

**FUNDACIÓN PARA LA INVESTIGACIÓN BIOMÉDICA DE CÓRDOBA**  
**(FIBICO)**

Por la presente, tras haberse producido una vacante y siendo necesaria su cobertura, se convoca **una plaza de Monitor de Ensayos Clínicos con Medicamentos** para el Consorcio de Apoyo a la Investigación Biomédica en Red (CAIBER) y para el Instituto “Maimónides” de Investigación Biomédica de Córdoba (IMIBIC).



**Buscamos una persona con:**

- Gran capacidad de autonomía y responsabilidad.
- Habilidad para las relaciones personales.
- Motivación para la realización y captación de ensayos clínicos de carácter comercial y no comercial.
- Con capacidad para la coordinación y dinamización de los estudios en activo.
- Con iniciativa y capacidad de trabajo en equipo.
- Capacidad de organización, control y seguimiento de actividades.
- Conocimientos y experiencia en metodología de la investigación y de los ensayos clínicos, así como en la monitorización de los mismos.

**Se ofrece:**

- Remuneración según valía
- Contrato temporal (con posibilidad de renovación)
- Horario de 40 horas semanales (principalmente mañanas)
- Zona de trabajo: Córdoba capital

**Requisitos Generales de los aspirantes:**

-Estar en posesión de título de licenciado en Ciencias de la Salud.

**Se valorará:**

-Experiencia en la coordinación y dinamización de proyectos de investigación



- Experiencia en la industria farmacéutica / CRO
- Experiencia en el desarrollo, gestión y monitorización de ensayos clínicos con medicamentos, que supere la exigida como requisito
- Formación en ensayos clínicos con medicamentos.
- Formación en legislación sobre investigación con medicamentos (ensayos clínicos).
- Publicaciones científicas, ponencias o comunicaciones presentadas a jornadas, congresos y reuniones científicas relacionadas con ensayos clínicos e investigación en general.
- Nivel intermedio-alto de inglés hablado y escrito, así como el conocimiento de otros idiomas.

#### **Funciones:**

La función principal del puesto será la de dar soporte a la gestión operativa de ensayos clínicos y proyectos de investigación en general, así como la promoción y captación de ensayos clínicos con medicamentos.

Ha de asegurar que el estudio se realiza de acuerdo a los requerimientos del protocolo, BPCs, PNTs y la regulación local e internacional que aplique. Las actividades ordinarias comprenden el apoyo a la presentación de proyectos a las diferentes convocatorias de ayuda y posterior seguimiento, en estrecha colaboración con el/la investigador/a principal y demás personal colaborador del estudio.

Ha de promocionar y captar ensayos clínicos con medicamentos, contando para ello con la potencialidad de la estructura de recursos humanos y materiales de los centros asistenciales, así como relacionándose sistemáticamente con los promotores de dichos ensayos clínicos.

Entre las actividades a realizar, cabe destacar:

- Preparación del plan de proyecto, comunicación y monitorización, colaboración en la realización del CRD, asesorar al equipo investigador durante el progreso del ensayo clínico y de actuación para que el mismo sea realizado, registrado e informado de acuerdo con el protocolo, los Procedimientos Normalizados de Trabajo (PNTs), la Buena Práctica Clínica (BPC) y los requisitos reguladores pertinentes.
- Conocer y gestionar los problemas relacionados con los estudios en activo
- Coordinación de envío a CEICs y AGEMED
- Elaboración de informes asociados al seguimiento de los ensayos clínicos (realizar las visitas de monitorización)



