

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 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-visititas 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.

COMPETENCIAS NECESARIAS PARA EL PUESTO DE TRABAJO:

FORMACIÓN

- Imprescindible estar en posesión de una 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 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 (17,5 horas semanales). En horario de 9.00 a 12.30. En los primeros meses de contrato, puede haber una modificación en el horario de trabajo.

Fecha prevista de alta: Diciembre 2013

Salario: 11.200 € 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

Fecha límite recepción de CV: 28/11/2013