

## Titulado Superior para monitor de ensayos clínicos para la Plataforma SCReN (PT13/0002/0006/BC)

### • Se busca:

---

**Titulado Superior para monitor de ensayos clínicos** en la realización de ensayos clínicos y proyectos de investigación sanitaria de la "Plataforma de unidades de investigación clínica y ensayos clínicos" (Plataforma SCReN) del IIS BioCruces.

**Este contrato esta financiado con ayuda PT13/0002/0006 financiado por el Instituto de Salud Carlos III (ISCIII) y cofinanciado por el Fondo Europeo de Desarrollo Regional (FEDER) "Una manera de hacer Europa"**

### • Se requiere:

---

- Licenciatura preferentemente en Ciencias de la Salud o de la Vida
- Experiencia demostrable en monitorización de Ensayos Clínicos
- Nivel alto demostrable de inglés (nivel B2 o equivalente)

### • Se valora:

---

- Experiencia como monitor/a de ensayos clínicos con medicamentos y/o productos sanitarios.
- Experiencia en investigación clínica y/o epidemiológica (data manager, coordinador/a de ensayos clínicos, etc.).
- Experiencia previa en el campo de los ensayos clínicos, especialmente ensayos clínicos de promotor independiente.
- Desarrollo y gestión de PNTs relacionados las labores de monitorización de ensayos clínicos
- Conocimiento de Buenas Practicas Clínicas.
- Conocimientos de Gestión de datos, Epidemiología y Estadística.
- Otros idiomas.

## • Tareas a realizar:

---

- Llevar a cabo la monitorización de los ensayos clínicos y la investigación clínica de la UICEC del Instituto de Investigación Sanitaria BioCruces de la plataforma de ensayos SCReN siguiendo los procedimientos y normas de SCReN.
- Conocer y aplicar los procesos de autorización de ensayos clínicos y de aplicación de las normas de la buena práctica clínica (BPC) y velar por su cumplimiento.
- Conocer los procesos del ensayo y coordinar las actividades del centro para asegurar la correcta ejecución.
- Ser el interlocutor en coordinación con el Gestor de Proyecto/CTA entre promotor, agencias reguladoras e investigadores, servicios de Farmacia, etc.
- Certificar la idoneidad de los equipamientos y recursos del equipo investigador y el centro.
- Certificar que el ensayo se lleva a cabo según la BPC, el protocolo aprobado y la normativa en vigor.
- Dar soporte al IP en el correcto desarrollo del ensayo.
- Formación y seguimiento del equipo investigador en sus responsabilidades: Buenas Prácticas Clínicas, Protocolos Normalizados de trabajo, protocolos,...
- Comprobar que los datos recogidos durante el estudio son verificables, exactos y completos. Mantener toda la información del Ensayo actualizada y al día.
- Llevar el control de los materiales de investigación (Dispositivos, medicamentos, muestras, CRDs, archivos, etc.).
- Elaborar y/o ejecutar el Plan de Monitorización del ensayo/estudio.
- Llevar a cabo las visitas de inicio, monitorización y cierre del ensayo, de acuerdo al plan pre-establecido y en coordinación con el equipo investigador.
- Colaboración estrecha con el equipo de investigación para la correcta realización del estudio.
- Asistir y ayudar a la preparación de reuniones y sesiones de formación del equipo investigador.
- Colaborar en los procesos de formación, elaboración de PNTs, requeridos por la Plataforma SCReN
- Desplazamientos a otros Centros según se requiera.
- Otras tareas encomendadas por la Dirección del Instituto.

## • Se ofrece:

---

- **Contrato:** temporal

- **Duración:** Hasta 31/12/2017, prorrogable
- **Jornada:** Jornada Completa (1.592 horas anuales)
- **Retribución bruta anual estimada:** Entre 21.430 y 25.303 euros brutos anuales en función de la dedicación y valía del candidato y su idoneidad para el puesto ofertado.
- **Lugar de trabajo:** Instituto de Investigación Sanitaria BioCruces
- **Fecha de inicio prevista:** posterior a los 15 días de publicación en la web

El trabajador deberá ajustarse a las normas propias de funcionamiento del centro, en cuanto a la dedicación, función que debe desempeñar, horario y vacaciones.

## • **Bolsa de Empleo:**

---

Los candidatos a esta convocatoria se incluirán en una Bolsa de Empleo que se podrá considerar para posteriores requerimientos de perfiles de similares características.