

OFERTA BIOEF

La Fundación Vasca de Innovación e Investigación Sanitarias BIOEF, busca: Licenciados/as en Ciencias de la Salud para monitor/a de ensayos clínicos de la plataforma SCReN, proyecto: Plataforma de unidades de investigación clínica y ensayos clínicos.

Ref.: PT13/0002/0006-C

Se requiere:

- Licenciado/a en Ciencias de la Salud.
- Experiencia demostrable (mínimo 2 años) como monitor/a de ensayos clínicos con medicamentos.
- Experiencia demostrable en investigación clínica y/o epidemiológica (coordinador/a de ensayos clínicos, etc.).
- Disponibilidad para viajar a nivel nacional e internacional.
- Conocimientos avanzados de inglés (oral y escrito).
- Conocimientos avanzados de herramientas ofimáticas (Office, Internet, etc.).
- Formación específica en investigación clínica.

Se valorará:

- Conocimientos de otros idiomas.
- Conocimientos de Gestión de datos y Estadística.
- Capacidad de trabajo en equipo y organización en el trabajo.

Tareas a realizar:

- Llevar a cabo la monitorización de los ensayos clínicos y la investigación clínica de la UICEC del Instituto de Investigación Sanitaria BioCruces de la plataforma de ensayos SCReN.
- Conocer y aplicar los procesos de investigación clínica 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 promotor, agencias reguladoras e investigadores, servicios de Farmacia, etc.
- 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, el protocolo aprobado y la normativa en vigor.
- Dar soporte al Investigador Principal en el correcto desarrollo del ensayo.
- Formación y seguimiento del equipo investigador en sus responsabilidades: Buenas Prácticas Clínicas, Protocolos Normalizados de trabajo, protocolos,...
- Comprobar que los datos recogidos durante el estudio son verificables, exactos y completos. Mantener toda la información del Ensayo actualizada y al día.
- Llevar el control de los materiales de investigación (Dispositivos, medicamentos, muestras, CRDs, archivos, etc.).
- Realización de informes de ensayos clínicos, proyectos y memorias científicas.
- Colaboración estrecha con el equipo de investigación realizando las labores administrativas generales necesarias para la correcta realización del estudio.
- Asistir y ayudar a la preparación de reuniones y sesiones de formación.
- Colaboración en la evaluación de viabilidad de los centros.
- Labores de apoyo a la investigación clínica en relación con el perfil requerido (data managing, elaboración básica o apoyo a la elaboración de CRD, coordinación de ensayos y estudios, etc.).

Se ofrece:

- Puestos ofertados: 2
- Trabajo en un equipo consolidado dentro de una red nacional e internacional de investigación clínica (SCReN) y en el seno de un instituto de investigación sanitaria.
- Formación.
- Posibilidad de desarrollo profesional.
- Retribución bruta anual estimada: 22.400 €
- Duración estimada: Un año
- Jornada: Completa (35 horas).
- Lugar de trabajo: Instituto de Investigación Sanitaria BioCruces.
- Fecha prevista de inicio: Agosto de 2014

Fecha límite presentación de candidaturas: 25 de julio de 2014.

Proyecto cofinanciado con Fondos Feder

