



**OFERTA DE CONTRATO** Ref 2110/14

ÁREA DE INVESTIGACIÓN: ENFERMEDADES INFLAMATORIAS Y TRASTORNOS INMUNITARIOS

Proyecto de Investigación: "PROYECTO TRASLACIONAL EN ENFERMEDADES INFLAMATORIAS Y

TRASTORNOS INMUNITARIOS"

Investigador Responsable: Dr. José Luis Pablos Álvarez

Entidad financiadora: Entidad privada

## Área 2. Grupo III - Grado (Art. 15)

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 bajo una supervisión directa del investigador solicitante y las funciones a desarrollar serán:

## El candidato realizará las siguientes funciones:

- Asistir, junto con el investigador principal y enfermera/o de ensayos (si aplica) a las reuniones del estudio organizadas por el promotor del ensayo que le sea asignado, así como participar, junto con el investigador principal, en las reuniones con los promotores de los estudios clínicos
- Participar en la valoración de las propuestas de nuevos ensayos clínicos, junto con el investigador principal, y envío del cuestionario de viabilidad correspondiente.
- Organizar, de acuerdo con el investigador principal, la visita de pre-inicio o selección del centro así
  como la visita de inicio del ensayo clínico asignado, convocando a todo el personal involucrado,
  pertenecientes a la Unidad y a servicios colaboradores (si aplica).
- Establecer los circuitos de trabajo con los servicios y personal que se hayan definido como colaboradores en el ensayo clínico asignado. Participación en las inclusiones de nuevos pacientes en los ensayos clínicos asignados: revisión, junto con el investigador responsable, de los criterios de inclusión y de las pruebas requeridas por protocolo.
- Organizar las visitas de monitorización de cada ensayo clínico asignado, completar los cuadernos de recogida de datos de los estudios, Realizar los envíos a laboratorios centralizados requeridos por protocolo (muestras biológicas congeladas y slides/bloques de tumor a temperatura ambiente).
- Participar en la comunicación de los eventos adversos graves acaecidos en un estudio clínico, de acuerdo con la legislación vigente y los requisitos del promotor, tras la firma del investigador.
- Organizar y participar, de acuerdo con el investigador principal, la visita de cierre del ensayo clínico, coordinando con el responsable de la UEC la ubicación de los archivos del ensayo durante el tiempo exigido por la legislación vigente

## **REQUERIMIENTOS**

### Titulación académica

Diplomatura/ Grado en Enfermería

#### Formación específica

Se valorará Máster en Monitorización y Coordinación de Ensayos Clínicos con titulación acreditativa Buena práctica clínica (GCP)

# **Experiencia Previa**

Se valorará experiencia en investigación clínica.

Se valorará experiencia en coordinación y monitorización de ensayos clínicos.

Herramientas informáticas Manejo de bases de datos y Plataformas digitales de CROs

Idiomas alto nivel de inglés

**DURACIÓN** Según proyecto

#### **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 22 de octubre de 2021

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