

## La Fundación Vasca de Innovación e Investigación Sanitarias BIOEF, busca:

**Licenciado/a en Ciencias de la Vida** para monitor de ensayos clínicos para la Plataforma de unidades de investigación clínica y ensayos clínicos (Plataforma SCREN).

Ref.: PT13/0002/0018-CCV

### **Se requiere:**

- Licenciado/a en Ciencias de la Vida.
- Experiencia demostrable en investigación clínica y/o epidemiológica.
- Disponibilidad para viajar.
- Inglés a nivel técnico y coloquial (oral y escrito) alto demostrable.
- Conocimientos altos de herramientas ofimáticas (Office, Internet y correo electrónico, etc.).

### **Se valorará:**

- Organización en el trabajo.
- Capacidad de trabajo en equipo.
- Buenas dotes de comunicación y organizativas, capacidad de resolución de problemas e iniciativa.
- Conocimiento de normas de buena práctica clínica (BPC), normas de investigación y ensayos clínicos.
- Experiencia previa en el campo de los ensayos clínicos.
- Formación en monitorización de Ensayos Clínicos (máster o similar).
- Idiomas: Conocimientos de Euskera e Inglés (hablado y escrito) .
- Formación en metodología de la investigación.

### **Tareas a realizar:**

- General: Llevar a cabo la monitorización de los ensayos clínicos y la investigación clínica de la UICEC (Unidad de Investigación Clínica y Ensayos Clínicos) de la Plataforma SCREN
- Específicas:
  - Conocer y aplicar los procesos de autorización de ensayos clínicos y de aplicación de las normas de la buena práctica clínica y velar por su cumplimiento.
  - Conocer los procesos del ensayo y coordinar las actividades del centro para asegurar la correcta ejecución.

- Ser el interlocutor entre el promotor, las agencias reguladoras y el investigador del centro.
- 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 (Buenas práctica clínicas) y el protocolo aprobado y la normativa en vigor.
- Certificar que el ensayo se inicia con todas las aprobaciones y requisitos exigibles.
- Comprobar que los datos recogidos durante el estudio son verificables, exactos y completos. Dar soporte al Investigador Principal en la correcta cumplimentación del Cuaderno de Recogida de Datos (CRD).
- Mantener toda la información del Ensayo actualizada y al día.
- Llevar el control de los materiales de investigación (Dispositivos, muestras, CRDs, etc.).
- Velar por el cumplimiento de los procedimientos normalizados de trabajo.

### **Se ofrece:**

- Contrato temporal con una duración inicial estimada de un año. Esta duración está calculada en función de la disponibilidad de financiación con objeto de contratación laboral dentro del proyecto de investigación referenciado y podrá adecuarse a la financiación efectiva obtenida para este fin.
- Jornada: Completa (35 horas)
- Retribución bruta anual estimada: 21.780,€
- Lugar de trabajo: Hospital Universitario Araba.
- Fecha de inicio prevista: Inmediata.
- Trabajo en un equipo consolidado dentro de una red nacional e internacional de investigación clínica.
- Formación en el marco de la plataforma SCREN

*Fecha límite presentación de candidaturas: 31 de diciembre de 2015.*

Proyecto cofinanciado con Fondos Feder

