

Study Coordinator para dar Soporte de la Ejecución de la Investigación Clínica en el IIS Biocruces Bizkaia

- **Se busca:**

Coordinador/a de estudios clínicos para Soporte de la Ejecución de la Investigación Clínica en el IIS Biocruces Bizkaia.

- **Se requiere:**

- Titulación de FP II o grado.
- Experiencia en la coordinación de estudios clínicos.
- Disponibilidad para desplazamiento dentro de la CAPV.
- Inglés.

- **Se valora:**

- Experiencia en el manejo de documentación de ensayos clínicos u otros proyectos de investigación clínica (25%).
- Experiencia en el ámbito sanitario. Conocimiento del entorno investigador biosanitario (20%).
- Experiencia en creación y gestión de bases de datos clínicos (15%).
- Conocimiento de E-Osabide y Global-Clinic de Osakidetza (0-10) (10%).
- Formación en normativa y regulaciones de Ensayos Clínicos e Investigación Clínica (10%).
- Capacidad organizativa y de comunicación (10%).
- Conocimiento de Euskera (5%).
- Certificado de discapacidad mínimo 33% (5%).

- **Tareas a realizar:**

- Gestionar y coordinar las tareas asociadas a los estudios clínicos bajo la supervisión del investigador/a principal.
- Contactar periódicamente con el personal asignado por el promotor del estudio para mantener actualizada toda la información de los pacientes y las visitas, así como atender a las visitas de monitorización.
- Asegurar que los estudios 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, realizar visitas del estudio 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.
- 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:** Indefinido
- **Jornada:** 100 % de Jornada
- **Retribución bruta anual estimada:** 24.752 – 26.752 € brutos anuales
- **Lugar de trabajo:** Instituto de Investigación Sanitaria Biocruces Bizkaia
- **Unidad o servicio:** Plataforma Soporte de la Ejecución de la Investigación Clínica
- **Fecha de inicio prevista:** Inmediata

El trabajador deberá ajustarse a las normas propias de funcionamiento del centro, en cuanto a la dedicación, función que debe desempeñar, horario y vacaciones. Los candidatos a esta convocatoria se incluirán en una Bolsa de Empleo que se podrá considerar para posteriores requerimientos del proyecto (BC/PLA12.3)

- **Bolsa de empleo:**

La formalización de la solicitud se deberá realizar a través de la web de Empleo del IIS Biocruces-Bizkaia:

<https://www.biocrucesbizkaia.org/web/guest/servicios/trabaja-con-nosotros>

No se presentará documentación en papel. Toda la documentación se presentará telemáticamente utilizando esta página Web.

IMPRESINDIBLE rellenar el Curriculum Normalizado de nuestra entidad y adjuntar un CV personal, la vida laboral y la titulación académica en formato Pdf. La falta de presentación de esta documentación supondrá la no presentación completa de la candidatura y por lo tanto **NO SE EVALUARÁ**.

Se recomienda utilizar los buscadores Google Chrome o Mozilla Firefox para realizar la solicitud.

IIS BIOCRUCES BIZKAIA se compromete con los principios de reclutamiento y transparencia basados en méritos (OTM-R), de acuerdo con los requisitos del Sello HRS4R.

Study Coordinator to Support the Execution of Clinical Research in the IIS Biocruces Bizkaia

- **Looking for:**

Clinical Study Coordinator positions for Clinical Research Execution Support at IIS Biocruces Bizkaia.

- **Requirements:**

- Training-Titulation of FP II or University degree.
- Experience in coordinating clinical studies.
- Availability to travel within the Basque Contry.
- English.

- **Eligibility Criteria:**

- Experience in handling documentation for clinical trials or other clinical research projects (25%).
- Experience in the healthcare field. Knowledge of the bio-health research environment (20%).
- Experience in the creation and management of clinical databases (15%).
- Knowledge of E-Osabide and Osakidetza Global-Clinic (0-10) (10%).
- Training in Clinical Trials and Clinical Research rules and regulations (10%).
- Organisational and communication skills (10%).
- Knowledge of Basque (5%).
- Certificate of disability minimum 33% (5%).

- **Duties:**

- Manage and coordinate the tasks associated with clinical trials under the supervision of the principal investigator.
- Regularly contact the staff assigned by the study sponsor to keep all patient and visit information up to date, as well as attend monitoring visits.
- Ensure that clinical trials are conducted in accordance with standard operating procedures, standards of good clinical practice and requirements established in the protocol.
- Review medical records, conduct study visits and complete the information in the data collection notebook.
- Maintain the database and resolve queries.
- Create and maintain the researcher's file.
- Liaise with the people in charge of the management of clinical trials to monitor them and enter data into the necessary management tools.

- Helping to disseminate study information to the rest of the collaborators.

- **Employment:**

- **Contract:** Indefinite
- **Working day:** full time
- **Estimated gross annual remuneration:** 24.752 – 26.752 € gross per year
- **Work place:** Instituto de Investigación Sanitaria Biocruces Bizkaia
- **Unit or service:** Clinical Research Execution Support Platform
- **Expected start date:** Immediately

The worker must comply with the center's own rules of operation, in terms of dedication, function to be performed, schedule and vacations.

Candidates for this call will be included in an Employment Pool that may be considered for subsequent requirements of the project (BC/PLA12.3).

- **Employment Opportunities:**

The formalization of the application must be made through the IIS Biocruces-Bizkaia Employment web:

<https://www.biocrucesbizkaia.org/web/guest/servicios/trabaja-con-nosotros>

No paper documentation will be submitted. All documentation must be submitted telematically using this web page.

It is **ESSENTIAL** to fill in the Standard Curriculum of our organization and attach a personal CV, work life and academic degree in Pdf format. Failure to submit this documentation will mean that the application is not complete and therefore **WILL NOT BE EVALUATED**.

It is recommended to use Google Chrome or Mozilla Firefox browsers to make the application.

IIS BIOCRUCES BIZKAIA is committed to the principles of merit-based recruitment and transparency (OTM-R), in accordance with the requirements of the HRS4R Seal.