



**COORDINADOR
EECC (SITE STUDY
COORDINATOR)**

REF:

BIOD/LIN/010

Fecha:

15/12/2015

DESCRIPCIÓN PUESTO DE TRABAJO:

Proyecto: CONTRATACIÓN DE COORDINADOR DE ENSAYOS CLÍNICOS PARA APOYO DE ENSAYOS CLÍNICOS Y TAREAS DE INVESTIGACIÓN

Ubicación del puesto: UNIDAD HEPATOBILIAR DEL SERVICIO DE DIGESTIVO DEL HOSPITAL UNIVERSITARIO DONOSTIA (GUIPÚZCOA).

Funciones y Responsabilidades:

- Realizará su trabajo bajo la supervisión del Investigador Principal de cada ensayo clínico o proyecto de investigación y en coordinación con el resto de investigadores.
- Apoyo al grupo de investigación.
- Elaboración de informes asociados al seguimiento de los proyectos o ensayos clínicos
- Establecer un plan específico para cada uno de los estudios y realizar el seguimiento para asegurar que se realizan de acuerdo a ese plan.
- Coordinación de las tareas relativas a los ensayos clínicos y proyectos de investigación en la Unidad Hepatobiliar.
- 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.
- 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.
- Creación y mantenimiento de bases de datos relacionadas con proyectos de investigación.

COMPETENCIAS NECESARIAS PARA EL PUESTO DE TRABAJO:

FORMACIÓN

Imprescindible:

- Titulación en el área de Ciencias de la Salud (Biología, Farmacia, Medicina).
- Formación en investigación en ensayos clínicos.
- Conocimiento de la dinámica y gestión de ensayos clínicos.

Valorable:

- Conocimiento de legislación referida a Ensayos Clínicos, autonómica, nacional e internacional.

EXPERIENCIA

Imprescindible:

- Experiencia en coordinación de ensayos clínicos.

Experiencia como monitora en ensayos clínicos.

Valorable:

- Experiencia en investigación clínica.
- Experiencia en el ámbito sanitario.
- Capacidad de aprendizaje.
- Motivación.

APTITUDES

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 **contrato de 12 meses** con posibilidad de prórroga siempre y cuando se prorrogue la duración del proyecto y exista financiación suficiente para la continuidad del contrato de trabajo.

Tipo de Jornada: Parcial (30 horas semanales). En horario de mañana.

Fecha prevista de alta: Enero 2016

Salario: 17.966 € bruto anual (en función de la valía y experiencia del candidato).

* El trabajador deberá ajustarse a las normas propias de funcionamiento del centro, en cuanto a la dedicación, función que debe desempeñar, horario y vacaciones.

DATOS DE CONTACTO:

IMPRESINDIBLE aplicar a la oferta a través del portal de empleo de la Web de Biodonostia www.biodonostia.org

Fecha límite recepción de CV: 30/12/2015