

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-MAT

Se requiere:

- Licenciatura en Ciencias de la Salud.
- Experiencia demostrable (mínimo 1 año) como monitor/a de ensayos clínicos con medicamentos y/o experiencia demostrable en investigación clínica y/o epidemiología (coordinador/a de ensayos clínicos o coordinación/participación relevante en proyectos de investigación clínico-epidemiológicos).
- Disponibilidad para viajar a nivel nacional e internacional.
- Conocimientos avanzados de inglés (oral y escrito).
- Conocimientos avanzados de herramientas ofimáticas (Office, Internet y correo electrónico, etc.).

Se valorará:

- Organización en el trabajo.
- Capacidad de trabajo en equipo.
- Buenas dotes de comunicación y organizativas, iniciativa y capacidad de resolución de problemas.
- Formación / Certificación en Buenas Prácticas, normas de investigación y ensayos clínicos.
- Conocimientos en Monitorización de Ensayos Clínicos y/o relacionado con el ámbito sanitario/investigación.
- Experiencia laboral en empresas farmacéuticas, CROs u otras entidades relacionadas con la investigación clínica.
- Conocimientos de otros idiomas (Euskera, Francés, Alemán).
- Conocimientos de Gestión de datos, Epidemiología y Estadística.

Tareas a realizar:

- Llevar a cabo la monitorización de los ensayos clínicos—de la plataforma de ensayos SCReN.
- Conocer y aplicar 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 que el ensayo se lleva a cabo según la BPC, el protocolo aprobado y la normativa en vigor.
- Dar soporte al Investigador/a principal en el correcto desarrollo del ensayo.
- Formación y seguimiento del equipo investigador en sus responsabilidades: Buenas Prácticas Clínicas, Protocolos Normalizados de trabajo, protocolos, etc.
- 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.).
- 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.

Se ofrece:

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.

- Contrato.
- Formación.
- Retribución bruta anual estimada: 21.780 €
- Lugar de trabajo: Hospital Universitario Cruces.
- Duración estimada: Sustitución baja maternal
- Jornada: Completa (35 horas)
- Fecha prevista de inicio: inmediato

Fecha límite presentación de candidaturas: 28 de marzo de 2015.

Proyecto cofinanciado con Fondos Feder



Bolsa de trabajo

Tlf. directo: 94 453 10 33 Tlf. centralita: 94 453 85 00 ext. 219 Fax: 94 453 04 65

bolsadetrabajo@bioef.org www.bioef.org

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