

OFERTA DE CONTRATO: Ref 2410/17

AREA DE INVESTIGACION: ENFERMEDADES INFLAMATORIAS Y TRASTORNOS INMUNITARIOS

Proyecto de Investigación: "EFFICACY, SAFETY AND COST-EFFECTIVENESS OF METHOTREXATE, ADALIMUMAB, OR THEIR COMBINATION IN NON INFECTIOUS NON ANTERIOR UVEITIS: A MULTICENTER, RANDOMIZED, PARALLEL 3 ARM, ACTIVE-CONTROLLED, PHASE 3 OPEN LABEL WITH BLINDED OUTCOME ASSESSMENT STUDY"

Investigador Responsable: Dr. Alfredo Javier García González

Entidad financiadora: Entidad Pública

- Coordinar las visitas de seguimiento de los pacientes.
- Asegurar el correcto mantenimiento y dispensación de la medicación del estudio en coordinación con farmacia. Administración de tests para la autocumplimentación por parte de los pacientes (cuestionarios de calidad de vida, cuestionarios de salud, cuaderno del paciente...).
- Mantener una adecuada coordinación con Biobanco para la gestión de muestras
- Recogida e introducción de datos en el cuaderno de recogida de datos del estudio;
- Generación de base de datos local con los pacientes candidatos a ser incluidos en el proyecto.
- Resolver las discrepancias (queries); Cumplir con los cortes de bases de datos;
- Preparar las visitas de monitorización (pedir historias clínicas y otros documentos fuente, mantenimiento de historias y otros documentos fuente) y atender al monitor durante las visitas de monitorización y cuando lo precise; Mantener actualizado el archivo del investigador del estudio
- Facilitar la comunicación entre el Promotor (monitor, gestión de datos, farmacovigilancia, etc.) y el Investigador y su equipo, siendo el nexo de unión entre ellos;
- Asegurarse del cumplimiento del Protocolo, de las Normas de Buena Práctica Clínica y de la legislación vigente; Informar a tiempo de los Acontecimientos Adversos Graves al Promotor;
- Asistir a las Reuniones de Investigadores

REQUERIMIENTOS

Titulación académica

Grado en Ciencias de la salud

Formación específica

Buenas prácticas clínicas, coordinación o monitorización de ensayos clínicos

Experiencia previa

Coordinación o monitorización de ensayos clínicos, manejo de cuadernos de recogida de datos (especialmente RedCap), gestión de documentación de ensayos clínicos, gestión de medicación de ensayo clínico, gestión de muestras biológicas, conocimientos de herramientas de historia clínica electrónica (particularmente HCIS), conocimientos o experiencia previa en el área de la oftalmología, conocimientos sobre terapias biológicas e inmunosupresores

Herramientas informáticas

Microsoft office

Idiomas

Inglés medio

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 rhh@h12o.es indicando de manera expresa el número de referencia de la oferta.

PLAZO

Hasta el 22 de octubre de 2024

El resultado de esta oferta se publicará en la WEB del I+12