

“Plataforma de Unidades de Investigación Clínica y Ensayos Clínicos
PT13/0002/0014”

Ref. Interna: PT13/0002/0014 (1)

PUESTO QUE SE OFERTA	MONITOR DE ENSAYOS CLÍNICOS
CONDICIONES DEL CONTRATO	Remuneración: Retribución según tabla salarial del ISCIII Duración: 12 meses Tipo de contrato: Temporal. Jornada Completa. Lugar de trabajo: Plataforma de Ensayos Clínicos
REQUISITOS	<ul style="list-style-type: none"> - Estar en posesión del título Licenciatura en Biología - Experiencia previa en puestos de trabajo en nodos de ensayos clínicos. - 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. - Nivel intermedio-alto de inglés hablado y escrito, así como el conocimiento de otros idiomas.
SE VALORARÁ	<ul style="list-style-type: none"> - Experiencia en la coordinación y dinamización de proyectos de investigación. - 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.
FUNCIONES	<ul style="list-style-type: none"> - 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

	<ul style="list-style-type: none"> - Elaboración de informes asociados al seguimiento de los ensayos clínicos (realizar las visitas de monitorización) - Dar apoyo en la coordinación de la dotación de equipamiento científico y en el aprovisionamiento de materiales de utilidad y adecuada a los proyectos, supervisando su optimización y correcta utilización. - Gestión de la medicación del estudio. - Organización de reuniones del estudio y participación. - Gestión de acontecimientos adversos (generación de informes anuales, finales, para centros, etc.) - Gestión de la calidad de los estudios de investigación. - Potenciar/promover el desarrollo de los ensayos clínicos en los centros.
<p>DOCUMENTACIÓN A PRESENTAR</p>	<p>Curriculum Vitae</p>
<p>SOLICITUDES, LUGAR Y PLAZO DE PRESENTACIÓN</p>	<p>Presentación:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Por mail a la siguiente dirección: personal@imibic.org <p>En ambos casos será necesario indicar la referencia de la convocatoria.</p> <p>Plazo: 10 días naturales contados desde el día después de su publicación. Del 19 de Noviembre al 29 de Noviembre</p>
<p>PUBLICIDAD</p>	<p>La presente convocatoria se publicará en los tabloneros de anuncios de FIBICO, así como en las páginas web siguientes:</p> <ul style="list-style-type: none"> - En la del Hospital Universitario Reina Sofía - En la del IMIBIC (www.imibic.org)