

CONVOCATÒRIA REF.: 038-2024
BASES DE LA CONVOCATÒRIA.
PLAÇA CONVOCADA.

Es convoca el procés selectiu per a la cobertura de 1 plaça a l'INSTITUT D'INVESTIGACIÓ BIOMÈDICA DE GIRONA DR. JOSEP TRUETA (IDIBGI) per formar part del grup de recerca de Nutrició, Eumetabolisme i salut, liderat pel Dr. Fernández- Real, i formar part del projecte d'investigació "GMBCrossTalk-Food: Involvement of the gut microbiota-brain cross talk in the loss of eating control", **amb codi oficial HR22-00737, finançat per La Fundació de La Caixa**, en la següent categoria professional:

Tècnic/a Recerca – Reclutament estudis clínics

Funcions a desenvolupar per la persona contractada:

- Proporcionar suport i preparar, sota supervisió, la documentació necessària per sol·licitar aprovacions al Comitè d'Ètica local, així com gestionar l'actualització de l'estudi en cas d'esmenes al protocol, incloent-hi la recollida de signatures dels documents i la presentació d'aquests a l'equip investigador.
- Identificar i reclutar els participants dels estudis, assegurant-se que compleixin els criteris d'inclusió i exclusió establerts al protocol.
- Contactar amb els participants dels estudis clínics, organitzar les visites i coordinar-se amb altres serveis.
- Coordinar l'ús d'instal·lacions, equip i subministraments necessaris per a la realització dels estudis clínics.
- Suport al personal de infermeria i col·laborar amb els membres de l'equip de recerca per garantir el bon desenvolupament dels estudis
- Preparar i gestionar el material necessari per incorporar els monitors continus de glucosa i els monitors d'activitat física
- Controlar les visites i els procediments establerts en el protocol de cada estudi, incloent-hi les proves diagnòstiques i les extraccions analítiques.
- Recollir, registrar i emmagatzemar les dades dels estudis de manera precisa i segura. Això inclou la gestió de bases de dades i la garantia de la integritat i la qualitat de les dades, evitant qualsevol violació del protocol.
- Oferir suport tècnic als participants dels estudis sobre monitorització continua de glucosa i monitors d'activitat física.
- Supervisar els participants dels estudis i informar dels esdeveniments adversos greus en col·laboració amb l'investigador/a principal.
- Vetllar per complir els compromisos establerts en els estudis (número de pacients inclosos, dates límit, etc.) i informar-ne al cap de grup sobre els avenços, incidències i dubtes en les reunions setmanals de seguiment clínic.
- Mantenir i arxivar de manera sistemàtica la documentació generada durant l'estudi.
- Revisar i notificar a la gestora dels projectes del grup de recerca sobre:
 - Actualització del nombre de pacients inclosos en els estudis.
 - Control de les resonàncies magnètiques realitzades en cadascun dels estudis.

- Control trimestral del saldo dels telèfons mòbils i del material fungible dels monitors continus de glucosa (sensors i transmissors), per a efectuar les recàrregues i/o compres necessàries del material fungible.

Requisits a complir:

- Titulació universitària (diplomat/grau/licenciat) en Ciències de la Salut o de la Vida o similars.
- Idiomes: Català i Castellà: Natiu (C1) i Anglès: nivell mitjà-alt.

Es valorarà:

Competències tècniques i bàsiques (60 punts):

- Formació complementària en monitorització d'assajos clínics i/o relacionat amb la recerca clínica (15 punts).
- Experiència laborable mínima d'un any relacionada amb les àrees i tasques descrites i/o en estudis de recerca, preferiblement sobre malalties metabòliques, nutrició, obesitat (20 punts).
- Experiència en comunicació i tracte amb participants en estudis de recerca (10 punts).
- Experiència en maneig de bases de dades d'estudis clínics i coneixements informàtics pel que fa al manteniment i explotació de bases de dades (domini del R i/o SPSS) (5 punts).
- Experiència laboral en equips multidisciplinaris dins el marc de la recerca i clínica (5 punts).
- Coneixements en Bona Pràctica Clínica (5 punts).

Competències transversals (40 punts):

- Integritat i compromís amb la Institució (7 punts)
- Capacitat d'anàlisi (6 punts)
- Ordre i qualitat (7 punts)
- Orientació a client (7 punts)
- Orientació a resultats (6 punts)
- Capacitat resolutiva (7 punts)

S'ofereix:

- Incorporació prevista: Immediata – Setembre 2024
- Jornada: Completa (40 h/setmana)
- Horari: De 8h a 17h amb flexibilitat.
- Durada prevista: 1 any, amb possibilitat de continuïtat.
- Les retribucions brutes anuals inherents a la plaça objecte de la present convocatòria, seran fixades en funció de l'experiència aportada i les aptituds dels candidats/es. Per a més informació, consultar la matriu d'escalat retributiu de l'IDIBGI al següent [enllaç](#).
- L'entitat ofereix mesures per afavorir la conciliació entre la vida laboral, familiar, personal i la igualtat de gènere: Flexibilitat horària, Política interna de Teletreball, Desenvolupament professional i formació, Pla d'Igualtat, etc.

Presentació de Sol·licituds:

Emplenar el [formulari](#), inclòs l'apartat de Carta de Presentació, adjuntant-hi el Currículum Vitae i la documentació acreditativa dels mèrits exposats i la titulació obtinguda.

Es podrà requerir la documentació acreditativa dels requisits per a realitzar les comprovacions que es considerin oportunes. En tot cas, la persona que sigui seleccionada haurà d'aportar aquesta documentació per tal de verificar la veracitat de la informació del CV abans de procedir a la contractació.

Més informació sobre els procediments de selecció: www.idibgi.org o en el següent [enllaç](#).

Termini Presentació:

Des de la publicació d'aquesta convocatòria fins el 7 d'agost de 2024.

La contractació s'efectuarà d'acord amb el que preveu l'article 15 del Reial Decret Legislatiu 2/2015, de 23 d'octubre, pel qual s'aprova el Text Refós de la Llei de l'Estatut dels Treballadors; així com de conformitat amb les disposicions del Reial Decret 2720/1998, de 18 de desembre, i de la Llei 12/2001, de 9 de juliol, en allò que resulti aplicable.

Es té en compte el principi d'igualtat de tracte entre homes i dones, d'acord amb l'article 14 de la Constitució Espanyola, la Directiva 2006/54/CE del Parlament Europeu i del Consell, la Llei Orgànica 3/2007, de 22 de març, i la Llei 17/2015, de 21 de juliol, per la igualtat efectiva de dones i homes.

L'IDIBGI garanteix l'accessibilitat universal de les persones amb discapacitat d'acord amb el Reial Decret Legislatiu 1/2013, de 29 de novembre, pel qual s'aprova el Text Refós de la Llei General de drets de les persones amb discapacitat i de la seva inclusió social, d'acord amb l'article 35 i següents, així com amb l'article 59 del 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.

CONVOCATORIA REF.: 038-2024

BASES DE LA CONVOCATORIA.

PLAZA CONVOCADA.

Se convoca el proceso selectivo para la cobertura de 1 plaza en el INSTITUTO DE INVESTIGACIÓN BIOMÉDICA DE GIRONA DR. JOSEP TRUETA (IDIBGI) para formar parte del grupo de investigación de Nutrición, Eumetabolismo y Salud, liderado por el Dr. Fernández-Real y formar parte del proyecto "GMBCrossTalk-Food: Involvement of the gut microbiota-brain cross talk in the loss of eating control", con código oficial HR22-00737, financiado por La Fundació La Caixa, en la siguiente categoría profesional:

Técnico/a Investigación- Reclutamiento estudios clínicos

Funciones a desarrollar por la persona contratada:

- Proporcionar soporte y preparar, bajo supervisión, la documentación necesaria para solicitar aprobaciones al Comité de Ética local, así como gestionar la actualización de los estudios en caso de enmiendas al protocolo, incluyendo la recogida de firmas de los documentos y la presentación de éstos en el equipo investigador.
- Identificar y reclutar a los participantes de los estudios, asegurándose de que cumplan los criterios de inclusión y exclusión establecidos en el protocolo.
- Contactar con los participantes de los estudios clínicos, organizar las visitas y coordinarse con otros servicios.
- Coordinar el uso de instalaciones, equipo y suministros necesarios para la realización de los estudios clínicos.
- Apoyo al personal de enfermería y colaborar con los miembros del equipo de investigación para garantizar el buen desarrollo de los estudios.
- Preparar y gestionar el material necesario para incorporar los monitores continuos de glucosa y los monitores de actividad física
- Controlar las visitas y procedimientos establecidos en el protocolo de cada estudio, incluyendo las pruebas diagnósticas y las extracciones analíticas.
- Recoger, registrar y almacenar los datos de los estudios de forma precisa y segura. Esto incluye la gestión de bases de datos y la garantía de la integridad y calidad de los datos, evitando cualquier violación del protocolo.
- Ofrecer soporte técnico a los participantes de los estudios sobre monitorización continua de glucosa y monitores de actividad física.
- Supervisar a los participantes del estudio e informar de los eventos adversos graves en colaboración con el investigador/a principal.
- Velar por cumplir los compromisos establecidos en los estudios (número de pacientes incluidos, fechas límite, etc.) e informar al jefe de grupo sobre los avances, incidencias y dudas en las reuniones semanales de seguimiento clínico.
- Mantener y archivar de forma sistemática la documentación generada durante el estudio.
- Revisar y notificar a la gestora de los proyectos del grupo de investigación sobre:
 - Actualización del número de pacientes incluidos en los estudios.
 - Control de las resonancias magnéticas realizadas en cada uno de los estudios.

- Control trimestral del saldo de los teléfonos móviles y del material fungible de los monitores continuos de glucosa (sensores y transmisores), para efectuar las recargas y/o compras necesarias del material fungible.

Requisitos a cumplir:

- Titulación universitaria (diplomado/grado/licenciado) en Ciencias de la Salud o de la Vida o similares.
- Idiomas: catalán y Castellano: Nativo (C1) e inglés: nivel medio-alto.

–

Se valorará:

Competencias técnicas y básicas (60 puntos):

- Formación complementaria en monitorización de ensayos clínicos y/o relacionado con la investigación clínica (15 puntos).
- Experiencia laborable mínima de un año relacionada con las áreas y tareas descritas y/o en estudios de investigación, preferiblemente sobre enfermedades metabólicas, nutrición, obesidad (20 puntos).
- Experiencia en comunicación y trato con participantes en estudios de investigación (10 puntos).
- Experiencia en manejo de bases de datos de estudios clínicos y conocimientos informáticos en cuanto al mantenimiento y explotación de bases de datos (dominio del R y/o SPSS) (5 puntos).
- Experiencia laboral en equipos multidisciplinares dentro del marco de la investigación y clínica (5 puntos).
- Conocimientos en Buena Práctica Clínica (5 puntos).

Competencias transversales (40 puntos):

- Integridad y compromiso con la Institución (7 puntos).
- Capacidad de análisis (6 puntos).
- Orden y calidad (7 puntos).
- Orientación al cliente (7 puntos).
- Orientación a resultados (6 puntos).
- Capacidad resolutoria (7 puntos).

Se ofrece:

- Incorporación prevista: Inmediata – septiembre 2024
- Jornada: Completa (40 h/semana).
- Horario: De 8h a 17h con flexibilidad.
- Duración prevista: 1 año, con posibilidad de continuar.
- Las retribuciones brutas anuales inherentes a la plaza objeto de la presente convocatoria, serán fijadas en función de la experiencia aportada y las aptitudes de los candidatos. Para más información, consultar la matriz retributiva de IDIBGI al siguiente [enlace](#).
- La entidad ofrece medidas para favorecer la conciliación entre la vida laboral, familiar, personal y la igualdad de género: Flexibilidad horaria, Política interna de Teletrabajo, Desarrollo profesional y formación, Plan de Igualdad, etc.

Presentación de Solicitudes:

Rellenar el [formulario](#), incluido el apartado de Carta de Presentación, adjuntando el Currículum Vitae y la documentación acreditativa de los méritos expuestos y la titulación obtenida.

Se podrá requerir la documentación acreditativa de los requisitos para realizar las comprobaciones que se consideren oportunas. En todo caso, la persona que sea seleccionada tendrá que aportar esta documentación para verificar la veracidad de la información del CV antes de proceder a la contratación.

Más información sobre los procedimientos de selección: www.idibgi.org o en el siguiente [enlace](#).

Plazo Presentación:

Desde la publicación de esta convocatoria hasta 7 de agosto de 2024.

La contratación se efectuará según lo previsto en el artículo 15 del Real Decreto Legislativo 2/2015, de 23 de octubre, por el que se aprueba el Texto Refundido de la Ley del Estatuto de los Trabajadores; así como de conformidad con las disposiciones del Real Decreto 2720/1998, de 18 de diciembre, y de la Ley 12/2001, de 9 de julio, en lo que resulte de aplicación.

Se tiene en cuenta el principio de igualdad de trato entre hombres y mujeres, de acuerdo con el artículo 14 de la Constitución Española, la Directiva 2006/54/CE del Parlamento Europeo y del Consejo, la Ley Orgánica 3/2007, de 22 de marzo, y la Ley 17/2015, de 21 de julio, para la igualdad efectiva de mujeres y hombres.

IDIBGI garantiza la accesibilidad universal de las personas con discapacidad según el Real Decreto Legislativo 1/2013, de 29 de noviembre, por el que se aprueba el Texto Refundido de la Ley General de derechos de las personas con discapacidad y de su inclusión social, de acuerdo con el artículo 35 y siguientes, así como con el artículo 59 del 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.

ANNOUNCEMENT REF.: 038-2024

BASES OF THE CALL.

POSITION ANNOUNCED.

GIRONA BIOMEDICAL RESEARCH INSTITUTE DR. JOSEP TRUETA (IDIBGI) opens the selection process to cover one job position to be part of the Nutrition, Eumetabolism and Health research group led by Dr. Fernández- Real, to be part of the research project "GMBCrossTalk-Food: Involvement of the gut microbiota-brain cross talk in the loss of eating control", **with official code HR22-00737 financed by Fundació La Caixa**, in the following professional category:

Functions to be developed:

- Provide support and prepare, under supervision, the necessary documentation to request approvals from the local Ethics Committee, as well as manage the studies updates in case of protocol amendments, including collecting signatures on the documents and submitting them to the research team.
- Identify and recruit studies participants, ensuring that they meet the inclusion and exclusion criteria set out in the protocol.
- Contact clinical trials participants, organise visits and liaise with other services.
- Coordinate the use of facilities, equipment and supplies necessary for the conduct of the clinical trial.
- Support the nursing staff and collaborate with members of the research group to guarantee the successful development of the studies.
- Prepare and manage the material necessary to incorporate the continuous glucose monitors and physical activity monitors.
- Control the visits and procedures established in the protocol for each study, including diagnostic tests and analytical extractions.
- Collect, record and store studies data accurately and securely. This includes database management and ensuring the integrity and quality of the data, avoiding any violation of the protocol.
- Provide technical support to studies participants on continuous glucose monitoring and physical activity monitors.
- Supervise studies participants and report serious adverse events in collaboration with the principal investigator.
- Ensure compliance with the commitments established in the studies (number of patients included, deadlines, etc.) and inform the group leader about progress, incidents and doubts in the weekly clinical follow-up meetings.
- Maintain and systematically file the documentation produced during the study.
- Review and notify the research group's project manager of:
 - Updating of the number of patients included in the studies.
 - Control of the MRIs taken in each of the studies.
 - Quarterly control of the balance of mobile phones and consumables for continuous glucose monitors (sensors and transmitters), in order to make the necessary recharges and/or purchases of consumables.

Requirements of the candidates:

- University degree in Health or Life Sciences or similar.
- Languages: Catalan and Spanish: Native (C1) and English: medium-high level.

It will be valued:

Technical and basic skills (60 points):

- Complementary training in monitoring clinical trials and/or related to clinical research (15 points).
- Minimum work experience of one year related to the areas and tasks described and/or in research studies, preferably on metabolic diseases, nutrition, obesity (20 points).
- Experience in communication and dealing with participants in research studies (10 points).
- Experience in managing clinical study databases and computer knowledge regarding the maintenance and exploitation of databases (mastery of R and/or SPSS) (5 points).
- Work experience in multidisciplinary teams within the framework of research and clinical practice (5 points).
- Knowledge of Good Clinical Practice (5 points).

Transversal skills (40 points):

- Integrity and commitment to the Institution (7 points)
- Analysis capacity (6 points)
- Order and quality (7 points)
- Customer orientation (7 points)
- Results orientation (6 points)
- Resolution capacity (7 points)

We offer:

- Expected incorporation: Immediately – September 2024
- Week: Full time (40h/week)
- From 8 a.m. to 5 p.m. with a flexible schedule
- Expected duration: 1 year, with possibility to continue.
- The annual gross remuneration inherent to the vacancy subject to this call, will be determined based on the experience provided and the skills of the candidates. For further information, please consult the IDIBGI remuneration matrix at the following [link](#).
- The organization offers measures to promote the conciliation between work, family, personal life and gender equality: Flexibility of hours, Internal Telework Policy, Professional Development and Training, Equality Plan, etc.

Submission of Applications:

Fill in the [form](#), including the Letter of Introduction section, attaching the Curriculum Vitae and the documentation accrediting the merits and qualifications obtained.

Documents accrediting the requirements may be requested in order to carry out the checks considered appropriate. In any case, the person selected will have to provide this documentation to verify the veracity of the information in the CV before proceeding with the recruitment.

More information on selection procedures: www.idibgi.org or at the following [link](#).

Terms:

From the publication of this call until 7th August, 2024.

The recruitment will be carried out in accordance with the provisions of article 15 of Royal Legislative Decree 2/2015, of October 23, which approves the Consolidated Text of the Workers' Statute Law; as well as in accordance with the provisions of Royal Decree 2720/1998, of December 18, and Law 12/2001, of July 9, as applicable.

The principle of equal treatment between men and women is taken into account, in accordance with article 14 of the Spanish Constitution, Directive 2006/54/EC of the European Parliament and of the Council and the provisions of Organic Law 3/2007, of March 22, and Law 17/2015, of July 21, for the effective equality of women and men.

IDIBGI guarantees universal accessibility for people with disabilities according to Royal Legislative Decree 1/2013, of November 29, which approves the Consolidated Text of the General Law on the rights of people with disabilities and their social inclusion, in accordance with article 35 and following, as well as with article 59 of Royal Legislative Decree 5/2015, of October 30, which approves the Consolidated Text of the Law of the Basic Statute of Public Employees.

Salt, a 24 de juliol de 2024.

Sra. Anna Ribas

Gerent/Gerente/Manager