

OFERTA BIOEF

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

Licenciado/a en Ciencias de la Salud para monitor de ensayos clínicos para la UCICEC del Hospital Universitario de Cruces.

Ref: CAI08/01/008-3 EC

Se requiere:

- Licenciado en Ciencias de la salud.
- Experiencia demostrable (mínimo 1 año) en investigación clínica y/o epidemiológica (data manager, clínica trial assistant, etc.).
- Disponibilidad para viajar.
- Inglés a nivel técnico y coloquial (oral y escrito) alto demostrable.
- Conocimientos altos de herramientas ofimáticas (Office, Internet y correo electrónico, etc.).

Se valora:

- Organización en el trabajo.
- Capacidad de trabajo en equipo.
- Buenas dotes de comunicación y organizativas, capacidad de resolución de problemas e iniciativa.
- Conocimiento de normas de buena práctica clínica (BPC), normas de investigación y ensayos clínicos.
- Experiencia previa en el campo de los ensayos clínicos.
- Máster en Monitorización de Ensayos Clínicos.
- Conocimientos de otros idiomas.
- Conocimientos de Gestión de datos, Epidemiología y Estadística.

Tareas a realizar:

General: Llevar a cabo la monitorización de los ensayos clínicos y la investigación clínica del UCICEC del CAIBER del hospital de Cruces.

Específicas:

- Conocer y aplicar los procesos de autorización de ensayos clínicos y de aplicación de las normas de la buena práctica clínica y velar por su cumplimiento.
- Conocer los procesos del ensayo y coordinar las actividades del centro para asegurar la correcta ejecución.
- Ser el interlocutor entre el promotor, las agencias reguladoras y el investigador del centro.
- Certificar la idoneidad de los equipamientos y recursos del equipo investigador y el centro.
- Certificar que el ensayo se lleva a cabo según la BPC y el protocolo aprobado y la normativa en vigor.
- Certificar que el ensayo se inicia con todas las aprobaciones y requisitos exigibles.
- Comprobar que los datos recogidos durante el estudio son verificables, exactos y completos. Dar soporte al IP en la correcta cumplimentación del Cuaderno de Recogida de Datos.
- Mantener toda la información del Ensayo actualizada y al día.
- Llevar el control de los materiales de investigación (Dispositivos, muestras, CRDs, trial master file, etc.).
- Velar por el cumplimiento de los procedimientos normalizados de trabajo.

Se ofrece:

- Trabajo en un equipo consolidado dentro de una red nacional e internacional de investigación clínica.
- Formación.
- Posibilidad de desarrollo profesional.
- Retribución bruta mensual estimada: 1.860 €
- Contrato.
- Duración estimada: 6 meses prorrogables.
- Jornada: Completa (35 horas).
- Lugar de trabajo: Hospital Universitario Cruces.
- Fecha prevista de inicio: Enero de 2012

Fecha límite presentación de candidaturas: 16 de diciembre de 2011

La información será tratada conforme la Ley 15/1999 de 13 de diciembre, de Protección de Datos de carácter personal.