

DESCRIPCIÓN PUESTO DE TRABAJO:

Proyecto: CONTRATACION DE COORDINADOR DE ENSAYOS CLÍNICOS PARA APOYO DE ENSAYOS CLÍNICOS Y TAREAS DE INVESTIGACION

Ubicación del puesto: UNIDAD ESCLEROSIS MULTIPLE. SERVICIO NEUROLOGIA DEL HOSPITAL UNIVERSITARIO DONOSTIA // AREA DE NEUROCIENCIAS INSTITUTO DE INVESTIGACIÓN SANITARIA BIODONOSTIA

Funciones y Responsabilidades:

Realizará su trabajo bajo la supervisión del Investigador Principal del Proyecto.

- Apoyo al grupo de investigación.
- Elaboración de informes asociados al seguimiento de los proyectos o ensayos clínicos.
- Establecimiento de un plan específico para cada uno de los estudios y realización del seguimiento para asegurar que se realizan de acuerdo a ese plan.
- Coordinación de las tareas relativas a los ensayos clínicos y proyectos de investigación en la Unidad de Esclerosis Múltiple.
- Coordinación y comunicación entre el promotor y el equipo investigador, así como con el resto del equipo implicado en los ensayos clínicos.
- Mantenimiento y gestión de la documentación relacionada con los ensayos clínicos.
- Cumplimentación de la información en el cuaderno de recogida de datos (CRD): Introducción de los datos, mantenimiento, notificación y seguimiento de los Acontecimientos Adversos Graves, resolución de las preguntas generadas en el CRD en el menor plazo posible.
- Contactos periódicos con el personal designado por el promotor del estudio para el mantenimiento actualizado de la información de los pacientes y las visitas, así como atención y ayuda en las visitas de monitorización.
- Creación y mantenimiento de bases de datos relacionadas con proyectos de investigación.

COMPETENCIAS NECESARIAS PARA EL PUESTO DE TRABAJO:**FORMACIÓN**

- Experiencia en ensayos como coordinador o monitor.
- Valorable estar en posesión de una titulación en el área de Ciencias de la Salud (Biología, Farmacia, Medicina, Psicología).

EXPERIENCIA

Imprescindible tener:

- Dominio y manejo de los programas de ofimática
- Conocimiento de inglés tanto hablado (fluidez verbal para conversaciones telefónicas) como escrito
- Experiencia en investigación clínica

Valorable:

- Formación específica en investigación en ensayos clínicos (monitorización, coordinación, etc.)
- Experiencia en coordinación y/o monitorización de ensayos clínicos.
- Experiencia en el ámbito sanitario
- Capacidad de aprendizaje.
- Motivación.
- Implicación

APTITUDES

- Persona resolutiva y polivalente, con habilidades de organización y coordinación
- Persona dinámica, responsable y versátil con actitud proactiva
- Habilidades de gestión y coordinación

CONDICIONES CONTRACTUALES:

Se ofrece contrato de sustitución de baja maternal. En el momento en el que el trabajador se reincorpore a su puesto de trabajo, el contrato de sustitución finalizará.

Tipo de Jornada: 30 horas semanales en horario de mañanas (excepto algún miércoles por la tarde)

Fecha prevista de alta: septiembre 2016

Salario: 18.000 € bruto anual (en función de la valía y experiencia del candidato).

*Cabe la posibilidad de que la retribución se atribuya en función de la dedicación y valía del candidato (experiencia y formación) y su idoneidad para el puesto ofertado.

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

DATOS DE CONTACTO:

IMPRESINDIBLE aplicar a la oferta a través del portal de empleo de la Web de Biodonostia www.biodonostia.org

Fecha límite recepción de CV: 30/07/2016