

**DESCRIPCIÓN PUESTO DE TRABAJO:**

**Proyecto:** Contratación de coordinador de ensayos clínicos para apoyo de ensayos clínicos y tareas de investigación clínica.

**Ubicación del puesto:** PLATAFORMA DE INVESTIGACIÓN CLÍNICA, Instituto de Investigación Sanitaria Biodonostia (San Sebastián - Guipúzcoa).

**Funciones y Responsabilidades:**

En dependencia de la Responsable de la Plataforma de Investigación Clínica desempeñará labores de gestión, coordinación y apoyo a la investigación relacionada con los estudios clínicos de la Plataforma de Investigación clínica del IIS Biodonostia. Sus funciones generales serán las propias del perfil de Site Study coordinator de estudios clínicos, responsabilizándose de:

- Coordinación de las tareas relativas a los ensayos clínicos asignados.
- Preparación para la realización del protocolo.
- Asegurarse del seguimiento y cumplimiento de los protocolos clínicos, de las Normas de Buena Práctica Clínica y de la legislación vigente en materia de ensayos clínicos, estudios observacionales y otros proyectos de investigación.
- Coordinación y comunicación entre el promotor y el equipo investigador, así como con el resto del equipo implicado en los ensayos clínicos y servicios colaboradores (Farmacia, Laboratorio, Radiología, ...).
- Visitas de protocolo y las actividades a realizar en cada una de ellas, diarios de campo, etc.
- Mantenimiento y gestión de la documentación relacionada con los ensayos clínicos.
- 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.
- 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 queries (aclaraciones).
- Responsabilizarse de las visitas de monitorización, auditorías e inspecciones.
- Participar en las evaluaciones complementarias del protocolo con el investigador, promotor, monitor.
- Asistencia y participación activa en las reuniones de investigadores/coordinadores de los estudios.
- Archivo y control de la documentación de los estudios clínicos.

**COMPETENCIAS NECESARIAS PARA EL PUESTO DE TRABAJO (REQUISITOS EXIGIDOS):****FORMACIÓN/EXPERIENCIA/APTITUDES****FORMACIÓN**

- Imprescindible estar en posesión de una titulación en el área de Ciencias de la Salud (Medicina, Enfermería, Biología, Farmacia, Bioquímica).
- Formación en investigación en ensayos clínicos y conocimiento demostrable de la dinámica y gestión de ensayos clínicos.

**EXPERIENCIA**

- Experiencia en el ámbito sanitario. Conocimiento del entorno investigador biosanitario, en especial el hospitalario.
- Participación demostrable en ensayos clínicos como Study coordinator, monitor, investigador, farmacéutico u otro perfil profesional de los implicados en ensayos clínicos.
- Nivel de inglés medio-avanzado hablado y escrito.

**APTITUDES**

- Persona responsable, dinámica y versátil con actitud proactiva.
- Capacidad de aprendizaje.

**COMPETENCIAS DESEABLES/VALORABLES PARA EL PUESTO DE TRABAJO:**

- Estudios de post-grado (Master en investigación clínica o ensayos clínicos).
- Experiencia en investigación clínica.
- Experiencia en el manejo de Cuadernos de Recogida de Datos de ensayos clínicos u otros proyectos de investigación clínica.
- Conocimiento de legislación referida a Investigación clínica, tanto nacional como internacional.
- Conocimientos de euskera nivel hablado y escrito.
- Habilidades en organización y coordinación.
- Responsabilidad y capacidad de asumir compromisos.

\*Se valorará la posesión del certificado de discapacidad igual o superior al 33%.

**CONDICIONES CONTRACTUALES:**

Se ofrece contrato indefinido de actividades científico técnicas.

**Tipo de Jornada:** Completa (35 horas semanales)

**Fecha prevista de alta:** Diciembre 2022

**Salario:** 27.000-33.000 € brutos anuales(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 (movilidad, 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:**

Para cualquier cuestión/aclaración puede contactar a través del e-mail [rrhh@biodonostia.org](mailto:rrhh@biodonostia.org).

**IMPRESINDIBLE** aplicar a la oferta a través del portal de empleo de la Web de Biodonostia [www.biodonostia.org](http://www.biodonostia.org). No se presentará documentación en papel. Toda la documentación se presentará telemáticamente utilizando esta página web.

**Fecha límite recepción de CV: 08/12/2022**

**IIS BIODONOSTIA se compromete con los principios de reclutamiento y transparencia basados en méritos (OTM-R), de acuerdo con los requisitos del Sello HR .**

Una vez realizada la evaluación y selección, los candidatos podrán solicitar información sobre sus puntuaciones, así como la puntuación del candidato seleccionado.