

	COORDINADOR/A DE ENSAYOS CLÍNICOS (SITE STUDY COORDINATOR)	REF:	BIOD11/026
		Fecha:	27/04/2012
DESCRIPCIÓN PUESTO DE TRABAJO:			
<p>Área de Investigación: ONCOLOGÍA MÉDICA.</p> <p>Proyecto: CONTRATACIÓN DE COORDINADOR DE ENSAYOS CLÍNICOS PARA APOYO DE ENSAYOS CLÍNICOS DE ONCOLOGÍA MÉDICA.</p> <p>Ubicación: SERVICIO DE ONCOLOGÍA MÉDICA DEL HOSPITAL UNIVERSITARIO DONOSTIA (GIPUZKOA).</p> <p>Funciones y Responsabilidades:</p> <ul style="list-style-type: none"> Realizará su trabajo bajo la supervisión del Investigador Principal de cada ensayo clínico y en coordinación con el resto de investigadores. Coordinación de las tareas relativas a los ensayos clínicos en el Servicio de Oncología Médica. 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 en el Servicio de Oncología Médica. 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. Gestión y envío de muestras biológicas a los laboratorios locales y centrales. 			
COMPETENCIAS NECESARIAS PARA EL PUESTO DE TRABAJO:			
FORMACIÓN			
<u>Imprescindible</u> estar en posesión de alguna de las siguientes titulaciones:			
<ul style="list-style-type: none"> Licenciatura en el área de Ciencias de la Salud (Biología, Farmacia, Medicina). Diplomatura en Enfermería. 			
EXPERIENCIA			
<u>Imprescindible:</u>			
<ul style="list-style-type: none"> Dominio y manejo de los programas de ofimática. Conocimientos de inglés. 			
<u>Valorable:</u>			
<ul style="list-style-type: none"> Formación en investigación en ensayos clínicos y conocimiento de la dinámica y gestión de ensayos clínicos. Experiencia en investigación clínica. Experiencia en el ámbito sanitario. Capacidad de aprendizaje. Motivación. 			
APTITUDES			
<ul style="list-style-type: none"> 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:

Se ofrece un **contrato de 6 meses** con posibilidad de prórroga siempre y cuando se prorrogue la duración del proyecto y exista financiación suficiente para la continuidad del mismo.

Tipo de Jornada: Completa (35 horas semanales). En horario de 9:00 a 17:00.

Fecha prevista de alta: 1 de Junio 2012.

Salario: 23.823,24 € bruto anual (en función de la valía del candidato).

INFORMACIÓN IMPORTANTE

- **IMPRESINDIBLE** aplicar a la oferta a través del portal de empleo de la web de Biodonostia www.biodonostia.org
- Fecha límite recepción de CV:12/05/2012