

OFERTA DE CONTRATO: Ref 2402/12

AREA DE INVESTIGACION: CANCER

Proyecto de Investigación: “ADMINISTRACIÓN INTRATUMORAL DE CÉLULAS T MODIFICADAS CON EL RECEPTOR QUIMÉRICO (CAR) FRENTE AL ANTÍGENO P32 EN GLIOMAS DE ALTO GRADO EN PROGRESIÓN. ENSAYO CLÍNICO FASE 1 CON ESCALADA DE DOSIS”

Investigador Responsable: Dr. Juan Manuel Sepúlveda Sánchez

Entidad financiadora: Entidad Pública

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:

- Gestionar según la normativa vigente los ensayos clínicos activos
- Dar apoyo legislativo a los investigadores que lo soliciten
- Tutela en la confección de protocolos y otros documentos del ensayo clínico y protocolos del grupo de investigación
- Responsable de la comunicación con CEICs y autoridades reguladoras
- Realizar las actividades de monitorización
- Enlace con la Plataforma Carlos III de ensayos clínicos (SCReN)
- Enlace con registros nacionales e internacionales de ensayos clínicos
- Contribuir al aseguramiento de la calidad de los datos, documentación y procesos de los centros asignados.
- Gestión administrativa de todos los documentos regulatorios del ensayo y los proyectos del grupo de investigación de Neuro-Oncología
- Dar apoyo en la gestión administrativa y presupuestaria de proyectos

REQUERIMIENTOS

Titulación académica

Grado en Ciencias de la Salud (Farmacia, biología, bioquímica o similar)

Formación específica

Curso de Buenas prácticas clínicas en ensayos clínicos

Experiencia previa

Conocimientos en gestión administrativa de ensayos clínicos

Trámites y solicitudes antes Agencias y otras autoridades regulatorias

Experiencia en la confección del protocolo, cuaderno de recogida de datos y documentos auxiliares: hoja de información al paciente, consentimiento, etc.

Experiencia en el registro, depósito y conservación de la información derivada de los ensayos clínicos

Monitorización de ensayos clínicos (visitas de inicio, seguimiento y cierre)

Capacidad para la tutela y apoyo a los investigadores clínicos en los aspectos mencionados

Contacto con promotores, investigadores, Clinical Project Managers, Servicios de Farmacia, CEIm y otros interlocutores

Herramientas informáticas

Paquete Office

Idioma Nivel de inglés C1

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 21 de febrero de 2024

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.