

Monitor/a de Ensayos Clínicos para la Plataforma de Unidades de Investigación Clínica y Ensayos Clínicos del IIS Biocruces Bizkaia, Expdte. PT20/00010

• Se busca:

Monitor/a de Ensayos Clínicos para la PLATAFORMA DE UNIDADES DE INVESTIGACIÓN CLÍNICA Y ENSAYOS CLÍNICOS, con nº expdte. PT20/00010, financiado por el ISCIII y con financiación de fondos FEDER, de la convocatoria 2020 de la Acción Estratégica en Salud 2013-2013, en la Plataforma de Investigación Clínica del IIS Biocruces Bizkaia

• Se requiere:

- Titulación superior en Ciencias de la Salud o similar
- Dos años de experiencia en monitorización o gestión de ensayos clínicos

• Se valora:

- Formación: Máster en monitorización de Ensayos Clínicos, en Investigación Clínica o Biomédica, o formación de posgrado (0-20)
- Participación en la ejecución y/o monitorización de Ensayos Clínicos (0-20)
- Experiencia en el manejo de CRDs y de historias clínicas (0-20)
- Experiencia en investigación (0-20)
- Nivel alto de inglés (0-10)
- Certificado de minusvalía mínimo 33% (0-10)

Si el proceso precisara la realización de entrevistas personales, estas podrán realizarse tanto por medios presenciales como telemáticos.

• Tareas a realizar:

- Responsable del inicio y supervisión de los Ensayos Clínicos, asegurando el cumplimiento del protocolo y de la legislación vigente. Disponibilidad para viajar
- Elaboración de informes
- Apoyo a los investigadores clínicos, actuando como contacto con los promotores

• Se ofrece:

- **Contrato:** laboral a tiempo completo

- **Duración** Hasta el 31/12/2021 (Prorrogable según proyecto)
- **Jornada:** 100% de Jornada
- **Retribución bruta anual estimada:** 25.993 – 31.828,00 € brutos anuales
- **Lugar de trabajo:** Instituto de Investigación Sanitaria Biocruces Bizkaia
- **Unidad o servicio:** Plataforma de Investigación Clínica
- **Fecha de inicio prevista:** Según necesidades del proyecto

Este contrato está financiado con ayuda PT20/00010 financiada por el Instituto de Salud Carlos III (ISCIII) y cofinanciado por el Fondo Europeo de Desarrollo Regional (FEDER) “Una manera de hacer Europa”

El trabajador deberá ajustarse a las normas propias de funcionamiento del centro, en cuanto a la dedicación, función que debe desempeñar, horario y vacaciones. Los candidatos a esta convocatoria se incluirán en una Bolsa de Empleo que se podrá considerar para posteriores requerimientos del proyecto (Expte. PT20/00010)

● **Bolsa de empleo:**

La formalización de la solicitud se deberá realizar a través de la web de Empleo del IIS Biocruces-Bizkaia: <https://www.biocrucesbizkaia.org/web/biocruces/empleo>

No se presentará documentación en papel. Toda la documentación se presentará telemáticamente utilizando esta página Web.

IMPRESCINDIBLE llenar el Curriculum Normalizado de nuestra entidad y adjuntar un CV personal y la titulación académica en formato Pdf.

Se recomienda utilizar los buscadores Google Chrome o Mozilla Firefox para realizar la solicitud.

IIS BIOCRUCES BIZKAIA se compromete con los principios de reclutamiento y transparencia basados en méritos (OTM-R), de acuerdo con los requisitos del Sello HRS4R

Clinical Trials Monitor for the Platform of Clinical Research Units and Clinical Trials of the IIS Biocruces Bizkaia, Expdte.

PT20/00010

- **Looking for:**

Monitor of Clinical Trials for the PLATFORM OF CLINICAL RESEARCH UNITS AND CLINICAL TRIALS, with file no. PT20/00010, financed by the ISCIII and with funding from ERDF funds, from the 2020 call for Strategic Action in Health 2013-2013, in the Clinical Research Platform of the IIS Biocruces Bizkaia

- **Requirements:**

- Higher degree in Health Sciences or similar
- Two years of experience in monitoring or managing clinical trials

- **Eligibility Criteria:**

- Training: Master's degree in monitoring of Clinical Trials, in Clinical or Biomedical Research, or postgraduate training (0-20)
- Participation in the execution and / or monitoring of Clinical Trials (0-20)
- Experience in managing CRDs and medical records (0-20)
- Research experience (0-20)
- High level of English (0-10)
- Certificate of disability at least 33% (0-10)

If the process requires personal interviews, these may be carried out both by face-to-face and telematic means

- **Duties:**

- Responsible for the initiation and supervision of Clinical Trials, ensuring compliance with the protocol and current legislation. Availability to travel
- Preparation of reports
- Support to clinical researchers, acting as contact with promoters

● **Employment:**

- **Contract:** Temporary
- **Duration:** 31/12/2021 (extendable)
- **Work day:** 100%
- **Annual gross remuneration:** The annual gross salary will be 25.993 – 31.828,00 € gross annual euros
- **Workplace:** Biocruces Bizkaia Health Research Institute
- **Expected start date:** According to project needs

This contract is financed with PT20/00010 aid financed by the Carlos III Health Institute (ISCIII) and co-financed by the European Regional Development Fund (ERDF) "A way to make Europe"

The worker must comply with the proper operating rules of the center, in terms of dedication, role to play, schedule and vacations.

Candidates for this call will be included in an Employment Exchange Program that may be considered for subsequent requirements of profiles with similar characteristics ([Expte. PT20/00010](#))

● **Employment exchange:**

The formalization of the request must be through the website of the Employment Exchange of the Biocruces Bizkaia Health Research Institute:

<https://www.biocrucesbizkaia.org/web/biocruces/empleo>

No paper documentation will be presented. All documentation will be presented telematically using this website.

It is necessary to fill in the Curriculum standard of our entity and attach a personal CV in Pdf format.

It is recommended to use the Google Chrome or Mozilla Firefox search engines to apply.

Biocruces Bizkaia Health Research Institute is committed to the principles of merit-based recruitment and transparency (OTM-R), in accordance with the requirements of the HR Seal.