

Coordinador/a para dar Soporte de la Ejecución de la Investigación Clínica en el IIS Biocruces Bizkaia

• Se busca:

Varios puestos de **Coordinador/a de estudios clínicos** para Soporte de la Ejecución de la Investigación Clínica en el IIS Biocruces Bizkaia.

• Se requiere:

- Titulación universitaria.
- Disponibilidad para desplazamiento dentro de la CAPV.

• Se valora:

- Coordinación de Estudios, proyectos y/o Ensayos Clínicos (30%)
- Participación como investigador principal y/o colaborador en proyectos de investigación competitivos en el área biomédica (25%)
- Experiencia en creación y gestión de bases de datos clínicos (10%)
- Formación en normativa y regulaciones de Ensayos Clínicos e Investigación Clínica (10%)
- Conocimientos de inglés (5%)
- Conocimiento de Euskera (5%)
- Capacidad organizativa y de comunicación (10%)
- Certificado de discapacidad mínimo 33% (5%)

• Tareas a realizar:

- Gestionar y coordinar las tareas asociadas a los estudios clínicos bajo la supervisión del investigador/a principal.
- Contactar periódicamente con el personal asignado por el promotor del estudio para mantener actualizada toda la información de los pacientes y las visitas, así como atender a las visitas de monitorización.
- Asegurar que los estudios clínicos se realizan de acuerdo a los procedimientos normalizados de trabajo, normas de buena práctica clínica y requisitos establecidos en el protocolo.
- Revisar las historias clínicas, realizar visitas del estudio y cumplimentar la información en el cuaderno de recogida de datos.
- Mantener la base de datos y resolver "queries".
- Crear y mantener el archivo del investigador/a.

- Tramitar la documentación con los comités éticos y autoridades sanitarias correspondientes.
- Interlocución con las personas encargadas de la gestión de los estudios clínicos para el seguimiento de los mismos e introducción de datos en las herramientas de gestión necesarias.
- Ayudar a difundir la información del estudio al resto de los colaboradores/as.

- **Se ofrece:**

- **Contrato:** Temporal
- **Jornada:** 71,43 % de Jornada (5 horas de lunes a viernes de 15:00 a 20:00H)
- **Retribución bruta anual estimada:** 14.354,57€ brutos anuales (71,43% de 20.096,00€ brutos anuales)
- **Lugar de trabajo:** Instituto de Investigación Sanitaria Biocruces Bizkaia
- **Unidad o servicio:** Soporte de la Ejecución de la Investigación Clínica
- **Fecha de inicio prevista:** Inmediata

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 (BC/PLA12.3)

- **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/servicios/empleo>

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

IMPRESINDIBLE rellenar el Curriculum Normalizado de nuestra entidad y adjuntar un CV personal, la vida laboral y la titulación académica en formato Pdf. La falta de presentación de esta documentación supondrá la no presentación completa de la candidatura y por lo tanto NO SE EVALUARÁ.

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.

Study Coordinator to Support the Execution of Clinical Research in the IIS Biocruces Bizkaia

- **Looking for:**

Clinical Study Coordinator positions for Clinical Research Execution Support at IIS Biocruces Bizkaia.

- **Requirements:**

- University degree.
- Availability to travel within the Basque Contry.

- **Eligibility Criteria:**

- Coordination of Studies, projects and/or Clinical Trials (30%)
- Participation as principal investigator and/or collaborator in competitive research projects in the biomedical area (25%)
- Experience in the creation and management of clinical databases (10%)
- Training in Clinical Trials and Clinical Research rules and regulations (10%)
- Knowledge of English (5%)
- Knowledge of Basque (5%)
- Organizational and communication skills (10%)
- Certificate of desability minimum 33% (5%)

- **Duties:**

- Manage and coordinate tasks associated with clinical trials under the supervision of the principal investigator.
- Periodically contact the staff assigned by the study sponsor to keep all patient and visit information up to date, as well as attend monitoring visits.
- Ensure that clinical trials are carried out in accordance with standard operating procedures, good clinical practice guidelines and protocol requirements.
- Review medical records, conduct study visits and complete the information in the data collection notebook.
- Maintain the database and resolve queries.
- Create and maintain the researcher's file.
- Process documentation with the corresponding ethics committees and health authorities.

- Interlocution with the people in charge of the management of the clinical studies for the follow-up of the same and introduction of data in the necessary management tools.
- Help to disseminate the study information to the rest of the collaborators.

- **Employment:**

- **Contract:** Temporary
- **Working day:** 71,43 % of Working day (5 hours from Monday to Friday from 15:00 to 20:00H)
- **Estimated gross annual remuneration:** 14.354,57€ gross per year (71,43% of 20.096,00€ gross per year)
- **Work place:** Instituto de Investigación Sanitaria Biocruces Bizkaia
- **Unit or service:** Clinical Research Implementation Support
- **Expected start date:** Immediately

The worker must comply with the center's own rules of operation, in terms of dedication, function to be performed, schedule and vacations.

Candidates for this call will be included in an Employment Pool that may be considered for subsequent requirements of the project (BC/PLA12.3).

- **Employment Opportunities:**

The formalization of the application must be made through the IIS Biocruces-Bizkaia Employment web: <https://www.biocrucesbizkaia.org/servicios/empleo>

No paper documentation will be submitted. All documentation must be submitted telematically using this web page.

It is ESSENTIAL to fill in the Standard Curriculum of our organization and attach a personal CV, work life and academic degree in Pdf format. Failure to submit this documentation will mean that the application is not complete and therefore WILL NOT BE EVALUATED.

It is recommended to use Google Chrome or Mozilla Firefox browsers to make the application.

IIS BIOCRUCES BIZKAIA is committed to the principles of merit-based recruitment and transparency (OTM-R), in accordance with the requirements of the HRS4R Seal.