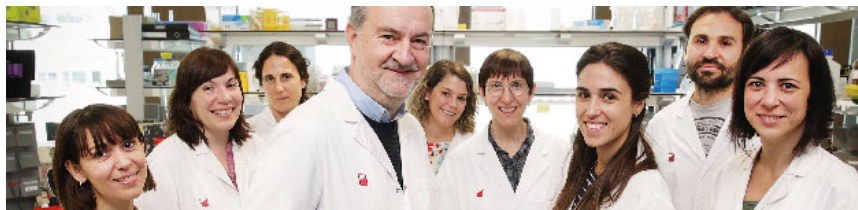


Nom del lloc de treball: Oferta pública ID 5881: Facultatiu/va Coordinador R+D+i del Banc de sang i Teixits (50022234)



De les **persones**,
per a les **persones**

El Banc de Sang i Teixits és l'empresa pública del Departament de Salut de la Generalitat de Catalunya que té com a missió garantir l'abastament i el bon ús de sang i teixits a Catalunya, essent el centre de referència en immunologia diagnòstica i de desenvolupament de teràpies avançades.

Volem ser una organització:

- Innovadora, que avança cap a la consolidació d'un model sostenible d'excel·lència que actua internacionalment i que és referent en els àmbits de la donació de sang, teixits, diagnòstic biològic i teràpies avançades.
- Amb esperit de servei, oberta i propera a la societat, que genera confiança
- Basada en el coneixement, amb una cultura estimulant i un equip humà cohesionat i compromès.

Missió

Coordinar i supervisar totes les activitats de recerca relacionades amb els diferents bancs de teixits d'acord a la legislació vigent i els procediments operatius, amb l'objectiu de portar a terme els diferents projectes del BT amb una màxima qualitat del servei.

Responsabilitats i funcions principals

- Identificació d'oportunitats (personal, finançament, partners,...) conjuntament amb Director Científic BT:
 - o Identificar oportunitats de millora grups recerca establerts i oportunitats de relació amb nous Instituts de Recerca o investigadors
 - o Identificar, avaluar i interaccionar amb potencials col·laboradors
 - o Identificar necessitats de personal
 - o Identificació convocatòries competitives pels diferent projectes recerca
- Gestió dels diferents projectes de recerca:
 - o Gestió dels Instituts de Recerca (documental grup recerca, documental projectes, seguiment pressupostos projectes, transferències anuals projectes, personal investigador)
 - o Anàlisi i proposta distribució personal investigador als diferents projectes conjuntament amb el Director Científic BT, i seguiment estat contractual
 - o Selecció nou personal investigador sol·licitat conjuntament amb Coordinador Científic BT, i gestió sol·licitud.
 - o Gestió Serveis Científic-Tècnics dels diferents projectes
 - o Seguiment sol·licituds CEIM diferents projectes
 - o Interlocució amb les diferents àrees de suport del BST
- Seguiment projectes de recerca:
 - o Seguiment estat aplicació a les diferents convocatòries competitives
 - o Seguiment operacional "labmeeting" amb l'equip investigador tècnic
 - o Seguiment projectes de recerca amb Director Científic BT
 - o Reporting mensual a Director i Cap Assistencial BT i mensual a Comitè Direcció BT, conjuntament amb Director Científic BT
 - o Seguiment despeses recerca amb control de gestió i reporting mensual a Comitè Direcció BT
- Comitè Científic Intern BST (en substitució quan procedeixi del Director Científic BT):
 - o Representació del BT al Comitè Científic Intern del BST
 - o Reportar a Comitè Direcció BT els temes tractats
 - o Redacció memòria científica anual del BT
- Garantir que es dona la formació inicial i continuada necessària per al personal al seu càrrec i que la formació s'adequa a les necessitats.
- Supervisió dels diferents processos desenvolupats abans de la transferència a l'àrea assistencial.
- Complir amb les funcions que estableix el Manual de Prevenció, Qualitat i Medi ambient.

Formació reglada

- Grau Ciències de la Salut
- Nivell C de català

Competències

Desenvolupament del Equip
 Gestió del canvi i Innovació
 Lideratge i Influència
 Rígor, Planificació i Coordinació
 *Iniciativa i Orientació a Resultats
 ***Vocació de Servei
 **Treball en Equip
 Assertivitat i Gestió Conflictes
 Impulsor del Coneixement

Mèrits a valorar

- Proves tècniques
- Proves competèncials i valoració de la formació i experiència (segons barems publicats)

Oferim

Oferim un lloc de treball amb les següents característiques:

- Lloc de treball: Oferta pública ID 5881: Facultatiu/va Coordinador R+D+i del Banc de sang i Teixits (50022234)
- Centre de treball del Banc de Sang i Teixits ubicat a Barcelona

- Detalls de jornada:
 - % Jornada: 100,00
 - Torn: Partit
 - Horari Específic: 8-17 hores
- Durada del contracte: indefinit
- Retribució: Segons normativa vigent

Procés de selecció

Fase 1: Comprovació de l'adequació al requisits especificats a la convocatòria.

Fase 2: Avaluació Mèrits – proves de coneixements (1a part):

Prova de coneixements

Accediran a la Fase 3 les persones que obtinguin un resultat mínim del 70% en la Fase 2.

Fase 3: Avaluació Mèrits - proves competencials, formació i experiència (2a part)

Proves competencials

Valoració de la formació i l'experiència acreditades (segons les bases publicades)

El candidat amb la major puntuació total es presentarà al Tribunal Qualificador com a candidat per adjudicar el lloc de treball objecte de la convocatòria, sempre i quan obtingui un resultat mínim del 60% en el conjunt de les fases del procés.

Temari

Directives Europees:

◦ DIRECTIVE 2004/23/EC OF THE EUROPEAN PARLIAMENT AND OF THE COUNCIL

of 31 March 2004 on setting standards of quality and safety for the donation, procurement, testing, processing, preservation, storage and distribution of human tissues and cells

◦ COMMISSION DIRECTIVE 2006/17/EC of 8 February 2006 implementing Directive 2004/23/EC of the European Parliament and of the Council as regards

certain technical requirements for the donation, procurement and testing of human tissues and cells

◦ COMMISSION DIRECTIVE 2006/86/EC of 24 October 2006 implementing Directive 2004/23/EC of the European Parliament and of the Council as regards traceability

requirements, notification of serious adverse reactions and events and certain technical requirements for the coding, processing, preservation, storage and distribution of

human tissues and cells

◦ DIRECTIVE 2010/45/EU OF THE EUROPEAN PARLIAMENT AND OF THE COUNCIL of 7 July 2010 on standards of quality and safety of human organs intended for

Transplantation

◦ COMMISSION DIRECTIVE (EU) 2015/565 of 8 April 2015 amending Directive 2006/86/EC as regards certain technical requirements for the coding of human tissues and

cells

◦ DIRECTIVE 2001/83/EC OF THE EUROPEAN PARLIAMENT AND OF THE COUNCIL of 6 November 2001 on the Community code relating to medicinal products for

human use

◦ REGULATION (EC) No 1394/2007 OF THE EUROPEAN PARLIAMENT AND OF THE COUNCIL

of 13 November 2007 on advanced therapy medicinal products and amending Directive 2001/83/EC and Regulation (EC) No 726/2004

◦ COMMISSION DIRECTIVE 2009/120/EC of 14 September 2009

amending Directive 2001/83/EC of the European Parliament and of the Council on the Community code relating to medicinal products for human use as regards advanced

therapy medicinal products

◦ COMMISSION DIRECTIVE (EU) 2015/566 of 8 April 2015 implementing Directive 2004/23/EC as regards the procedures for verifying the equivalent standards of quality

and safety of imported tissues and cells.

Temari

Legislació espanyola

Real Decreto-ley 9/2014, de 4 de julio, por el que se establecen las normas de calidad y seguridad para la donación, la obtención, la evaluación, el procesamiento, la preservación, el almacenamiento y la distribución de células y tejidos humanos y se aprueban las normas de coordinación y funcionamiento para su uso en humanos.

◦ Real Decreto 477/2014, de 13 de junio, por el que se regula la autorización de medicamentos de terapia avanzada de fabricación no industrial

◦ LEY 14/2007, de 3 de julio, de Investigación biomédica.

◦ Real Decreto 1716/2011, de 18 de noviembre, por el que se establecen los requisitos básicos de autorización y funcionamiento de los biobancos con fines de investigación biomédica y del tratamiento de las muestras biológicas de origen humano, y se regula el funcionamiento y la organización del Registro nacional de biobancos para investigación biomédica.

◦ Orden ECC/1404/2013, de 28 de junio, por la que se modifica el anexo del Real Decreto 1716/2011, de 18 de noviembre, por el que se establecen los requisitos básicos de autorización y funcionamiento de los biobancos con fines de investigación biomédica y del tratamiento de las muestras biológicas de origen humano, y se regula el funcionamiento y la organización del Registro nacional de biobancos para investigación biomédica.

◦ Decreto 234/2013, de 15 de octubre, por el que se regulan la autorización para la constitución y funcionamiento de los biobancos con fines de investigación biomédica en Catalunya y de la Red Catalana de Biobancos.

◦ Real Decreto 1090/2015, de 4 de diciembre, por el que se regulan los ensayos clínicos con medicamentos, los Comités de Ética de la Investigación con medicamentos y el Registro Español de Estudios Clínicos.

◦ Reglamento (UE) 2016/679 del Parlamento Europeo y del Consejo por la Protección de las personas físicas en lo que respecta al tratamiento de datos personales ya la libre circulación de estos datos y por el que se deroga la Directiva 95/46/CE (Reglamento general de protección de datos).

◦ Ley Orgánica 3/2018, de 5 de diciembre, de Protección de Datos Personales y garantía de los derechos digitales.

Temari

Normes de Correcta Fabricació

- Good Tissue Practices <http://goodtissuepractices.eu/>

- Guide to the quality and Safety of tissues and cells for human application (contingut gratuït <https://www.edqm.eu/en/organs-tissues-and-cells-technical-guides>)

- Metodología básica en Investigación Clínica

◦ Paradigmes en recerca: investigació quantitativa i qualitativa.

◦ Visió general del procés d'investigació: Objectius, Hipòtesis, Definicions operatives, Integració en un marc teòric.

◦ Desenvolupament pre clínic.

◦ Desenvolupament clínic: fases. Post autorització. Bio-marcadors i variables subrogades.

◦ Models: proves de cribratge, bioassajos, simulacions.

◦ Validesa (predictiva, aparent i de constructe)

◦ Conceptes: Eficàcia, Efectivitat, Eficiència i Efectisme.

◦ Fonts d'informació científica: MEDLINE, EMBASE, altres BBDD. Metacercadors

◦ Criteris i eines per una cerca eficient.

◦ Dissenys: estudi de cohorts, de casos i controls, de prevalença, experimentals

◦ Mesures de freqüència i associació

◦ Validesa interna i externa

◦ Tècniques de mostreig

◦ Càlcul de la mida mostral.

◦ Mètodes de recollida d'informació

◦ Qualitat de les mesures

◦ Selecció i definició de variables

◦ Escales de mesura

◦ Validació: validesa i fiabilitat

- Metodologia de gestió per projectes

Termini de presentació

El termini de presentació serà fins el 11 de març de 2021. Els currículums que arribin fora de termini no es tindran en compte .

Recorda revisar els següents documents abans de sol·licitar la vacant:

- Bases generals convocatòries d'oferta pública disponible en la web del Banc de Sang i Teixits.
-

