

**DESCRIPCIÓN PUESTO DE TRABAJO:**

**Proyecto:** CONTRATACIÓN DE COORDINADOR DE ENSAYOS CLÍNICOS PARA APOYO DE ENSAYOS CLÍNICOS DE HEMATOLOGÍA.

**Ubicación del puesto:** SERVICIO DE HEMATOLOGÍA DEL HOSPITAL UNIVERSITARIO DONOSTIA.

**Funciones y Responsabilidades:** En dependencia del Investigador Principal (IP) del ensayo se encargará de garantizar una adecuada ejecución y seguimiento de los Ensayos Clínicos. Sus funciones generales serán las propias de un coordinador de ensayos clínicos, responsabilizándose de:

- ♣ Apoyo al grupo de investigación de cada ensayo clínico asignado, bajo la supervisión del investigador principal de cada ensayo.
- ♣ Garantizar junto con el IP la adecuada ejecución y el seguimiento de los ensayos clínicos asignados en los tiempos y calidad establecidos.
- ♣ 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.

**COMPETENCIAS NECESARIAS PARA EL PUESTO DE TRABAJO:****FORMACIÓN**

- Valorable estar en posesión de una titulación en el área de Ciencias de la Salud (Biología, Farmacia, Medicina).

**EXPERIENCIA**

Imprescindible tener:

- Experiencia en ensayos clínicos como investigador (siempre y cuando haya metido datos en el CRD), como coordinador o monitor. Dominio y manejo de los programas de ofimática. Nivel de inglés avanzado. Experiencia en investigación clínica.

Valorable:

- Formación específica en investigación en ensayos clínicos (monitorización, coordinación, etc.) Experiencia en coordinación y/o monitorización de ensayos clínicos. Experiencia en el ámbito sanitario, fundamentalmente en el área de onco-hematología. 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 sustitución de baja de maternidad. Una vez que la persona se incorpore, finalizará el contrato laboral. (Periodo mínimo 6 meses)

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

**Fecha prevista de alta:** Enero 2018

**Salario:** 20.000 € bruto anual (en función de la valía y experiencia del candidato).

\*Cabe la posibilidad de que la retribución se atribuya en función de la dedicación y valía del candidato (experiencia y formación) y su idoneidad para el puesto ofertado.

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](http://www.biodonostia.org)

**Fecha límite recepción de CV: 20/12/2017**