

Titulado Superior para monitor de ensayos clínicos para la Plataforma SCReN (PT13/0002/0006/BC)

• Se busca:

Titulado Superior para monitor de ensayos clínicos en la realización de ensayos clínicos y proyectos de investigación sanitaria de la "Plataforma de unidades de investigación clínica y ensayos clínicos" (Plataforma SCReN) del IIS BioCruces.

Este contrato esta financiado con ayuda PT13/0002/0006/BC financiado por el Instituto de Salud Carlos III (ISCIII) y cofinanciado por el Fondo Europeo de Desarrollo Regional (FEDER) "Una manera de hacer Europa"

• Se requiere:

- Licenciatura preferentemente en Ciencias de la Salud o de la Vida
- Experiencia demostrable en monitorización y gestión de Ensayos Clínicos
- Nivel alto demostrable de inglés (nivel B2 o equivalente)

• Se valora:

- Experiencia como monitor/a de ensayos clínicos con medicamentos y/o productos sanitarios.
- Experiencia en investigación clínica, especialmente estudios clínicos de promotor independiente (data manager, coordinador/a de ensayos clínicos, etc.).
- Formación en normativa y regulaciones de la investigación clínica.
- Formación en Buena Practica Clínica.
- Experiencia en Gestión de datos y sistemas de información sanitaria.
- Otros idiomas.
- Capacidad de organización y comunicación.

• Tareas a realizar:

- Llevar a cabo el seguimiento y supervisión de los ensayos clínicos y la investigación clínica del IIS BioCruces de la plataforma de ensayos SCReN siguiendo los procedimientos y normas de SCReN y del instituto.

- Conocer y aplicar los procesos de autorización de ensayos clínicos, de las normas de la buena práctica clínica (BPC) y la legislación aplicable.
- Asegurar la ejecución del ensayo conforme al protocolo vigente y a los procedimientos normalizados de trabajo.
- Ser el interlocutor entre el promotor, equipo investigador, gestor de proyecto, agencias reguladoras y servicios hospitalarios implicados.
- Certificar la idoneidad de los equipamientos y recursos del equipo investigador y el centro.
- Dar soporte al IP en el correcto desarrollo del ensayo.
- Formación y seguimiento del equipo investigador en sus responsabilidades: buenas prácticas clínicas, protocolos normalizados de trabajo, otros protocolos,...
- Comprobar que los datos recogidos durante el estudio son verificables, exactos y completos.
- Mantener toda la información del Ensayo actualizada y correctamente archivada.
- Llevar el control de los materiales de investigación (Dispositivos, medicamentos, muestras, CRDs, archivos, etc.).
- Elaborar y/o ejecutar el Plan de Monitorización del ensayo/estudio.
- Llevar a cabo las visitas de inicio, monitorización y cierre del ensayo, de acuerdo al plan pre-establecido y en coordinación con el equipo investigador.
- Redacción de los informes de monitorización en plazo..
- Asistir y ayudar a la preparación de reuniones y sesiones de formación del equipo investigador.
- Colaborar en los procesos de formación, elaboración de PNTs, requeridos por la Plataforma SCReN
- Desplazamientos a otros Centros según se requiera.
- Otras tareas encomendadas por la Dirección del Instituto.

• Se ofrece:

- **Contrato:** temporal
- **Duración:** Hasta 30/06/2018, prorrogable
- **Jornada:** Jornada Completa (1.592 horas anuales)
- **Retribución bruta anual estimada:** Entre 23.003 y 27.833 euros brutos anuales en función de la dedicación y valía del candidato y su idoneidad para el puesto ofertado.
- **Lugar de trabajo:** Instituto de Investigación Sanitaria BioCruces
- **Fecha de inicio prevista:** posterior a los 15 días de publicación en la web

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

- **Bolsa de Empleo:**

Los candidatos a esta convocatoria se incluirán en una Bolsa de Empleo que se podrá considerar para posteriores requerimientos de perfiles de similares características.