

OFERTA DE CONTRATO: Ref 2409/11

Proyecto de Investigación: IMPLEMENTACIÓN DE CTIS PARA ENSAYOS CLÍNICOS Y EVALUACIÓN DE PROYECTOS DE INVESTIGACIÓN. MANEJO DE DOCUMENTACIÓN

Investigador Responsable: Dra. María Puy Goyache

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:

- Recepción, gestión de la documentación en la base de datos de la secretaria, así como la preparación de los documentos para las reuniones del CEIm, tanto de ensayos clínicos, como estudios observacionales o proyectos de investigación.
- Apoyo en las tareas de evaluación ética y metodológica de los protocolos al CEIm
- Gestión de los informes de seguimiento de los ensayos clínicos
- Gestionar y coordinar dudas como interlocutor entre los investigadores, promotores y CEIm
- Asesorar a la fundación de investigación Biomédica en relación a aspectos locales relacionados con cualquier proyecto de investigación necesario para la firma de acuerdos/contratos
- Manejo de CTIS (Portal Europeo de Ensayos clínicos)

REQUERIMIENTOS

Titulación académica

Licenciado y/o Grado con Master en Ciencias de la Salud (Farmacia, Química, Biología...)

Formación específica

Se valorara conocimientos en investigación clínica, tales como master en monitorización de ensayos clínicos y/o I+d del medicamento

Se valorara formación en CTA (Clinical trials administration) y/o cursos de gestión de ensayos clínicos

Conocimiento en legislación Española y Europea que aplica para los distintos tipos de proyectos de investigación que evalúa un CEIM.

Se valorara conocimientos en bioética

Conocimientos en investigación clínica y preclínica, así como metodología de la investigación

Experiencia Previa

Conocimientos en manejo de datos, uso secundario de datos, legislación aplicable

Se valorara experiencia como coordinador en una unidad de ensayos, data entry o monitor en ensayos Clínicos

Publicaciones y/o comunicaciones a congresos

Se valorara de forma positiva participar en la redacción de artículos en inglés, participar en congresos de investigación, en docencia y en cursos de formación entre otros

Herramientas informáticas Paquete Office nivel usuario

Idiomas

Nivel C2 de inglés ó bilingüe

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 2024

El resultado de esta de oferta se publicará en la Web 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.