

# MONITOR / CTA ESTUDIOS CLÍNICOS

Referencia: PT20/00007

Fecha: 11/12/2020



## **DESCRIPCIÓN PUESTO DE TRABAJO:**

Proyecto: PLATAFORMA ISCIII DE SOPORTE PARA LA INVESTIGACIÓN CLÍNICA

Ubicación del puesto: PLATAFORMA DE INVESTIGACIÓN CLÍNICA, Instituto de Investigación Sanitaria Biodonostia (San Sebastián - Guipúzcoa)

Funciones y Responsabilidades: (indicar si procede, categoría R correspondiente)

En dependencia del Responsable de la Plataforma de Investigación Clínica se encargará de garantizar una adecuada ejecución y seguimiento de los Estudios Clínicos de la Plataforma de Investigación clínica y estudios clínicos. Sus funciones generales serán las propias de los perfiles de Monitor y de Clinical Trial Assisstant (CTA) de estudios clínicos, responsabilizándose de:

- Monitorización y apoyo de estudios y proyectos de investigación clínica de la Plataforma ISCIII de soporte para la investigación clínica y del Instituto de Investigación Sanitaria Biodonostia.
- Garantizar junto con el Responsable de Proyecto la adecuada ejecución y el seguimiento de los estudios clínicos asignados en los tiempos y calidad establecidos, realizando las actividades de monitorización.
- Apoyo al grupo de investigación de cada estudio clínico asignado, bajo la supervisión del investigador principal de cada estudio.
- Coordinación y comunicación entre el promotor y el equipo investigador, así como con el resto del equipo implicado en los estudios clínicos, servicio de Farmacia, agencias reguladoras, etc.
- Mantenimiento y gestión de la documentación relacionada con los estudios clínicos.
- Elaboración de informes asociados al seguimiento de los proyectos o estudios clínicos
- Tareas relacionadas con la documentación, presentación y autorización de estudios clínicos, monitorización, medicación, archivo y otras (seguimiento, notificación de acontecimientos adversos, informes anuales y finales, etc.).
- Elaborar y /o ejecutar el Plan de Monitorización del estudio y llevar a cabo las visitas de inicio, monitorización y cierre según se requiera.
- Preparar toda la documentación necesaria para la puesta en marcha de un estudio. Preparar y enviar las solicitudes correspondientes para la aprobación ética (CEIm) y autorización administrativa (AEMPS y/o EMA) de los estudios clínicos.
- Creación y mantenimiento de la documentación esencial del estudio y archivo del promotor (Trial Master File).

COMPETENCIAS NECESARIAS PARA EL PUESTO DE TRABAJO (REQUISITOS EXIGIDOS):

### **FORMACIÓN**

Imprescindible estar en posesión de:

- Titulación en el área de Ciencias de la Salud (Biología, Farmacia, Medicina).
- Máster en Monitorización de ensayos clínicos o equivalente.
- Formación certificada en Buenas Prácticas Clínicas.

#### **EXPERIENCIA**

- Experiencia demostrable de más de 1 año en monitorización de ensayos clínicos.
- Experiencia como CTA en estudios clínicos.
- Nivel de inglés medio-avanzado.
- Dominio y manejo de los programas de ofimática.

#### **APTITUDES**

- Buscamos una persona resolutiva y polivalente.
- Persona responsable, dinámica y versátil con actitud proactiva

### COMPETENCIAS DESEABLES/VALORABLES PARA EL PUESTO DE TRABAJO:

- Experiencia en investigación clínica.
- Experiencia en el ámbito sanitario. Conocimiento del entorno investigador biosanitario, en especial el hospitalario.
- Conocimiento de legislación referida a Investigación clínica, tanto nacional como internacional.
- Conocimientos de euskera nivel hablado y escrito.
- Capacidad de aprendizaje.

\*Se valorará la posesión del certificado de discapacidad igual o superior al 33%.

## **CONDICIONES CONTRACTUALES:**

Se ofrece contrato de **12 meses** con posibilidad de prorroga siempre y cuando se prorrogue la duración del proyecto y exista finaniciación suficiente para la continuidad del contrato de trabajo.

**Tipo de Jornada:** Completa (35 horas semanales)

Fecha prevista de alta: Enero 2021

Salario: 22.500€ brutos anuales (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 (movilidad, 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:**

Para cualquier cuestión/aclaración puede contactar a través del e-mail rrhh@biodonostia.org.

**IMPRESCINDIBLE** aplicar a la oferta a través del portal de empleo de la Web de Biodonostia www.biodonostia.org. No se presentará documentación en papel. Toda la documentación se presentará telemáticamente utilizando esta página web.

Fecha límite recepción de CV: 26/12/2020

IIS BIODONOSTIA se compromete con los principios de reclutamiento y transparencia basados en méritos (OTM-R), de acuerdo con los requisitos del Sello HR.

Una vez realizada la evaluación y selección, los candidatos podrán solicitar información sobre sus puntuaciones, así como la puntuación del candidato seleccionado.