiment mèdic dels pacients que estan participant en els AACC de reumatologia. Diagnòstic i tractament de participants en AACC de la Unitat de Reumatologia. Resolució de dubtes o problemes que puguen sorgir als pacients d'AACC de reumatologia. Resolució de *queries*. Dissenyar i implementar estudis clínics i anàlisis estadístiques. Creació de noves línies de treball en investigació clínica en reumatologia. Redactar projectes d'investigació en reumatologia per a la captació de fons públics i privats. Desenvolupar i dur a terme tècniques i protocols d'investigació en reumatologia. Analitzar i interpretar els resultats dels projectes d'investigació en reumatologia. Maneig dels pacients participants en els projectes d'investigació en patologia reumàtica en el si del Grup d'Investigació en Reumatologia per a garantir el compliment de les Bones Pràctiques Clíniques.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 3 del MECES o nivell 7 de l'EQF, corresponents amb el títol de Grau o Llicenciatura en Medicina i Cirurgia, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent que, d'acord amb els plans d'estudis vigents, habiliten per a l'exercici de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detalle bloc 2.2 – Altres mèrits

– Participació en projectes d'investigació o assajos clínics relacionats amb l'objecte de la plaça (màxim 7 punts): 1 punt per AACC. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat col·laboradora.

– Participació en contribucions científiques i/o activitats divulgatives en la línia d'investigació objecte de la plaça (màxim 7 punts): 2 punts per article científic publicat en revista indexada; 1 punt per participació en comunicacions a congressos/activitat. S'acreditarà mitjançant la presentació de les contribucions o certificat corresponent.

– Capacitació en Bones Pràctiques Clíniques (BPC) en vigor: 1 punt. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat competent.

Plaça número: 156. Tècnic/a Laboratori Biobanco. Àrea: Plataforma/Biobanco

Retribució bruta anual: 16.868,13 €

Funcions: Donar suport tècnic en les activitats de Biobanco La Fe, amb les funcions pròpies de tècnic/a de laboratori, ateses les característiques de biobanc públic hospitalari de tercer nivell. Processament, tractament i control de qualitat de mostres (sang, medul·la òssia...), obtenció de subderivats (ADN, ARN, sèrum, plasma...). Manteniment i neteja d'equips i instal·lacions, registre, codificació i control de compres i estoc. Suport en l'elaboració d'instruccions tècniques d'equips i protocols específics, guies de bones pràctiques i plans de bioseguretat. Suport en el disseny d'experiments, impuls de la R+D+i del servei i participació en programes internacionals de qualitat de mostres segons requisits de la comunitat científica. Ús responsable dels Sistemes de Gestió de la Informació: registre de donants, donacions i variables preanalítiques relatives al processament, conservació i cessió de mostres. Tasques formatives i de divulgació.

– Acreditación de uso de *softwares* de gestión de la investigación biomédica (Máximo 10 puntos): 0,3 puntos por mes acreditado. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad propietaria de la herramienta de gestión.

– Miembro de Comités y/o Comisiones Institucionales, Éticos y/o Científicos (Máximo 5 puntos): 2,5 puntos por cada Comité o Comisión. Se acreditará mediante el documento de nombramiento o certificado suscrito por la presidencia o secretaria del órgano.

Plaça número: 155. Facultativo/a especialista EECC en Reumatología. Àrea: Investigació/Reumatologia.

Retribució bruta anual: 42.608,18 €

Funciones: Promocionar, desarrollar y gestionar las actividades e iniciativas de investigación, tecnológicas y de innovación en base a principios de ética e integridad, realizando la búsqueda de financiación, elaborando informes, memorias y análisis de resultados, atendiendo y tratando a los pacientes que participan en los ensayos clínicos de reumatología. Valoración de proyectos en reumatología para determinar su idoneidad. Remitir documentación a los órganos pertinentes para su aprobación. Realizar el seguimiento médico de los pacientes que están participando en los EECC de reumatología. Diagnóstico y tratamiento de participantes en EECC de la unidad de reumatología. Resolución de dudas o problemas que puedan surgir a los pacientes de EECC de reumatología. Resolución de *queries*. Diseñar e implementar estudios clínicos y análisis estadísticos. Creación de nuevas líneas de trabajo en investigación clínica en reumatología. Redactar proyectos de investigación en reumatología para la captación de fondos públicos y privados. Desarrollar y llevar a cabo técnicas y protocolos de investigación en reumatología. Analizar e interpretar los resultados de los proyectos de investigación en reumatología. Manejo de los pacientes participantes en los proyectos de investigación en patologia reumática en el seno del Grupo de Investigación en Reumatología para garantizar el cumplimiento de las Buenas Prácticas Clínicas.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 3 del MECES o nivel 7 del EQF, correspondientes con el título de Grado o Licenciatura en Medicina y Cirugía, así como cualquier titulación con denominación equivalente que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2 – Otros méritos

– Participación en proyectos de investigación o ensayos clínicos relacionados con el objeto de la plaza (máximo 7 puntos): 1 punto por EECC. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad colaboradora.

– Participación en contribuciones científicas y/o actividades divulgativas en la línea de investigación objeto de la plaza (máximo 7 puntos): 2 puntos por artículo científico publicado en revista indexada; 1 punto por participación en comunicaciones en congresos/actividad. Se acreditará mediante la presentación de las contribuciones o certificado correspondiente.

– Capacitación en Buenas Prácticas Clínicas (BPC) en vigor: 1 punto. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad competente.

Plaça número: 156. Tècnic/a Laboratori Biobanco. Àrea: Plataforma/Biobanco

Retribució bruta anual: 16.868,13 €

Funciones: Dar soporte técnico en las actividades de Biobanco La Fe, con las funciones propias de técnico/a de laboratorio, atendiendo a las características de biobanco público hospitalario de tercer nivel. Procesado, tratamiento y control de calidad de muestras (sangre, médula ósea...), obtención de subderivados (ADN, ARN, suero, plasma...). Mantenimiento y limpieza de equipos e instalaciones, registro, codificación y control de compras y stock. Soporte en la elaboración de instrucciones técnicas de equipos y protocolos específicos, guías de buenas prácticas y planes de bioseguridad. Apoyo en el diseño de experimentos, impulso de la I+D+i del servicio y participación en programas internacionales de calidad de muestras según requisitos de la comunidad científica. Uso responsable de los Sistemas de Gestión de la Información: registro de donantes, donaciones y variables preanalíticas relativas al procesado, conservación y cesión de muestras. Tareas formativas y de divulgación.



Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 1 del MECES o nivell 5 de l'EQF, corresponent amb el títol de Tècnic o Tècnica Superior de Laboratori, així com qualsevol titulació de nivell equivalent que, d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a l'exercici de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detalle bloc 2.2. Altres mèrits

– Capacitació en Bones Pràctiques Clíniques (BPC) en vigor, 5 punts. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat competent.

– Capacitació en Bones Pràctiques Clíniques de Laboratori (BPCL) en vigor, 5 punts. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat competent.

– Capacitació IATA per al transport de substàncies perilloses, incloent-hi mostres biològiques (categoria A i B) en vigor, 5 punts. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat competent.

Plaça número: 157. Investigador/a doctor/a en Investigació Clínica i Traslacional en Càncer. Àrea: Investigació/Investigació Clínica i Traslacional en Càncer

Retribució bruta anual: 28.310,29 €

Funcions: Promocionar, desenvolupar i gestionar les activitats i iniciatives d'investigació, tecnològiques i d'innovació d'investigació clínica i traslacional en càncer sobre la base de principis d'ètica i integritat, realitzant la cerca de finançament, elaborant informes, memòries i anàlisis de resultats. Focalitzant-se principalment a comparar els patrons de metilació obtinguts a partir d'ADN tumoral circulant extret de biòpsia líquida, amb els patrons de metilació de l'ADN tumoral extret del propi tumor en pacients neuroblastoma. Processar, custodiar i organitzar les mostres de pacients per a posteriors estudis i validacions. Dissenyar, desenvolupar i coordinar projectes d'investigació per a fomentar l'avanç de la investigació biomèdica en investigació clínica i traslacional en càncer (neuroblastoma). Dissenyar experiments d'investigació bàsica i clínica en investigació clínica i traslacional en càncer (neuroblastoma). Redactar projectes d'investigació per a la captació de fons públics i privats. Desenvolupar i dur a terme tècniques de biologia molecular per a la consecució dels objectius dels projectes (biologia molecular, bioquímica, genètica). Analitzar i interpretar els resultats dels projectes d'investigació. Gestionar els recursos econòmics obtinguts en els projectes (compres, serveis, etc.). Difondre els resultats de les investigacions biomèdiques a congressos i revistes científiques (nacionals i internacionals). Coordinar, tutelar i dirigir alumnes de pràctiques, grau, màster i/o tesi doctoral, així com participar en accions formatives de les unitats i serveis clínics associats. Gestió de documentació relacionada amb projectes d'investigació i AACCC en investigació clínica i traslacional en càncer (neuroblastoma).

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 4 MECES o nivell 8 de l'EQF, corresponent amb el títol de Doctor/a en l'àmbit de la medicina, química, bioquímica, biologia, biotecnologia, biomedicina, farmàcia, veterinària o enginyeria relacionada amb l'àmbit biomèdic, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent que, d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a l'exercici de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detalle bloc 2.2 – Altres mèrits

– Participació en projectes d'investigació de convocatòries competitives relacionades amb el lloc (màxim 5 punts): com a col·laborador/a de projectes de pla nacional: 2,5 punts; en projectes autonòmics: 1,5 punts; en projectes internacionals: 4 punts; en altres projectes competitiu: 0,5 punts. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat beneficiària o col·laboradora.

– Contribucions científiques en la línia d'investigació objecte de la plaça. Es valoraran les 10 millors publicacions indexades en JCR 2022 o acceptades per a la seua publicació. No són vàlids: articles enviats, cartes a l'editor, editorials o capítols de llibres. (Màxim 5 punts): autor/a principal (primer, sènior o autor/a de correspondència) en revistes del decil 1: 2,5 punts; quartil 1: 1,5 punts; quartil 2: 0,5 punts. No autor/a principal en revistes del decil 1: 1,5 punts; quartil 1: 1 punt; quartil 2: 0,5 punts. S'acreditarà mitjançant la presentació dels articles.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 1 del MECES o nivel 5 del EQF, correspondiente con el título de Técnico o Técnica Superior de Laboratorio, así como cualquier titulación de nivel equivalente que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2. Otros méritos

– Capacitación en Buenas Prácticas Clínicas (BPC) en vigor, 5 puntos. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad competente.

– Capacitación en Buenas Prácticas Clínicas de Laboratorio (BPCL) en vigor, 5 puntos. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad competente.

– Capacitación IATA para el transporte de sustancias peligrosas, incluyendo muestras biológicas (categoría A y B) en vigor, 5 puntos. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad competente.

Plaza número: 157. Investigador/a doctor/a en Investigación Clínica y Traslacional en Cáncer. Área: Investigación/Investigación Clínica y Traslacional en Cáncer

Retribución bruta anual: 28.310,29 €

Funciones: Promocionar, desarrollar y gestionar las actividades e iniciativas de investigación, tecnológicas y de innovación de investigación clínica y traslacional en cáncer en base a principios de ética e integridad, realizando la búsqueda de financiación, elaborando informes, memorias y análisis de resultados. Focalizándose principalmente en comparar los patrones de metilación obtenidos a partir de ADN tumoral circulante extraído de biopsia líquida, con los patrones de metilación del ADN tumoral extraído del propio tumor en pacientes neuroblastoma. Procesar, custodiar y organizar las muestras de pacientes para posteriores estudios y validaciones. Diseñar, desarrollar y coordinar proyectos de investigación para fomentar el avance de la investigación biomédica en investigación clínica y traslacional en cáncer (neuroblastoma). Diseñar experimentos de investigación básica y clínica en investigación clínica y traslacional en cáncer (neuroblastoma). Redactar proyectos de investigación para la captación de fondos públicos y privados. Desarrollar y llevar a cabo técnicas de biología molecular para la consecución de los objetivos de los proyectos (biología molecular, bioquímica, genética). Analizar e interpretar los resultados de los proyectos de investigación. Gestionar los recursos económicos obtenidos en los proyectos (compras, servicios, etc.). Difundir los resultados de las investigaciones biomédicas en congresos y revistas científicas (nacionales e internacionales). Coordinar, tutelar y dirigir alumnos de prácticas, grado, máster y/o tesis doctoral, así como participar en acciones formativas de las unidades y servicios clínicos asociados. Gestión de documentación relacionada con proyectos de investigación y EECC en investigación clínica y traslacional en cáncer (neuroblastoma).

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 4 MECES o nivel 8 del EQF, correspondiente con el título de Doctor/a en el ámbito de la medicina, química, bioquímica, biología, biotecnología, biomedicina, farmacia, veterinaria o ingeniería relacionada con el ámbito biomédico, así como cualquier titulación con denominación equivalente que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2 – Otros méritos

– Participación en proyectos de investigación de convocatorias competitivas relacionados con el puesto (máxim 5 puntos): como colaborador/a de proyectos de plan nacional: 2,5 puntos; en proyectos autonómicos: 1,5 puntos; en proyectos internacionales: 4 puntos; en otros proyectos competitivos: 0,5 puntos. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad beneficiaria o colaboradora.

– Contribuciones científicas en la línea de investigación objeto de la plaza. Se valorarán las 10 mejores publicaciones indexadas en JCR2022 o aceptadas para su publicación. No son válidos: artículos enviados, cartas al editor, editoriales o capítulos de libros. (Máximo 5 puntos): autor principal (primer, sènior o autor de correspondencia) en revistas del decil 1: 2,5 puntos; cuartil 1: 1,5 puntos; cuartil 2: 0,5 puntos. No autor principal en revistas del decil 1: 1,5 puntos; cuartil 1: 1 punto; cuartil 2: 0,5 puntos. Se acreditará mediante la presentación de los artículos.



– Comunicacions a congressos de l'àrea (màxim 5 punts): Nacionals: 1 punt; internacionals: 2 punts. S'acreditarà mitjançant certificat de la comunicació o la presentació del llibre d'*abstracts*.

Plaça número: 158. Investigador/a doctor/a en regeneració i trasplantament cardíac. Àrea: Investigació/Regeneració Cardíaca

Retribució bruta anual: 30.725,25 €

Funcions: Promocionar, desenvolupar i gestionar les activitats i iniciatives d'investigació, tecnològiques i d'innovació d'investigació en regeneració i trasplantament cardíac sobre la base de principis d'ètica i integritat, realitzant la cerca de finançament, elaborant informes, memòries i anàlisis de resultats. Supervisar el modelatge de malalties cardiovasculars amb cèl·lules pluripotents induïdes. Dissenyar, desenvolupar i coordinar projectes d'investigació per a fomentar l'avanç de la investigació biomèdica en regeneració i trasplantament cardíac. Dissenyar experiments d'investigació bàsica i clínica en l'àrea de regeneració i trasplantament cardíac. Redactar projectes d'investigació per a la captació de fons públics i privats. Desenvolupar i dur a terme tècniques de biologia molecular per a la consecució dels objectius dels projectes (biologia molecular, bioquímica, genètica). Analitzar i interpretar els resultats dels projectes d'investigació. Gestionar econòmicament els recursos econòmics obtinguts en els projectes (compres, serveis, etc.). Difondre els resultats de les investigacions biomèdiques a congressos i revistes científiques (nacionals i internacionals). Coordinar, tutelar i dirigir alumnes de pràctiques, grau, màster i/o tesi doctoral, així com participar en accions formatives de les unitats i serveis clínics associats.

Titulació requerida: Formació corresponent al nivell 4 del MECES o nivell 8 de l'EQF, corresponent amb el títol de Doctor/a en l'àmbit de la medicina, química, bioquímica, biologia, biotecnologia, biomedicina, farmàcia, veterinària o enginyeria relacionada amb l'àmbit biomèdic, així com qualsevol titulació amb denominació equivalent que, d'acord amb els plans d'estudi vigents, habiliten per a l'exercici de les activitats de caràcter professional relacionades amb les funcions assenyalades.

Detall bloc 2.2 – Altres mèrits

– Participació en projectes d'investigació de convocatòries competitives relacionats amb el lloc (màxim 5 punts): com a col·laborador/a de projectes de pla nacional: 2,5 punts; en projectes autonòmics: 1,5 punts; en projectes internacionals: 4 punts; en altres projectes competius: 0,5 punts. S'acreditarà mitjançant certificat emès per l'entitat beneficiària o col·laboradora.

– Contribucions científiques en la línia d'investigació objecte de la plaça. Es valoraran les 10 millors publicacions indexades en JCR 2022 o acceptades per a la seua publicació. No són vàlids: articles enviats, cartes a l'editor, editorials o capítols de llibres. (màxim 5 punts): autor/a principal (primer, sènior o autor/a de correspondència) en revistes del decil 1: 2,5 punts; quartil 1: 1,5 punts; quartil 2: 0,5 punts. No autor/a principal en revistes del decil 1: 1,5 punts; quartil 1: 1 punt; quartil 2: 0,5 punts. S'acreditarà mitjançant la presentació dels articles.

– Comunicacions a congressos de l'àrea (màxim 5 punts): Nacionals: 1 punt; internacionals: 2 punts. S'acreditarà mitjançant certificat de la comunicació o la presentació del llibre d'*abstracts*.

– Comunicaciones en congresos del área (máximo 5 puntos): Nacionales: 1 puntos; internacionales: 2 puntos. Se acreditará mediante certificado de la comunicación o la presentación del libro de *abstracts*.

Plaza número: 158. Investigador/a doctor/a en regeneración y trasplante cardíaco. Área: Investigación/Regeneración Cardíaca.

Retribución bruta anual: 30.725,25 €

Funciones: Promocionar, desarrollar y gestionar las actividades e iniciativas de investigación, tecnológicas y de innovación de investigación en regeneración y trasplante cardíaco en base a principios de ética e integridad, realizando la búsqueda de financiación, elaborando informes, memorias y análisis de resultados. Supervisar el modelado de enfermedades cardiovasculares con células pluripotentes inducidas. Diseñar, desarrollar y coordinar proyectos de investigación para fomentar el avance de la investigación biomédica en regeneración y trasplante cardíaco. Diseñar experimentos de investigación básica y clínica en el área de regeneración y trasplante cardíaco. Redactar proyectos de investigación para la captación de fondos públicos y privados. Desarrollar y llevar a cabo técnicas de biología molecular para la consecución de los objetivos de los proyectos (biología molecular, bioquímica, genética). Analizar e interpretar los resultados de los proyectos de investigación. Gestionar económicamente los recursos económicos obtenidos en los proyectos (compras, servicios, etc.). Difundir los resultados de las investigaciones biomédicas en congresos y revistas científicas (nacionales e internacionales). Coordinar, tutelar y dirigir alumnos de prácticas, grado, máster y/o tesis doctoral, así como participar en acciones formativas de las unidades y servicios clínicos asociados.

Titulación requerida: Formación correspondiente al nivel 4 del MECES o nivel 8 del EQF, correspondiente con el título de Doctor/a en el ámbito de la medicina, química, bioquímica, biología, biotecnología, biomedicina, farmacia, veterinaria o ingeniería relacionada con el ámbito biomédico, así como cualquier titulación con denominación equivalente que, de acuerdo con los planes de estudio vigentes, habiliten para el ejercicio de las actividades de carácter profesional relacionadas con las funciones señaladas.

Detalle bloque 2.2 – Otros méritos

– Participación en proyectos de investigación de convocatorias competitivas relacionados con el puesto (máximo 5 puntos): como colaborador/a de proyectos de plan nacional: 2,5 puntos; en proyectos autonómicos: 1,5 puntos; en proyectos internacionales: 4 puntos; en otros proyectos competitivos: 0,5 puntos. Se acreditará mediante certificado emitido por la entidad beneficiaria o colaboradora.

– Contribuciones científicas en la línea de investigación objeto de la plaza. Se valorarán las 10 mejores publicaciones indexadas en JCR 2022 o aceptadas para su publicación. No son válidos: artículos enviados, cartas al editor, editoriales o capítulos de libros. (Máximo 5 puntos): autor principal (primer, sènior o autor de correspondencia) en revistas del decil 1: 2,5 puntos; quartil 1: 1,5 puntos; quartil 2: 0,5 puntos. No autor principal en revistas del decil 1: 1,5 puntos; quartil 1: 1 punto; quartil 2: 0,5 puntos. Se acreditará mediante la presentación de los artículos.

– Comunicaciones en congresos del área (máximo 5 puntos): Nacionales: 1 puntos; internacionales: 2 puntos. Se acreditará mediante certificado de la comunicación o la presentación del libro de *abstracts*.