

OFERTA DE EMPLEO / JOB OFFER

Título	Title
Médico Coordinador/a de investigación clínica asociado a unidad de Inmunización de Medicina Preventiva en Hospital Universitario Fundación Jiménez Díaz.	Clinical Research Coordinator associated with the Immunization Unit of Preventive Medicine at the Hospital Universitario Fundación Jiménez Díaz.
Descripción de la oferta	Offer description
- Investigación en el área de enfermedades inmunoprevenibles y emergentes - Grupo de Investigación de Medicina Preventiva - IP: Helena Moza Moríñigo En resumen, un médico coordinador en investigación: Gestiona solicitudes de proyectos, estudios, ensayos clínicos, becas, en relación a la investigación relacionada con la actividad asistencial: Esto incluye contacto con los promotores y desarrolladores de proyectos nacionales e internacionales. Actividad clínica: Participa como Clínico responsable y médico tratante en los estudios en desarrollo. Gestiona las actividades diarias de los estudios clínicos: Esto incluye reclutamiento de pacientes, gestión de datos, cumplimiento de protocolos y comunicación con el investigador principal y promotores. Relación directa con el CEIC. Coordina el equipo de investigación: Asegura que todas las partes del estudio estén coordinadas y trabajando juntas de manera eficiente. Mantiene y desarrolla acuerdo con centros colaboradores. Supervisa el cumplimiento de los protocolos y regulaciones: Garantiza que el estudio se lleve a cabo de acuerdo con las normas éticas y legales. Protege la seguridad y bienestar de los participantes: Asegura que los pacientes sean informados adecuadamente y que su seguridad sea prioritaria. Puede realizar tareas administrativas: Como la coordinación de citas, la gestión de documentos y la comunicación con otras partes interesadas. ¿Qué hace un médico coordinador en investigación? Solicitud y seguimiento de de proyectos. Recluta y selecciona participantes: Identifica y contacta a pacientes que cumplan con los criterios de inclusión del estudio.	- Research in the area of immunopreventable and emerging diseases - Preventive Medicine Research Group - PI: Helena Moza Moríñigo Manages requests for projects, studies, clinical trials, grants, in relation to research related to healthcare activity: this includes contact with promoters and developers of national and international projects. Clinical: Participates as responsible clinician and attending physician in the studies under development. Manages the daily activities of the clinical studies: This includes patient recruitment, data management, protocol compliance and communication with the principal investigator and sponsors. Contact with the IRB. Coordinates the research team: Ensures that all parts of the study are coordinated and working together efficiently. Maintains and develops agreements with collaborating centers. Oversees compliance with protocols and regulations: Ensures that the study is conducted in accordance with ethical and legal standards. Protects the safety and well-being of participants: Ensures that patients are adequately informed and that their safety is a priority. May perform administrative tasks: Such as coordinating appointments, managing documents and communicating with other stakeholders. What does a coordinating physician do in research? Project application and follow-up. Recruits and selects participants: Identifies and contacts patients who meet study inclusion

OFERTA DE EMPLEO / JOB OFFER

- | | |
|---|--|
| <ul style="list-style-type: none"> • Coordina las visitas de los participantes: Organiza las citas, explica los procedimientos y recopila información. • Atención a los pacientes incluidos en los proyectos de investigación: Seguimiento clínico acorde al protocolo • Recopila y gestiona datos: Asegura que los datos del estudio se recopilen y almacenen de forma precisa y confidencial. • Supervisa el cumplimiento de los protocolos: Verifica que todos los procedimientos se lleven a cabo de acuerdo con el protocolo del estudio. • Mantiene una comunicación fluida: Se comunica con el investigador principal, el equipo de investigación, los patrocinadores y los participantes. • Participa en la preparación de informes: Ayuda al investigador principal a preparar informes de progreso, resultados y publicaciones. | <ul style="list-style-type: none"> • Coordinates participant visits: Arranges appointments, explains procedures and collects information. • Attention to patients included in research projects: Clinical follow-up according to protocol. • Collects and manages data: Ensures that study data is collected and stored accurately and confidentially. • Oversees protocol compliance: Verifies that all procedures are carried out in accordance with the study protocol. • Maintains fluid communication: Communicates with principal investigator, research team, sponsors and participants. • Participates in the preparation of reports: Assists the principal investigator in the preparation of progress reports, results and publications. |
|---|--|

Perfil investigador/Researcher Profile		Otro perfil /Other profile	
First Stage Researcher (R1)		Technical	X
Recognised Researcher (R2)	X	Administrative	
Established Researcher (R3)		Other	
Leading Researcher (R4)			

Ref. Proyecto / Reference Number	00200300017 UIC MEDPREVENT			
Is the job funded through a EU Research Framework Programme?	YES		NO	

OFERTA DE EMPLEO / JOB OFFER

Tipo de contrato/Type of contract		Tipo de jornada/Job Status		Jornada / Hours Per Week
Permanente/Permanent		Jornada completa/Full-time	X	40
Temporal/Temporaly	X	Jornada parcial/Part-time		

Fecha prevista de incorporación/Envisaged Job Starting Date	01/05/2025
Duración del contrato/Duration of the contract	INDEFINIDO

Plazo de presentación/Application Deadline	28/04
Email a remitir candidatura/Application Email	Helena.moza@quironsalud.es

Requisitos mínimos	Skills/Qualifications
Los candidatos deben ser médicos especialistas en Medicina Familiar y Comunitaria, con capacidad para hacer valoración y seguimiento clínico de pacientes, con experiencia en desarrollo y participación en Ensayos clínicos y otros estudios de investigación, así como experiencia y formación específica en enfermedades inmunoprevenibles y emergentes. • Lda en Medicina. • Especialidad de medicina Familiar y Comunitaria • Experiencia constatable en proyectos de investigación.	Candidates must be specialists in Family and Community Medicine, with the ability to perform clinical assessment and follow-up of patients, with experience in the development and participation in clinical trials and other research studies, as well as experience and specific training in immunopreventable and emerging diseases. - Degree in Medicine. - Family and Community Medicine. - Proven experience in research projects.
Español/ Inglés.	Spanish/ English
Otros requisitos obligatorios	Other mandatory requirements
Requerimientos específicos para valorar	Specific Requirements
Se valorará positivamente el desarrollo de parte de su actividad clínica compartido entre actividad asistencial e investigadora, así como la formación y experiencia específica en Medicina Tropical.	It will be positively valued the development of part of their clinical activity shared between assistance and research activity, as well as specific training and experience in Tropical Medicine.

OFERTA DE EMPLEO / JOB OFFER

Información adicional/ Additional info

Beneficios asociados al puesto	Benefits
Salario: 26.900 € Salario bruto anual El IISFJD ofrece a sus empleados diferentes plataformas y servicios de apoyo a la investigación, así como espacios para impulsar el desarrollo de sus actividades, en un entorno profesional, diverso e inclusivo. El IISFJD tiene implantadas iniciativas y herramientas destinadas a la promoción y desarrollo de sus profesionales, independientemente de su edad, discapacidad, género, nacionalidad, raza, religión u orientación sexual El IISFJD dispone de medidas encaminadas a la conciliación entre la vida familiar y la profesional, y la posibilidad de un horario flexible de trabajo.	Salary: 26.900 € gross per year. The IIS-FJD offers its employees different platforms and research support services, as well as spaces to promote the development of their activities, in a professional diverse and inclusive environment. The IIS-FJD has implemented initiatives and tools aimed at promoting and developing its professionals, regardless of their age, disability, gender, nationality, race, religion or sexual orientation. The IIS-FJD has measures aimed at reconciling and professional life, and the possibility of a flexible work schedule.
Criterios de valoración	Elegibility criteria
Helena.moza@quironsalud.es. CV	Helena.moza@quironsalud.es. CV
Proceso de selección	Selection process
El proceso de selección tendrá las siguientes fases: 1º. Selección de admitidos, según cumplimiento de requisitos mínimos exigibles. 2º. Valoración de candidatos admitidos, según requisitos específicos valorables por una Comisión de Selección, presidida por el responsable científico del proyecto/grupo. 3º Podrá realizarse entrevista a los candidatos con la mejor evaluación de mérito. 4º Selección del candidato.	The selection process will have the following phases: 1st. Selection of admitted, according to compliance with minimum requirements. 2nd. Evaluation of admitted candidates, according to specific requirements valued by a Selection Commission, chaired by the scientific manager of the project/group. 3rd. The candidates with the best evaluation of merit may be interviewed. 4th. Candidate Selection.

Comisión de Selección	Selection Committee
Indicar la composición de la Comisión de Selección. - Presidencia. Helena Moza Moríñigo(M^a Dolres Martín Ríos. Responsable del Servicio. - Vocal: Marta Blanco Fernández - Secretaría: Iris Cañamares	Indicate the composition of the Selection Committee. - Chairmanship. PI/ Head of the Service. - Member: Member to be appointed by the PI independent of his research group. - Secretary: Iris cañamares

Comentarios adicionales	Additional comments
...	...

Información adicional	Additional information
La contratación del personal investigador y técnico realizada por parte del IIS-FJD sigue los principios de la política OTM-R establecida en la Carta Europea del Investigador: Contratación transparente, abierta y basada en méritos. (Disponible en: https://www.fjd.es/iis-fjd/es/estrategia-hrs4r)	The recruitment of research and technical staff by the IIS-FJD follows the principles of the OTM-R policy set out in the European Charter for Researchers: Transparent, open and merit-based recruitment. (Available at: https://www.fjd.es/iis-fjd/es/estrategia-hrs4r).