

OFERTA DE CONTRATO: 1809/09

AREA DE INVESTIGACIÓN: NEUROCIENCIAS Y SALUD MENTAL

Proyecto de Investigación: “ESTUDIO EN FASE III, MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO Y DE GRUPOS PARALELOS PARA EVALUAR LA EFICACIA Y SEGURIDAD DE CRENEZUMAB EN PACIENTES CON ENFERMEDAD DE ALZHEIMER DE PRODRÓMICA A LEVE”

Investigador Responsable: Dr. Alberto Villarejo Galende

Entidad financiadora: Entidad privada

REQUISITOS

Titulación académica

Grado de Psicología

Formación específica

Se valorará Master ó formación específica en Neuropsicología ó gestión de ensayos clínicos

MERITOS

Experiencia previa

Se valorará experiencia como coordinadora de ensayos clínicos u otros proyectos de investigación. También la actividad clínica como neuropsicóloga

Formación específica:

Gestión de I+D, Neuropsicología

Publicaciones y/o comunicaciones a congresos

Se valorará la actividad investigadora previa

Herramientas informáticas:

Manejo de páginas web, Excel, Access y Word de forma fluida. Opcional el conocimiento de programas estadísticos (SPSS, Stata)

Idiomas: Inglés medio

FUNCIONES

- Asistir junto con el investigador principal y enfermero/a de ensayos (si aplica) a las reuniones del estudio organizadas por el promotor del ensayo que le sea asignado
- Obtención de toda la documentación necesaria para la presentación al Comité Ético del ensayo clínico. Realizar todos los entrenamientos requeridos por el promotor para cada uno de los ensayos clínicos asignados. Establecer los circuitos de trabajo con los servicios y personal que se hayan definido en el ensayo clínico asignado.
- Participación en las inclusiones de nuevos pacientes en los ensayos clínicos asignados
- Aleatorizar, si aplica a los pacientes por el sistema de IWRS correspondiente determinado por el promotor. Asignar los lotes de medicación de los pacientes incluidos mediante el sistema de IWRS y comunicarlos al Servicio de Farmacia para ser incluidos en la prescripción médica
- Realizar los envíos a laboratorios centralizados requeridos por el protocolo.
- Participar en el mantenimiento y actualización de los documentos del archivo, mantener actualizado el stock de los materiales del estudio, actualizar y conservar los registros generados en la UEC, resolución de dudas del paciente
- Organizar y participar de acuerdo con el investigador principal la visita de cierre del ensayo coordinando con el responsable de la UEC la ubicación de los archivos del ensayo durante el tiempo exigido por la legislación vigente.

DURACION

12 MESES

DOCUMENTACION

1. Currículum Vitae (en español), 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 23 de Septiembre de 2018

NOTA LOPD – LEY ORGÁNICA 15/1999 Y REGLAMENTO UE 2016/679

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.