



Resolució del director gerente de la Fundació Institut de Investigació Sanitària Illes Balears por la que se convoca un proceso selectivo para la cobertura de una plaza de personal laboral de la categoría de investigador coordinador clínico, del grupo profesional A, para el proyecto «Creación de una Unidad Balear de Ensayos Clínicos de Fase I/II»

Código de expediente: 2023-53-NAIDISBA

El Decreto 68/2012, de 27 de julio, por el que se regula el *Boletín Oficial de las Illes Balears* (BOIB), establece en el artículo 15 la competencia para ordenar la inserción de edictos en el BOIB y, en el punto 4, especifica que las instituciones o entes públicos no citados en los tres primeros puntos deben acreditar los órganos y las personas que, de acuerdo con su normativa específica, están facultados para ordenar o solicitar la inserción de textos en el BOIB. Si no hay acreditación específica, se debe entender que corresponde a quien ejerza la representación del órgano, el ente o la institución de que emana el texto.

Por otra parte, de acuerdo con el artículo 27 de los estatutos de la Fundación, la Dirección Gerencia de la Fundación tiene la competencia para desarrollar la política de personal aprobada por el Patronato y, con esta finalidad, seleccionar el personal, suscribir o rescindir los contratos, ejecutar los acuerdos del Patronato en materia de retribuciones, acordar las sanciones, ejercer la dirección superior del personal al servicio de la Fundación y mantener las relaciones con los órganos de representación del personal, además de todas aquellas actuaciones que en esta materia le sean encomendadas, sin perjuicio de las funciones que corresponden a la presidencia.

Por todo ello, dicto la siguiente

Resolución

Ordenar la inserción en el *Boletín Oficial de las Illes Balears* de la convocatoria, con código de expediente 2023-53-NAIDISBA, para la contratación de un investigador coordinador clínico o de una investigadora coordinadora clínica, del grupo profesional A, para el proyecto «Creación de una Unidad de Ensayos Clínicos de Fase I/II».

Palma, en fecha de la firma electrónica.

El director gerente de la Fundación
Sergi Camacho Clavijo



ANEXO 1

Convocatoria del proceso selectivo para la cobertura de una plaza de personal de la categoría de investigador coordinador clínico, del grupo profesional A, para el proyecto «Creación de una Unidad Balear de Ensayos Clínicos de Fase I/II»

La Fundación tiene encomendadas, entre otras, las funciones de gestionar medios y recursos al servicio de ejecución de programas de investigación clínica, básica y aplicada, el desarrollo tecnológico y la innovación en el campo de la salud.

Para poder llevar a cabo estas funciones, la Fundación necesita efectuar la convocatoria para la contratación de una investigadora coordinadora clínica o de un investigador coordinador técnico, del grupo profesional A, para el proyecto «Creación de una Unidad Balear de Ensayos Clínicos de Fase I/II».

El artículo 23.2 de la Ley 7/2010, de 21 de julio, del sector público instrumental de la Comunidad Autónoma de las Illes Balears, establece los criterios que han de seguir los entes públicos de la Administración de la Comunidad Autónoma en la contratación de personal laboral, previendo que «la selección del personal se ajustará a los sistemas y los procedimientos que se establecen en la Ley de la función pública de las Illes Balears».

Los artículos 17 y 18 de la Ley 3/2007, de 27 de marzo, de la función pública de la Comunidad Autónoma de las Illes Balears, disponen que se tienen que aplicar los principios de igualdad, mérito, capacidad y publicidad en las contrataciones.

El apartado segundo B del Acuerdo del Consejo de Gobierno de 23 de febrero de 2007, de modificación del ámbito de aplicación y de determinación del alcance de control del punto 5 del Acuerdo del Consejo de Gobierno de 19 de diciembre de 1995, prevé la contabilidad y la rendición de cuentas de las empresas públicas de la Comunidad Autónoma de las Illes Balears, en lo referente a la selección del personal de los entes públicos de la Comunidad Autónoma.

Por todo ello, y en el ejercicio de las competencias que me atribuye el artículo 28.1 *i* de los estatutos fundacionales vigentes,

CONVOCO:

El proceso para la selección y posterior contratación de una investigadora coordinadora clínica o investigador coordinador técnico de investigación clínica, del grupo profesional A, para el proyecto «Creación de una Unidad Balear de Ensayos Clínicos de Fase I/II».

I. Requisitos de participación

- Estar en posesión de la titulación de licenciatura o grado en Medicina o Farmacia y haber hecho la especialidad vía MIR/FIR.
- Tener una experiencia mínima de 5 años en el ámbito de la gestión, coordinación o ejecución de ensayos clínicos.



- Tener cumplidos dieciséis años y no exceder, en su caso, de la edad máxima de jubilación forzosa.
- Tener la nacionalidad española u otra nacionalidad en los casos en que el artículo 57 del Texto refundido del Estatuto básico del empleado público (TREBEP) permita el acceso a la ocupación pública.

Es necesario tener nacionalidad española, de otros estados miembros de la Unión Europea o de aquellos estados a los que, en virtud de tratados internacionales suscritos por la Unión Europea y ratificados por España, les sea aplicable la libre circulación de trabajadores. También serán admitidos el cónyuge, los descendientes y descendientes del cónyuge, tanto de españoles y españolas como de nacionales de los otros estados miembro de la Unión Europea, independientemente de su nacionalidad, siempre que los cónyuges no estén separados de derecho y los descendientes sean menores de 21 años o mayores de esta edad pero que vivan a cargo de sus progenitores.

Las personas extranjeras a las que se refieren los apartados anteriores, así como aquellas con residencia legal en España, podrán acceder a las administraciones públicas como personal laboral, en igualdad de condiciones que españoles y españolas.

- Poseer la capacidad funcional para el desempeño de las tareas.

Las personas con una discapacidad reconocida serán admitidas en la realización de las pruebas libres sin necesidad de acreditar sus condiciones psíquicas, físicas y sensoriales antes de que comiencen, sin perjuicio de que, superado el proceso selectivo, en presentar la documentación para ser nombradas o contratadas, tengan que acreditar, como el resto de personas aspirantes, su capacidad para desarrollar las funciones y tareas de los puestos de trabajo que se convocan y para prestar el servicio público correspondiente.

Asimismo, en caso de que se acceda por la cuota de reserva de personas con discapacidad, será necesario tener legalmente reconocida una discapacidad de grado igual o superior al 33 % y acreditarla. Este caso solo se contempla en el concurso-oposición de estabilización.

No obstante, y de acuerdo con el Decreto 66/1999, de 9 de marzo, sobre el acceso a la función pública de las personas con discapacidad y de los equipos de valoración multiprofesional, las personas que se presenten a un proceso selectivo, sea libre o por turno reservado, y soliciten alguna adaptación para hacer las pruebas, así lo tendrán que hacer constar expresamente en la solicitud de participación y especificar de qué tipo (tiempo o medios materiales). En este caso, también se tendrá que aportar la certificación pertinente en la que conste el tipo y grado de disminución.

A tales efectos, los órganos técnicos de selección decidirán sobre las peticiones de adaptaciones que se efectúen. Con esta finalidad podrán requerir un informe sobre la solicitud de adaptación a los equipos de valoración multiprofesional.



- No haber sufrido un despido mediante expediente disciplinario del servicio de ninguna entidad del sector público, de órganos constitucionales o estatutarios de las comunidades autónomas, ni estar en inhabilitación absoluta o especial para empleos o cargos públicos por resolución judicial. En el caso de ser nacional de otro Estado, no estar en inhabilitación o en situación equivalente, ni haber recibido sanción disciplinaria o equivalente que impida, en su Estado y en los mismos términos, el acceso al empleo público.
- Cumplimentar el formulario de inscripción (anexo 2) y el formulario de autoevaluación (anexo 3) de la convocatoria.
- Presentación de la descripción del *curriculum vitae* (CV).

No se valorarán los CV de las personas que no cumplan con los requisitos.

II. Funciones

- En colaboración con la Coordinación Técnica, definir la estructura y los requisitos necesarios para poner en marcha la infraestructura de investigación clínica.
- Garantizar la realización de los proyectos de investigación clínica en la unidad según las buenas prácticas clínicas.
- Coordinar y dar apoyo metodológico en el desarrollo de los ensayos clínicos hasta la conclusión del reclutamiento de los pacientes previstos.
- Supervisar y dar apoyo en las tramitaciones con las autoridades sanitarias competentes (comités de ética de la investigación con medicamentos y con la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios).
- Supervisar los procedimientos en cuestión de vigilancia de la seguridad del medicamento en investigación en los ensayos clínicos mencionados.
- En colaboración con la Coordinación Técnica, coordinar las auditorías e inspecciones en la Unidad.
- Dar apoyo en la elaboración de los informes finales de los ensayos clínicos.
- Conocer las instalaciones y recursos de la unidad y divulgar sus servicios.
- En colaboración con la Coordinación Técnica, constituir el nexo entre los servicios asistenciales de los centros sanitarios implicados en los proyectos de investigación clínica, los investigadores y los promotores, facilitando el flujo de información y requerimientos entre estos.
- Hacer una memoria anual de actividad de la Unidad, incluyendo indicadores de actividad y seguimiento.
- Potenciar la relación entre coordinadores y facultativos para facilitar la gestión de la inclusión de pacientes y el desarrollo del ensayo.
- Realizar actividades de atracción y captación de proyectos de investigación clínica.
- En colaboración con la Unidad de Infraestructuras, coordinar la actividad científica de la Plataforma de Ensayos Clínicos del IdISBa.
- Colaborar con otras unidades del IdISBa o del Servicio de Salud de las Illes Balears para el desarrollo de proyectos de investigación o innovación.
- Preparar propuestas de investigación e innovación en el ámbito de la investigación clínica.

Todas las funciones que hará el personal contratado se ejecutarán con la finalidad de investigación y contribuirán directamente a los proyectos de investigación.

III. Presentación de solicitudes



Las solicitudes se pueden presentar en el registro físico de la Fundación Instituto de Investigación Sanitaria Illes Balears o mediante el correo electrónico¹ de la Unidad de Recursos Humanos: idisba.convocatorias@ssib.es. Se ha de indicar el código de expediente «2023-53-NAIDISBA» en el asunto del correo electrónico. Las solicitudes presentadas por cualquier otro medio, correo o formato no se considerarán presentadas.

El plazo de recepción de solicitudes será de 15 días hábiles desde el día siguiente de la fecha de publicación de la convocatoria.

Las personas aspirantes deberán presentar junto con la solicitud la documentación acreditativa de los requisitos y de los méritos que aleguen en la forma que establecen estas bases. No se podrá valorar ningún mérito que no se haya acreditado con la aportación de la documentación correspondiente dentro del plazo de presentación de solicitudes.

Los errores de hecho, materiales o aritméticos que puedan advertirse en la solicitud podrán ser corregidos en cualquier momento de oficio o a petición del interesado o de la interesada.

IV. Admisión de las personas aspirantes

Una vez vencido el plazo para presentar las solicitudes y la documentación requerida para participar en el procedimiento de selección, la Dirección Gerencia del IdISBa dictará una resolución declarando aprobada la lista provisional de personas aspirantes admitidas y excluidas, con la indicación de las causas de exclusión. Esta resolución se publicará en la página web del IdISBa (www.idisba.es).

Las personas aspirantes excluidas u omitidas dispondrán de un plazo de 3 días hábiles, contando a partir del día siguiente de su publicación, para enmendar el defecto que motivara su exclusión u omisión, así como para adjuntar, en caso pertinente, la documentación que sea preceptiva. En el caso de no subsanar o adjuntar la documentación indicada, se entenderá que desisten en su solicitud.

Vencido este plazo, se dictará una resolución mediante la cual se aprobará la lista definitiva de personas admitidas y excluidas del proceso selectivo. En esta resolución se indicarán las instrucciones para que quien desee proceder con la entrevista pueda confirmar su asistencia.

Se abrirá un plazo de 3 días hábiles para presentar alegaciones de las puntuaciones obtenidas en la lista definitiva.

V. Reserva a favor de las personas con discapacidad

Existe en el IdISBa una reserva del 7 % de los lugares de trabajo para personas con discapacidad, de acuerdo con el Real Decreto Ley 5/2015 del TREBEP. No obstante, esta plaza no está reservada para este fin.

VI. Tribunal calificador

¹Los documentos adjuntos al correo han de estar en formato PDF y comprimidos en un único ZIP.



- Antònia Barceló Bennàssar, directora científica del IdISBa, como presidenta del tribunal.
- Margalida Frontera Borrueco, responsable de la Unidad de Infraestructuras.
- Francisco de Borja García-Cosío Piqueras, coordinador de la Plataforma de Ensayos Clínicos del IdISBa.
- Representante de RR. HH. del IdISBa, en calidad de secretario o secretaria del tribunal.

El tribunal calificador puede declarar, previo informe motivado, la convocatoria desierta a causa de la falta de adecuación de candidatos y candidatas.

El tribunal calificador de este proceso selectivo, de acuerdo con el artículo 14 de la Constitución española, velará por el estricto cumplimiento del principio de igualdad de oportunidades entre ambos sexos.

El procedimiento de actuación del tribunal se ajustará en todo momento a lo dispuesto en la Ley 30/1992, de 26 de noviembre, de régimen jurídico de las administraciones públicas y del procedimiento común, así como en el resto de disposiciones vigentes.

Corresponderá al tribunal la consideración, verificación y apreciación de las incidencias que puedan surgir en el desarrollo de este proceso de selección, adoptando al respecto las decisiones motivadas que estime pertinentes.

VII. Resolución de la convocatoria y publicación de la bolsa

Una vez finalizado el proceso selectivo, el tribunal calificador elaborará una resolución definitiva de todas las personas aspirantes, ordenada según la puntuación total obtenida, de mayor a menor. Esta resolución será publicada en la web de la Fundación (www.idisba.es).

La contratación se hará de acuerdo con el orden de prelación.

VIII. Modalidad de contratación

- Tipo de contrato: contrato indefinido sujeto a proyecto de investigación.
- Categoría: investigador coordinador clínico.
- Grupo profesional: grupo A, del I convenio colectivo para el personal laboral al servicio de la Fundación Instituto de Investigación Sanitaria Illes Balears (IdISBa).
- Jornada laboral: 37,5 horas semanales.
- Remuneración anual: 52 000 euros brutos anuales.
- Ubicación: IdISBa, Hospital Universitario Son Espases.
- Unidad: Plataforma de Ensayos Clínicos y Apoyo Metodológico.

IX. Acreditación de requisitos y méritos

Los requisitos y méritos que aleguen las personas aspirantes se tienen que acreditar mediante la presentación de copia o copia compulsada de la siguiente documentación:

- a) Experiencia profesional: mediante certificado firmado por la persona responsable de la entidad donde se han prestado los servicios con especificación del tiempo de experiencia en los diferentes ámbitos que se valoran en esta convocatoria. En caso de no ser posible, es necesario presentar el contrato y la vida laboral.



- b) Titulación académica: copia de ambas caras del título. En caso de titulaciones expedidas en el extranjero, es necesario aportar la homologación correspondiente del Ministerio de Educación, Cultura y Deporte. Si el título procede de un estado miembro de la Unión Europea, se ha de presentar el certificado acreditativo del reconocimiento o de la homologación del título equivalente, de conformidad con la Directiva 89/48/CEE, de 21 de diciembre de 1988, el Real Decreto 1837/2008, el Real Decreto 967/2014 y otras normas de transposición y despliegue.
- c) Cursos, seminarios, becas, etc.: copia de los certificados o diplomas acreditativos de los cursos que se han llevado a cabo, con expresión del número de horas de duración de la acción formativa.
- d) Conocimientos orales y escritos de idiomas: mediante copia de certificado expedida por el órgano competente (EOI, Consejería, UIB u otras universidades o centros de acreditación de reconocido prestigio).
- e) Publicaciones: copia de la primera página de la publicación o referencia bibliográfica identificativa de la publicación y de su autoría.

Los méritos se tienen que acreditar con referencia a la fecha de finalización del plazo de presentación de solicitudes.

Las personas aspirantes han de presentar todos los documentos acreditativos de sus méritos ordenados de acuerdo con los apartados del baremo de méritos y numerados correlativamente (junto con el autobaremo que acompaña a estas bases).

La documentación acreditativa de todos los méritos se tiene que presentar junto con la solicitud. En caso de haber presentado inicialmente copias no compulsadas, en la entrevista se tendrá que presentar la documentación original acreditativa de todos los méritos.

X. Proceso de selección

Valoración de méritos acreditados por las personas aspirantes, de acuerdo con el siguiente baremo, además de una entrevista personal:

1. Experiencia profesional (4 puntos máx.)

- Experiencia previa como coordinador clínico de unidades de ensayos clínicos. (0.20 puntos por mes trabajado)
- Experiencia previa como médico/farmacéutico de unidades de ensayos clínicos o de investigación. (0.10 puntos por mes trabajado)
- Experiencia previa en un puesto de gestión clínica en el ámbito sanitario público. (0.07 puntos por mes trabajado)
- Experiencia previa como FEA asistencial en el ámbito sanitario público. (0.05 puntos por mes trabajado)
- Experiencia previa como FEA asistencial en el ámbito sanitario privado. (0.02 puntos por mes trabajado)

2. Formación relacionada (2 puntos máx.)

- Doctorado en el ámbito sanitario o de la biomedicina. (1 punto)
- Formación adicional con aprovechamiento en el ámbito de los ensayos clínicos o las buenas prácticas clínicas. (0.01 puntos por cada 10 horas acreditadas)



- Formación con aprovechamiento en el ámbito de la investigación, de la gestión de la investigación o de la gestión de proyectos. (0.005 puntos por cada 10 horas acreditadas)

3. Actividad científica (2.5 puntos máx.)

- Participación acreditada en proyectos de ensayos clínicos en fases tempranas (I/II). (1.5 puntos máx.)
 - Por participación como investigador principal del ensayo. (0.25 puntos por cada proyecto)
 - Por participación como investigador principal del centro en estudios multicéntricos. (0.10 puntos por cada proyecto)
 - Por participación como investigador colaborador. (0.05 puntos por cada proyecto)
- Participación acreditada en proyectos de ensayos clínicos en fases tempranas (III/IV). (1 punto máx.)
 - Por participación como investigador principal del ensayo. (0.10 puntos por cada proyecto)
 - Por participación como investigador principal del centro en estudios multicéntricos. (0.05 puntos por cada proyecto)
 - Por participación como investigador colaborador. (0.025 puntos por cada proyecto)
 - Por participación como investigador colaborador. (0.05 puntos por proyecto)

4. Conocimientos de idiomas (0.5 puntos máx.)

- Conocimiento de inglés de nivel B2. (0.1 puntos)
- Conocimiento de inglés de nivel C1. (0.25 puntos)
- Conocimiento de inglés de nivel C2. (0.5 puntos)

5. Entrevista personal (1 punto máx.)

La entrevista versará sobre temas relacionados con la presente oferta de trabajo. La persona candidata tendrá que aportar en la entrevista los documentos originales para poder cotejarlos en caso de no haberlos aportado ya cotejados previamente junto con la solicitud.

Para poder acceder a la entrevista se tendrá que obtener **un mínimo de 4 puntos** en la baremación de méritos revisada por el Tribunal.

El día y la hora de la entrevista se publicarán en la web de la Fundación: www.idisba.es. La persona candidata ha de confirmar la realización de la entrevista para que le sea adjudicada una hora concreta. En caso de que la entrevista se realice virtualmente, la documentación original tendrá que ser presentada cuando así lo solicite la Unidad de Recursos Humanos.

No hacer la entrevista supondrá la exclusión del proceso selectivo.

XI. Recursos

El orden jurisdiccional social es el competente para resolver controversias derivadas de estas bases, de acuerdo con la Ley 36/2011, de 10 de octubre, reguladora de la



G CONSELLERIA
O SALUT
I FUNDACIÓ INSTITUT
B INVESTIGACIÓ
/ SANITÀRIA
ILLES BALEARS



Cofinançat per
la Unió Europea



Institut
d'Investigació Sanitària
Illes Balears

jurisdicción social, sin que se pueda interponer otro recurso en vía administrativa ni ninguna reclamación previa a la vía judicial social.

Palma, en fecha de la firma electrónica.

El director gerente de la Fundación
Sergi Camacho Clavijo



ANEXO 2

Formulario de inscripción para la convocatoria del proceso para la selección y posterior contratación de un investigador coordinador clínico o una investigadora coordinadora clínica, del grupo profesional A, para el proyecto «Creación de una Unidad Balear de Ensayos Clínicos de Fase I/II»

Nombre:

Apellidos:

DNI/NIE:

Dirección:

Teléfono de contacto:

Correo electrónico:

EXPONGO:

Que he tenido conocimiento de la convocatoria para la selección y posterior contratación de una investigadora coordinadora clínica o de un investigador coordinador clínico, del grupo profesional A, para el proyecto «Creación de una Unidad Balear de Ensayos Clínicos de Fase I/II».

DOCUMENTACIÓN QUE SE ADJUNTA

- Titulación exigida como requisito.
 - Título de formación pertinente. (Documento 1)
- Fotocopia del DNI o NIE. (Documento 2)
- CV actualizado. (Documento 3)
- Documentación acreditativa de los méritos y autobaremo rellenado por la persona interesada. (Especificar en el autobaremo)



DECLARO:

- Poseer la capacidad funcional para el desempeño de las tareas.
- No haber sufrido un despido mediante expediente disciplinario del servicio de ninguna entidad del sector público, de órganos constitucionales o estatutarios de las comunidades autónomas, ni estar en inhabilitación absoluta o especial para empleos o cargos públicos por resolución judicial. En el caso de ser nacional de otro Estado, no estar en inhabilitación o en situación equivalente, ni haber recibido sanción disciplinaria o equivalente que impida, en su Estado y en los mismos términos, el acceso al empleo público.

Así, por todo lo expuesto,

SOLICITO:

Mi admisión para formar parte del proceso selectivo y posterior contratación de un investigador coordinador clínico o de una investigadora coordinadora clínica de investigación clínica, del grupo profesional A, para el proyecto «Creación de una Unidad Balear de Ensayos Clínicos de Fase I/II».

En _____, el _____ de _____ de _____

Firma



ANEXO 3 — AUTOEVALUACIÓN DE MÉRITOS

Convocatoria del proceso selectivo y posterior contratación de un investigador coordinador clínico, para el proyecto «Creación de una Unidad Balear de Ensayos Clínicos de Fase I/II»				
NOMBRE		PUNTOS MÁX.	PUNTOS	DOCUMENTACIÓN ACREDITATIVA ADJUNTA*
1. Experiencia profesional		4		
Como coordinador clínico de unidades de ensayos clínicos. (0.20 puntos por mes)		4		
Como médico/farmacéutico de unidades de ensayos clínicos o de investigación. (0.10 puntos por mes)				
En puestos de gestión clínica en el ámbito sanitario público. (0.07 puntos por mes)				
Como FEA asistencial en el ámbito sanitario público. (0.05 puntos por mes)				
Como FEA asistencial en el ámbito sanitario privado. (0.02 puntos por mes)				
2. Formación relacionada		2		
Doctorado en el ámbito sanitario o de la biomedicina. (1 punto)		2		
Formación adicional con aprovechamiento en el ámbito de los ensayos clínicos o las buenas prácticas clínicas. (0.01 puntos por cada 10 h)				
Formación con aprovechamiento en el ámbito de la investigación, de la gestión de la investigación o de la gestión de proyectos. (0.005 puntos por cada 10 h)				
3. Actividad científica		2.5		
Participación en proyectos de ensayos clínicos en fases tempranas (I/II). (0.25 puntos como investigador principal, 0.10 puntos como investigador principal de centro en ensayo multicéntrico y 0.05 puntos como investigador colaborador)		1.5		
Participación en proyectos de ensayos clínicos en fases III/IV. (0.10 puntos como investigador principal, 0.05 puntos como investigador principal de centro en ensayo multicéntrico y 0.025 puntos como investigador colaborador)		1		
Publicaciones científicas en revistas indexadas. (0.05 puntos por publicación como primer o último autor o como autor de correspondencia)		0.5		
Participación en proyectos de investigación o innovación sanitaria con financiación pública de ámbito nacional o internacional. (0.1 puntos por proyecto como investigador principal y 0.05 puntos por proyecto como investigador colaborador)		0.5		
4. Conocimientos de idiomas		0.5		
Inglés. (0.1 puntos por el B2, 0.25 puntos por el C1 o 0.5 puntos por el C2)		0.5		
5. Entrevista		1		



G CONSELLERIA
O SALUT
I FUNDACIÓ INSTITUT
B INVESTIGACIÓ
/ SANITÀRIA
ILLES BALEARS



Cofinançat per
la Unió Europea



Institut
d'Investigació Sanitària
Illes Balears

TOTAL			
* Es necesario especificar con claridad cada uno de los documentos acreditativos que se adjuntan para el correcto cómputo de los puntos. (Ej.: certificado B2 inglés de la EOI)			