

OFERTA DE CONTRATO Ref 2103/05

Proyecto de Investigación: “PROYECTO DE INVESTIGACIÓN TRASLACIONAL: CREACIÓN, MANTENIMIENTO, EVALUACIÓN E IMPLEMENTACIÓN DE RESULTADOS DE UNA UNIDAD DE ENSAYOS CLÍNICOS EN MEDICINA INTERNA (UEC-MINT)”

Investigador Principal: Dr. Carlos Lumbreras Bermejo

AREA DE INVESTIGACION: ENFERMEDADES INFECCIOSAS

Titulado Superior – Grupo II. Coordinador de equipo ensayos clínicos

Son los profesionales que prestan servicios científico-técnicos a la comunidad investigadora a través de plataformas o servicios de apoyo a la investigación, o directamente en los grupos de investigación. Ejercen su función con autonomía, responsabilidad e iniciativa para organizar su trabajo y/o el de otros, realizando su cometido bajo una supervisión de los resultados obtenidos por parte del investigador solicitante de esta ayuda realizando las siguientes funciones:

- Coordinación del equipo de ensayos clínicos del servicio de medicina interna
- Supervisión de todo el proceso de un ensayo clínico, asegurando el cumplimiento de todos los requisitos, éticos médicos y legales
- Apoyo al equipo de investigación clínica en el cumplimiento de plazos en la comunicación de efectos adversos y contestación a las posibles discrepancias durante la realización de los ensayos
- Comunicación e interlocución con monitores y patrocinadores de los estudios
- Formación del personal auxiliar de los ensayos cuando sea preciso
- Supervisión de los gestores de datos (data manager)
- Control de facturación de los ensayos
- Interlocución directa con los estamentos administrativos del Instituto de investigación

Formación

Grado con título de máster universitario, Licenciado o equivalentes en Ciencias de la Salud

Formación específica

Master o similar en investigación clínica en farmacia. Estudios avanzados en calidad.

Buenas prácticas clínicas

Resolución de conflictos y técnicas de comunicación interpersonal. Ética en investigación clínica

Experiencia Previa

Amplia experiencia en la coordinación de ensayos clínicos con fármacos en todas las fases de desarrollo.

Se valorará especialmente la experiencia con fármacos antiviricos y moléculas para enfermedades minoritarias.

Se valorará especialmente experiencia previa con CROs, tanto en el trabajo específico de estas empresas como en la relación con ellas como coordinadora de ensayos clínicos en el ámbito hospitalario

Se valorará el trabajo con empresas multinacionales con ensayos centralizados fuera de España, así como la experiencia previa en coordinación de equipos

Herramientas informáticas

Manejo de formularios WEB. Ofimática a nivel usuario. Manejo fluido de herramientas habituales en ensayos clínicos (MEDIDATA, ORACLE, etc....)

Inglés nivel alto

DURACIÓN

12 meses

DOCUMENTACION Y ENTREGA

Currículum Vitae (en español) adaptado a los requisitos de la oferta, fotocopia DNI, fotocopia de titulación.

Envío de la documentación a rrhh@h12o.es indicando de manera expresa el número de referencia de la oferta.

PLAZO Hasta el 23 de marzo de 2021

El resultado de esta oferta se publicará en el tablón de anuncios del I+12

NOTA LOPD REGLAMENTO UE 2016/679 Y LEY ORGÁNICA 3/2018 DE 5 DE DICIEMBRE DE PROTECCIÓN DE DATOS

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.