

RESOLUCIÓN DEL DIRECTOR GERENTE DE LA FUNDACIÓN PARA LA GESTIÓN DE LA INVESTIGACIÓN EN SALUD DE SEVILLA, POR LA QUE SE RESUELVE LA CONVOCATORIA REF/226/23 HUVR PARA LA COBERTURA DEL PUESTO DE TÉCNICO/A DE INVESTIGACIÓN

Con fecha 26 de octubre de 2023, se publicó convocatoria pública de empleo para cubrir el puesto de TÉCNICO/A DE INVESTIGACIÓN mediante contratación de la persona candidata que cumpla con los requisitos necesarios para incorporarse al Servicio Científico-Técnico de la Unidad de Gestión Clínica de Hematología, para la realización de actividades científico técnicas en la ejecución de los ensayos clínicos denominados:

- Estudio abierto multicéntrico para evaluar la seguridad, la eficacia, la farmacocinética y la farmacodinamia de emicizumab en pacientes con hemofilia a leve o moderada sin inhibidores delviii.
- Estudio de Fase IB, aleatorizado y controlado con placebo para evaluar la seguridad, la farmacocinética, la farmacodinámica y la eficacia de crovalimab para el tratamiento de los episodios vasooclusivos (evo) no complicados agudos, en pacientes con anemia de células falciformes (acf).
- Estudio de fase III, prospectivo, abierto, multicéntrico y aleatorizado para comparar la eficacia y la seguridad de una combinación de venetoclax y obinutuzumab frente a fludarabina, ciclofosfamida y rituximab (FCR)/bendamustina y rituximab (BR) en pacientes en buen estado con leucemia linfocítica crónica (LLC) no tratada previamente sin DEL(17P) ni mutación de TP53.
- Estudio de fase III, abierto, multicéntrico y aleatorizado para evaluar la eficacia y la seguridad de glofitamab combinado con gemcitabina más oxaliplatino en comparación con rituximab combinado con gemcitabina y oxaliplatino en pacientes con linfoma difuso de células b grandes en recaída/resistente.
- Estudio de fase III aleatorizado, abierto y multicéntrico para evaluar la eficacia y la seguridad de mosunetuzumab combinado con lenalidomida en comparación con rituximab combinado con lenalidomida en pacientes con linfoma folicular después de al menos una línea de tratamiento sistémico.
- Estudio de fase III, multicéntrico, aleatorizado y abierto que compara la eficacia y seguridad de glofitamab (ro7082859) en combinación con polatuzumab vedotin más rituximab, ciclofosfamida, doxorubicina y prednisona (pola-r-chp) versus pola-r-chp. en pacientes con linfoma de células B grandes no tratados previamente.
- Estudio de fase iiib, multicéntrico, abierto y de un solo grupo para evaluar la eficacia, la seguridad, la farmacocinética y la farmacodinámica de emicizumab subcutáneo en pacientes desde el nacimiento hasta los 12 meses de edad con hemofilia a sin inhibidores.

cuyo investigador principal es D. José Antonio Pérez Simón, para llevar a cabo en el Hospital Universitario Virgen del Rocío de Sevilla.

La Dirección Gerencia de la Fundación para la Gestión de la Investigación en Salud de Sevilla, es competente para la resolución del presente proceso de selección de personal laboral común y consiguiente contratación, en ejercicio de las atribuciones conferidas por Patronato de fecha 22 de junio de 2016 y formalizado mediante escritura pública de poder otorgada ante el Notario de Sevilla Montserrat Álvarez Sánchez, con fecha 4 de agosto de 2016 bajo el número 629 de su protocolo.

En virtud de lo anteriormente expuesto, una vez finalizadas las distintas fases del proceso selectivo, y en base a la propuesta realizada por la Comisión de Selección constituida al efecto,

RESUELVE

Adjudicar el puesto objeto de la convocatoria REF/226/23 HUVR a la candidatura:

NIF	INICIALES	Nº CANDIDATURA
***4116**	CLG	226_23 HUVR-38879

En Sevilla, a la fecha de la firma digital

Fdo. José Cañón Campos
Director Gerente

