



OFERTA DE CONTRATO: Ref 2301/05

AREA DE INVESTIGACION: CARDIOVASCULAR

Proyecto de Investigación: "PROYECTO TRASLACIONAL DE INVESTIGACIÓN CARDIOVASCULAR"

Investigador Responsable: Dr. Fernando Arribas Ynsaurriaga

Entidad financiadora: Entidad Privada Área 2. Grupo II - Titulado Superior

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:

- Obtención de toda la documentación necesaria para la presentación a las entidades reguladoras (Comité Ético, AEMPS). Asistir a las reuniones del estudio y realizar todos los entrenamientos requeridos por el promotor para cada uno de los ensayos clínicos asignados. Organizar y coordinar con los colaboradores las visitas del promotor: monitorización, inicio, cierre, etc.
- Organizar y coordinar los circuitos de trabajo con los colaboradores para la realización de las visitas de los estudios: revisión de historias, aleatorización, entrada de datos, revisión de queries, entrada y seguimiento de Acontecimientos Adversos, etc.
- Soporte en el mantenimiento y actualización de los documentos del archivo de los estudios o proyectos asignados. Mantener actualizado el almacén de los materiales del estudio asignado.
- Asistencia al Investigador en las visitas de los pacientes relacionadas con el estudio y participación en el reclutamiento: revisión, junto con el investigador principal, de los criterios de inclusión y de las pruebas requeridas por protocolo. Organizar y gestionar los envíos a laboratorios centralizados requeridos por el estudio clínico asignado, incluyendo el procesamiento de muestras biológicas.
- Gestión de medicación del ensayo: soporte en la dispensación, contabilidad, destrucción, etc.
- Asistir a las sesiones clínicas de la Unidad, a las sesiones periódicas de investigación clínica y a las sesiones de formación que requiera el responsable del Servicio y/o Unidad.

REQUERIMIENTOS

Titulación académica Licenciado y/o Grado en Farmacia

Formación específica Master en monitorización/coordinación de ensayos clínicos

Acreditación o certificación de Buenas Prácticas Clínicas

Acreditación o certificación para el envío de Material Biológico (Normas IATA)

Experiencia Previa Experiencia en coordinación de ensayos clínicos y estudios observacionales en el área cardiovascular, en especial Coronaria, Electrofisiología, Hemodinámica y Rehabilitación Cardíaca.

Experiencia en investigación clínica.- Gestión de datos con experiencia en la entrada de datos y resolución de "queries" en aplicaciones informáticas, en particular MACRO, Medidata, ORACLE, REDCAP, Open Clinica, CASTOR, Decide Medical, etc- Manejo y revisión de historias de pacientes especialmente en HCIS, tanto para el reclutamiento de pacientes como para su seguimiento en estudios de investigación

Experiencia en el manejo de kits de estudio, preparación y envío de muestras. Experiencia en la gestión de la medicación del ensayo (dispensación, contabilización, envío y destrucción, cumplimentación de formularios, etc). Entrada de datos y manejo de RedCap, SAP y similares.

Gestión y seguimiento de proyectos de investigación. Gestión con proveedores, investigadores, CEIm, Clinical Project Managers y otros interlocutores.

Herramientas informáticas Conocimiento Paquete Office

Idiomas Inglés nivel avanzado

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 08 de enero de 2023

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