

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

**Coordinador/a de estudios clínicos** para dar soporte a la ejecución de estudios clínicos, inicialmente en los estudios titulados:

“Ensayo clínico fase II para evaluar la eficacia del tratamiento con obinutuzumab (RO5072759) + Bendamustina en pacientes con leucemia linfática crónica recidivante o recidivante o refractaria” (OSAIK16/078), “Estudio observacional post-autorización para evaluar la respuesta de la función renal al tratamiento de pacientes con mieloma múltiple en recaída y con aclaramiento de creatinina <50 ML/MIN/1,73M2 (CRCL < 50 ML/MIN/1,73M2)” (OSAIK12/084), “Registro prospectivo, multicéntrico e internacional de pacientes de ambos sexos con diagnóstico reciente de fibrilación auricular” (OSAIK13/073), “Registro de hemoclobinuria paroxística nocturna (HPN)” (EPAS14/001) y “Estudio multicéntrico, de un único brazo, de remisión libre de tratamiento de nilotinib, en pacientes con leucemia mieloide crónica en fase crónica con bcr-abl1 positivo, que han alcanzado un estado de enfermedad residual mínima (ERM) duradera con tratamiento de primera línea con nilotinib” (OSAIK13/076), con la posibilidad de que el objeto del contrato posteriormente se amplíe con la participación en otros estudios clínicos según las necesidades que surjan en la unidad de apoyo a la investigación de BIOEF.

Ref.: PT-AI/CEECC01

### Se requiere:

- + Titulación universitaria.
- + Experiencia mínima de dos años en tareas similares.
- + Disponibilidad para desplazamiento dentro de la CAPV.

### Se valorará:

- + Experiencia superior a dos años en tareas similares.
- + Experiencia en creación y gestión de bases de datos clínicos.

- + Formación reglada en ensayos clínicos.
- + Formación en creación, gestión y manejo de bases de datos y hojas de cálculo.
- + Conocimientos en programas estadísticos.
- + Experiencia en el diseño de protocolos y de cuadernos de recogida de datos (CRD).
- + Conocimientos de euskera.
- + Compromiso para la formación continua.

## **Tareas a realizar:**

- + Gestionar y coordinar las tareas asociadas a los ensayos clínicos bajo la supervisión del investigador/a principal.
- + Contactar periódicamente con el personal designado por el promotor del estudio para mantener actualizada toda la información de los pacientes y las visitas, así como atender a la visitas de monitorización.
- + Asegurar que los ensayos 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 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 con una duración inicial estimada de seis meses. 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: 30.100 €.



- + Lugar de trabajo: OSI Bilbao-Basurto, OSI Barrualde-Galdakao y OSI Ezkerraldea-Enkarterri Cruces.
- + Fecha de inicio prevista: Inmediata.

*Fecha límite presentación de candidaturas: 13 de enero de 2017.*

NOTA: Todas aquellas personas que presenten su candidatura deberán adjuntar el curriculum vitae y el "formulario\_PT-AI/CEECC01".