

OFERTA BIOEF

La Fundación Vasca de Innovación e Investigación Sanitarias BIOEF,

busca: Titulado/a superior para gestión de investigación clínica, proyecto de investigación sanitaria de la plataforma SCReN: Plataforma de unidades de investigación clínica y ensayos clínicos.

Ref.: PT13/0002/0006-B

Se requiere:

- Titulado/a superior preferiblemente en Ciencias de la Salud.
- Experiencia laboral de al menos tres años en el campo de gestión y administración de investigación sanitaria.
- Formación específica en el ámbito de la investigación clínica. Conocimiento demostrable de las normas y regulaciones nacionales e internacionales sobre ensayos clínicos con medicamentos (RD 223/2004, LOPD, guías ICH, etc.).
- Nivel de inglés (técnico y coloquial) demostrable medio-alto.
- Disponibilidad para viajes esporádicos, si fuese necesario.

Se valorará:

- Conocimiento, experiencia en la tramitación de ayudas a la investigación.
- Experiencia en el sector público, especialmente en el ámbito sanitario.
- Otros idiomas.
- Persona dinámica, con iniciativa, responsabilidad, capacidad de organización, planificación, trabajo en equipo. Gestión eficiente del tiempo. Capacidad de resolución de problemas.

Tareas a realizar:

- Gestión integral de ensayos de la plataforma de ensayos SCReN: Seguimiento del ensayo durante su ejecución, coordinación de la gestión de la documentación de ampliación de centros, cierres y finalización del ensayo, coordinación de todos los documentos regulatorios necesarios para la puesta en marcha de un ensayo clínico (Ej: envíos CEICs, AEMPS, póliza de seguros, comunicación Ministerio Fiscal...) y coordinación con los CRAs del ensayo y los investigadores para la adecuación de la documentación a los estándares y necesidades, cumplimiento de plazos, etc.
- Apoyo y coordinación de la confección de los documentos del ensayo .Establecer un plan especifico para cada estudio y hacer el seguimiento para su realización de acuerdo con dicho plan.
- Apoyo en la realización de presupuestos y en la puesta en marcha del estudio.
- Gestión de los medicamentos/ productos sanitarios necesarios para el estudio.
- Coordinación de la gestión de contratos con los centros.
- Desarrollo y gestión de los documentos del estudio y de los datos que se generen.
 Responsable de la creación, integridad y cumplimentación de los archivos del ensayo.
- Desarrollo de un plan de comunicación con el equipo del estudio. Persona de contacto entre el promotor y los investigadores.



- Apoyo en la elaboración de informes, memorias anuales y finales.
- Búsqueda de convocatorias y fuentes de financiación. Apoyo en la presentación de solicitudes.

Se ofrece:

- Contrato.
- 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.
- Duración estimada: Un año.
- Jornada: Completa (35 horas).
- Retribución bruta anual estimada: 25.930 €.
- 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.



Fundación Vasca de Innovación e Investigación Sanitarias