

**OFERTA DE CONTRATO:** Ref. 1802/10

**AREA DE INVESTIGACION:** "EPIDEMIOLOGIA Y EVALUACION DE LAS TECNOLOGIAS, SERVICIOS SANITARIOS Y SISTEMAS DE EVALUACION"

**Proyecto de Investigación:** ENSAYO CLÍNICO FASE IIIB, ALEATORIZADO, ABIERTO, DE GRUPOS PARALELOS, PARA EVALUAR EL ALIVIO DEL DOLOR DE METOXIFLURANO INHALADO, EN COMPARACIÓN CON EL PROTOCOLO ACTUAL PARA EL TRATAMIENTO DEL DOLOR DE ORIGEN TRAUMÁTICO, EN ADULTOS ATENDIDOS EN LAS UNIDADES DE URGENCIA ESPAÑOLAS

**Investigador Responsable:** Dr. Agustín Gómez de la Cámara

**Entidad financiadora:** Entidad privada

## **REQUISITOS**

### **Titulación académica**

Licenciatura en ciencias de la salud

### **Formación específica**

Buenas Prácticas Clínicas (BPC)

Monitorización de Investigación Clínica

## **MERITOS**

### **Experiencia laboral**

Experiencia en revisión de datos de ensayos clínicos y estudios observacionales.

Experiencia en monitorización de ensayos clínicos nacionales e internacionales y estudios observacionales adquirida en la Industria Farmacéutica, CRO o Plataformas de Investigación.

Experiencia en elaboración de publicaciones científicas y comunicaciones a congresos.

### **Publicaciones y/o comunicaciones a congresos:**

Se valorará haber publicado en el ámbito científico en el área de Hematología.

### **Informática**

Paquete Office - usuario avanzado.

### **Idiomas**

Inglés – nivel alto

## **FUNCIONES**

- Colaborar activamente en asegurar la calidad de los datos y de la documentación.
- Tratamiento, entrada y/o revisión de datos, resolución de inconsistencias de datos y queries.
- Garantizar que se cumplen con las normas de Buena Práctica Clínica, legislación aplicable y Procedimientos Normalizados de Trabajo (PNTs) para lo que deberá poseer los conocimientos suficientes de la normativa aplicable a ensayos clínicos, calidad de datos, protección de datos de carácter personal y otras regulaciones que le sean de aplicación.
- Realizar la monitorización y actividades necesarias para el seguimiento del proyecto.
- Elaboración de informes.
- Realizará otras funciones de soporte asignadas por el responsable del proyecto.

## **DURACION**

Según proyecto

## **DOCUMENTACION**

1. Currículum Vitae, adaptado a los requisitos y méritos de la convocatoria
2. Fotocopia DNI.
3. Fotocopia de titulación requerida.

## **ENTREGA**

Envío de la documentación al siguiente correo electrónico: rrhh@h12o.es

Plazo de presentación de solicitudes: Hasta el día 20 de Febrero de 2018

### **NOTA LOPD**

*Le informamos que sus datos serán incorporados a un fichero titularidad de la Fundación para la Investigación Biomédica del Hospital Universitario 12 de Octubre para gestión del personal de la Fundación durante el proceso selectivo de esta convocatoria. Una vez finalizado el proceso de selección se eliminarán todos los datos aportados a nuestro fichero de gestión de personal.*

*Sus datos no serán comunicados a terceros. En cualquier momento podrá ejercer sus derechos de acceso, rectificación, cancelación y oposición, sin coste alguno. Para ello, podrá dirigirse a la Fundación para la Investigación Biomédica del Hospital Universitario 12 de Octubre sito en Avda. de Córdoba, s/n, Centro de Actividades Ambulatorias, 6ª planta – Bloque D, 28041, Madrid.*