

# CONVOCATORIA PÚBLICA PARA LA CONTRATACIÓN DE UN/A STUDY COORDINATOR EN LA FUNDACIÓN DE LA C.V. HOSPITAL PROVINCIAL DE CASTELLÓN (Ref. FHPCS 03/ 2023)

La Fundación de la C.V. Hospital Provincial de Castellón es una entidad de titularidad pública, sin ánimo de lucro, con personalidad jurídica propia y plena capacidad de obrar, bajo la tutela del Protectorado que ejerce la Generalitat Valenciana. Su objeto fundacional es la investigación, el estudio, la formación y preparación en la lucha contra el cáncer, el avance de las técnicas e investigaciones oftalmológicas, así como la formación y avance en materia de salud mental, a través de su colaboración con el Consorcio Hospitalario Provincial de Castellón.

#### **RESUELVE**

Convocar un proceso de selección para la contratación UN/A STUDY COORDINATOR en régimen de concurrencia competitiva, para desarrollar labores de ensayos clínicos del Servicio de Oncología Médica. La contratación se realiza con cargo a la Bolsa de Oncología Médica del Consorcio Hospitalario Provincial de Castellón BOL0030, gestionada por la Fundación CV Hospital Provincial de Castellón, cuyo responsable es el doctor Alfredo Sánchez, Jefe Servicio Oncología Médica.

La contratación del STUDY COORDINATOR estará ligada a las líneas de investigación y ensayos clínicos que figuran en el anexo.

# CONDICIONES DE CONTRATACIÓN

- -Régimen jurídico: Contratación de tiempo determinado vinculado al apoyo de las líneas de investigación de los ensayos clínicos anexados.
- Duración prevista 18 meses (duración estimada de la fase de reclutamiento activo) Período de prueba: 60 días
- Categoría profesional: Study Coordinator
- -Jornada a tiempo completo
- -Retribución bruta anual: 27.522€
- -Lugar de trabajo: Fundación Hospital Provincial Castellón, Avda. Doctor Clara 19, 12002 Castellón.

### **FUNCIONES**

- · Coordinación de estudios de investigación clínica en todo su proceso y procedimientos: programación y preparación de visitas, consentimientos, cuestionarios de calidad de vida, trámites administrativos, etcétera.
- · Gestión, coordinación, procesamiento y envío de muestras del estudio.
- · Cumplimentación del Cuaderno de Recogida de datos de los estudios que coordine.
- · Resolución de las preguntas generadas en el CRD en el menor plazo posible.
- · Identificar pacientes del centro candidatos al estudio.
- · Comunicación y seguimiento de efectos adversos graves.
- · Mantenimiento del archivo del investigador
- · Preparación y atención a las visitas de inicio, tratamiento y seguimiento, monitorización, auditorías, inspecciones, etcétera.
- · Persona de contacto con el promotor y el monitor del estudio en relación a las tareas de coordinación.
- · Colaboración y soporte en la gestión, puesta en marcha y organización de estudios clínicos propios del centro
- · Grabación y envío de pruebas de imagen para revisión centralizada.



- · Soporte al personal investigador
- · Coordinación con otros Servicios necesarios para el desarrollo del ensayo y con otras instituciones que puedan referir pacientes o grupos de investigación
- En función de las competencias de la titulación: exploración, toma de constantes, obtención de muestras biológicas a los pacientes de ensayo y administración de tratamientos.
- Cumplimiento y mantenimiento de los Procedimentos Normalizados de Trabajo de la Unidad de ensayos
- · Elaboración de programa de Calidad de la Unidad para obtención de certificación oficial

## **REQUISITOS DE LOS SOLICITANTES**

Para ser admitidos a la selección, será necesario que las candidaturas reúnan todos los requisitos indispensables a la fecha de terminación del plazo de solicitudes.

Requisitos indispensables	Baremación
Licenciatura / Grado en Ciencias de la Salud o equivalente	
Méritos Valorables	
Experiencia acreditada como Study coordinator	20 puntos
Master relacionado con investigación clínica	15 puntos
Experiencia con bases de historias clínicas: ORION, KEWAN	10 puntos
Experiencia en manejo de plataformas especificas de ensayosclínicos: IVRS, iMEDIDATA, CLINPHONE, ALMAC, etc	10 puntos
Posesión de Certificado IATA	5 puntos
Formación en Buenas Prácticas Clínicas	10 puntos
Nivel de inglés acreditado (B1- 2 puntos, B2- 5 Puntos, C1- 10 puntos)	10 puntos
Entrevista personal	20 puntos
TOTAL PUNTUACIÓN	100 puntos

### FORMALIZACIÓN DE LAS SOLICITUDES

Las candidaturas deberán remitir una carta de presentación, curriculum vitae, expediente académico con nota media y documentación acreditativa de los requisitos y méritos valorables a la dirección de e-mail formacion.fundacion@hospitalprovincial.es

El plazo para la formalización de solicitudes será de 10 días naturales contados a partir del siguiente al de la publicación de la convocatoria en la página Web de la Fundación, de 17 a 26 de mayo (ambos inclusive).

# PROCESO DE SELECCIÓN

El proceso de selección se realizará en dos fases:

-Primera fase: Valoración Currículum Vitae y experiencia profesional.

Finalizada la primera fase, se hará pública a través de la página web <u>www.fundacionhospitalprovincial.es</u> y el tablón de anuncios de la Fundación el listado de personas seleccionadas para pasar a la segunda fase.



-Segunda fase: Entrevista personal

Concluido el proceso de selección se publicará la lista definitiva del candidato/a seleccionado/a.

# COMISIÓN DE EVALUACIÓN

- -Dr. Alfredo Sánchez, Jefe Servicio Oncología Médica Consorcio Hospitalario Provincial Castellón.
- -Dr. Eduardo Martínez, Coordinador de Investigación y Docencia Consorcio Hospitalario Provincial Castellón.
- -Dr. Carlos Ferrer, Director General Fundación Hospital Provincial.
- -Da. María José Madrid, Administradora General Fundación Hospital Provincial.
- -Da. Regina Romero, Monitora ensayos clínicos Consorcio Hospitalario Provincial de Castellón.

La comisión de evaluación podrá recabar la colaboración y asesoramiento de personas externas expertas en la materia objeto del puesto ofertado

#### Protección de datos

En cumplimiento de la normativa vigente en materia de protección de datos (Reglamento General de Protección de Datos UE 2016/679, RGPD, y Ley Orgánica 3/2018 de Protección de Datos de Carácter Personal y Garantía de los Derechos Digitales, LOPDGDD) le informamos que el responsable del tratamiento es la FUNDACION CV HOSPITAL PROVINCIAL DE CASTELLON, y utilizará los datos solicitados para gestionar sus convocatorias públicas de empleo a través de sus resoluciones oficiales. Los datos no serán cedidos a terceros, salvo por mandato legal, o en cumplimiento de obligaciones legales. Los datos serán conservados durante el tiempo necesario para cumplir con la finalidad para la que se recabaron y para determinar las posibles responsabilidades que se pudieran derivar de dicha finalidad y del tratamiento de los datos. El tratamiento de los datos está basado en su autorización voluntaria, así como el cumplimiento de normativas (como la Ley del Procedimiento Administrativo Común de las Administraciones Públicas). Puede ejercer sus derechos de acceso, rectificación, oposición, supresión, limitación, portabilidad y no ser objeto de decisiones individuales automatizadas en la dirección rgpd.fundacion@fundacionhospitalprovincial.es. Podrá requerirse documentación que acredite la identidad del solicitante (copia del anverso del Documento Nacional de Identidad, o equivalente). El plazo de respuesta máximo será de 30 días desde su recepción, pudiendo prorrogarse como máximo por un plazo de 2 meses siempre que sea necesario. En cualquier caso, puede solicitar la tutela de la Agencia Española de Protección de Datos a través de su página web. Los datos personales tratados durante la prestación de los servicios quedarán sujetos al deber de confidencialidad del artículo 5.1.f RGPD y el artículo 5 LOPDGDD. Puede contactar con nuestro delegado de protección de datos en la misma dirección de correo electrónico.



# **ANEXO**

Título	Nombre	IP	Patología
MAMA			
Ensayo clínico fase II de la combinación de palbociclib, trastuzumab, y terapia endocrina, en pacientes con cáncer de mama localmente avanzado o metastásico HER2 positivo previamente tratado.		Eduardo Martínez de Dueñas	Mama
Estudio de fase II, aleatorizado, abierto, de 2 brazos de tratamiento de abemaciclib en combinación con terapia endocrina (letrozol o fulvestrant) con o sin un ciclo corto de quimioterapia de inducción con paclitaxel como tratamiento de primera línea en pacientes con cáncer de mama HR positivo/HER2 negativo localmente avanzado e irresecable o metastásico con criterios de enfermedad agresiva	ABIGAIL	Eduardo Martínez de Dueñas	Mama
Chemotherapy-Free pCR-Guided Strategy with subcutaneous trastuzumabpertuzumab and T-DM1 in HER2-positive early breast cancer	PHERGAIN 2	Eduardo Martínez de Dueñas	Mama
Estudio en fase III, multicéntrico, aleatorizado, abierto y controlado con principio activo de trastuzumab deruxtecán (T-DXd) en comparación con trastuzumab emtansina (T-DM1) en pacientes con cáncer de mama primario HER2 positivo de alto riesgo que presentan enfermedad invasiva residual en los ganglios linfáticos de mama o axilar tras el tratamiento neoadyuvante	DESTINY- 05	Eduardo Martínez de Dueñas	Mama
Estudio de fase iii, multicéntrico, aleatorizado y abierto para evaluar la eficacia y la seguridad de giredestrant adyuvante en comparación con la monoterapia endocrina adyuvante elegida por el médico en pacientes con cáncer de mama incipiente con receptores estrogénicos positivos y her2 negativo	LiDERA / G042784	Eduardo Martínez de Dueñas	Mama
Estudio fase III de post-neoadyuvancia que evalúa Sacituzumab Govitecan, un anticuerpo conjugado, en pacientes con cáncer primario de mama HER2 negativo con alto riesgo de	SASCIA	Eduardo Martínez de Dueñas	Mama

recaída tras el tratamiento neoadyuvante estándar			
Estudio Fase II, aleatorizado, para evaluar la incidencia de discontinuación debida a Diarrea en los 3 primeros ciclos de tratamiento en pacientes con Cáncer de Mama Precoz HER2 positivo (HER2+), Receptor Hormonal positivo (RH+), tratados con Neratinib más Loperamida versus Neratinib con escalada inicial de dosis más Loperamida (según necesidad) versus Neratinib más Loperamida más Colesevelam.	DIANER	Eduardo Martínez de Dueñas	Mama
Estudio de Fase 2 abierto, aleatorizado y no comparativo de ARV-471 o anastrozol en mujeres posmenopáusicas con cáncer de mama ER+/HER2- en el entorno neoadyuvante	ARV-471- CM-201	Eduardo Martínez de Dueñas	Mama
PROSTATA / VEJIGA / RENAL	Nombre	IP	Patología
A phase I dose escalation and expanded cohort study of pf 06821497 in the treatment of adult patients with relapsed/refractory small cell lung cancer (sclc), castration resistant prostate cancer (crpc) and follicular lymphoma (fl)	C2321001	Alfredo Sanchez Hernández	Próstata
A Phase 4, randomized, open-label, multicenter efficacy and safety study of standard dose of radium-223 dichloride vs. standard doses of novel anti-hormonal therapy (NAH) in patients with bone dominant metastatic castration resistant prostate cancer (mCRPC) progressing on/after one NAH.	BAY20510	David Lorente	Próstata
A randomised phase II study comparing 3 vs 6 cycles of platinum-based chemotherapy prior to maintenance avelumab in advanced urothelial cancer	DISCUS	David Lorente	Próstata
PULMÓN	Nombre	IP	Patología
Nivolumab plus Ipilimumab plus two cycles of platinum-based chemotherapy as first line treat-ment for stage IV/recurrent non-small cell lung cancer (NSCLC) patients with synchronous Brain metastases	NIVIPI- Brain	Alfredo Sánchez	Pulmón
Estudio Fase III, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, multicéntrico e internacional de DURVALUMAB más DOMVANALIMAB (AB154) en pacientes con	PACCIFIC- 8	Alfredo Sánchez	Pulmón

cáncer de pulmón no microcítico (estadio III) localmente avanzado e irresecable que no han progresado tras el tratamiento definitivo con quimioradioterapia concurrente basada en platino			
A Phase III, Open-label, Randomised, Multicentre Study of Ceralasertib Plus Durvalumab Versus Docetaxel in Patients With Advanced or Metastatic Non-Small Cell Lung Cancer Without Actionable Genomic Alterations, and Whose Disease Has Progressed On or After Prior Anti-PD-(L)1 Therapy and Platinum-based Chemotherapy	001 LATIFY	Alfredo Sánchez	Pulmón
A randomized, double-blind, placebo- controlled, Phase 2 study evaluating efficacy and safety of inupadenant in combination with carboplatin and pemetrexed in adults with nonsquamous non-small cell lung cancer who have progressed on immunotherapy		Alfredo Sánchez	Pulmón
PÁNCREAS			
Estudio en fase II, aleatorizado y abierto para evaluar la eficacia y la seguridad de zolbetuximab (IMAB362) en combinación con nab paclitaxel y gemcitabina (Nab-P + GEM) como tratamiento de primera línea en pacientes con adenocarcinoma de páncreas metastásico con presencia de claudina-18.2 (CLDN18.2)		Nuria Ruiz	Páncreas
OTROS			
Desarrollo De Marcadores Moleculares En Biopsia Líquida Para Larga Supervivencia En Oncoinmunoterapia.	BLI-O.	Alfredo Sánchez	pacientes tratados con inmunoterapia/ QT en 1ª/2ª línea
Estudio de fase 3 aleatorizado, controlado con placebo y doble ciego de romiplostim para el tratamiento de la trombocitopenia inducida por quimioterapia en pacientes que reciben quimioterapia para el tratamiento del cáncer de pulmón no microcítico (CPNM), el cáncer de ovario o el cáncer de mama		Carla Bellido - Angels Royo	Pulmón/ Ovario/Mama con TROMBOCITOPE NIA