

DESCRIPCIÓN PUESTO DE TRABAJO**Área de investigación: NEUMONÍA ASOCIADA A VENTILACIÓN MECÁNICA**

Proyecto: A Prospective, randomized, double blind, multicenter, phase 3 study to assess the safety and efficacy of ceftolozane/tazobactam compared with meropenem in adult patients with ventilated nosocomial pneumonia.

Ubicación del puesto: SERVICIO DE MEDICINA INTENSIVA (HOSPITAL UNIVERSITARIO DONOSTIA-OSI DONOSTIALDEA)

Funciones y Responsabilidades:

En dependencia del Investigador principal (IP) del ensayo se encargará de garantizar una adecuada ejecución y seguimiento de los Ensayos Clínicos. Sus funciones generales serán las propias de un coordinador de ensayos clínicos, responsabilizándose de:

- Apoyo al grupo de investigación de cada ensayo clínico asignado, bajo la supervisión del investigador principal de cada ensayo.
- Garantizar junto con el IP la adecuada ejecución y el seguimiento de los ensayos clínicos asignados en los tiempos y calidad establecidos.
- 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.
- Cumplimentar 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 mantener actualizada la información de los pacientes y las visitas, así como atender a las visitas de monitorización.

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

- Imprescindible estar en posesión de una titulación en el área de Ciencias de la Salud (Biología, Farmacia, Medicina).
- Imprescindible haber realizado master en Monitorización de ensayos clínicos o equivalente.
- Imprescindible formación en Buenas prácticas Clínicas

EXPERIENCIA

Imprescindible tener:

Experiencia en ensayos clínicos como investigador (siempre y cuando haya metido datos en el CRD), como coordinador o monitor
Dominio y manejo de los programas de ofimática.
Nivel de inglés avanzado.
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 adaptación a los diferentes servicios del Hospital.
Capacidad de aprendizaje.
Motivación.

APTITUDES

Buscamos una persona resolutiva y polivalente, con habilidades de organización y coordinación.
Persona responsable, dinámica y versátil con actitud proactiva.
Habilidades en gestión y coordinación.

CONDICIONES CONTRACTUALES

Tipo de Jornada: 5 horas semanales. Jornada Parcial. En horario de mañana.

Fecha prevista de alta: Marzo 2017

Salario: 3.085 € bruto anual.

*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: 04/03/2017