

DESCRIPCIÓN PUESTO DE TRABAJO:

Proyecto:

CONTRATACIÓN DE COORDINADOR Y GESTOR DE ENSAYOS CLÍNICOS PARA APOYO DE ENSAYOS CLÍNICOS

Ubicación del puesto: UNIDAD DE ENSAYOS CLÍNICOS, INSTITUTO BIODONOSTIA – HOSPITAL UNIVERSITARIO DONOSTIA.

Funciones y Responsabilidades:

En dependencia del Responsable de la Unidad de Ensayos Clínicos se encargará de garantizar una adecuada ejecución y seguimiento de los Ensayos Clínicos. Sus funciones generales serán la coordinación, monitorización y gestión de ensayos clínicos, responsabilizándose de:

- Garantizar junto con el Responsable de Proyecto la adecuada ejecución y el seguimiento de los ensayos clínicos asignados en los tiempos y calidad establecidos. Además de las actividades de coordinación también realizará actividades de monitorización.
- Apoyo al grupo de investigación de cada ensayo clínico asignado, bajo la supervisión del investigador principal de cada ensayo.
- 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).
- Gestión y envío de muestras biológicas a los laboratorios locales y centrales.
- Elaboración de informes asociados al seguimiento de los proyectos o ensayos clínicos
- Tareas relacionadas con la documentación, presentación y autorización de ensayos clínicos, monitorización, medicación, archivo y otras (seguimiento, notificación de acontecimientos adversos, informes anuales y finales, etc.).
- Realización de co-visitas de selección, monitorización y/o cierre según se requiera.
- Proveer de asesoramiento científico en el diseño y desarrollo de los Ensayos Clínicos, dando apoyo técnico a los investigadores. Aportar soluciones y orientación.
- Preparar toda la documentación necesaria para la puesta en marcha de un ensayo clínico. Preparar y enviar las solicitudes correspondientes para la aprobación ética (CEIC) y autorización administrativa (AEMPS y/o EMEA) de los ensayos clínicos.

COMPETENCIAS NECESARIAS PARA EL PUESTO DE TRABAJO:

FORMACIÓN

Titulación en el área de Ciencias de la Salud (Biología, Farmacia, Medicina).

EXPERIENCIA

Imprescindible tener:

- 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.)
- Formación y/o experiencia específica en la gestión integral, científica, ética y legal, de ensayos clínicos.
- Experiencia en coordinación y/o monitorización de ensayos clínicos.
- Experiencia en diseño y redacción de Protocolos y Data Management.
- 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 6 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: 35 horas semanales. En horario de 9h a 14h y de 15h a 17h.

Fecha prevista de alta: Agosto 2013

Salario: 22.537 € 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

***NUEVA Fecha límite recepción de CV: 26 de julio de 2013.**