

OFERTA DE CONTRATO: Ref 2511/11

AREA DE INVESTIGACION: CANCER

Proyecto de Investigación: PROGRAMA DE INVESTIGACIÓN EN ONCOLOGÍA CLÍNICA Y EPIDEMIOLOGÍA

Investigador Responsable: Dr. Luis Paz-Ares Rodríguez

Entidad financiadora: Entidad Privada

Área 2. Grupo II - Titulado Superior Senior

Son los profesionales con funciones directivas que coordinan 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:

- Coordinar, supervisar y ejecutar todas las actividades previas a la activación de los ensayos clínicos en el hospital.
- Actuar como punto central de contacto (“ventanilla única”) para promotores, CROs, CEIm
- Actuar como punto central de contacto para los distintos servicios internos durante las fases de viabilidad, firma de acuerdos de confidencialidad, negociación contractual y puesta en marcha regulatoria
- Garantizar el avance eficaz de la propuesta a través de las fases de viabilidad, CDA, contratos, presupuestos, aprobaciones regulatorias y preparación para la Visita de Inicio (SIV),
- Asegurar el cumplimiento de ICH-GCP, EU CTR 536/2014, Real Decreto 1090/2015 y de las políticas institucionales
- Gestión de personal y liderazgo de equipo.

REQUERIMIENTOS

Titulación académica

Licenciado y/o Grado con Master en Ciencias de la Salud (Farmacia, Medicina, Biología, Bioquímica o semejante)

Formación específica

Buenas prácticas clínicas en los dos últimos años, con titulación acreditativa

Master en monitorización de ensayos clínicos

Experiencia Previa

Experiencia en el sector de ensayos clínicos/monitorización de ensayos clínicos que incluya área de oncología médica y/o participación en proyectos de investigación

Experiencia demostrada en el área de puesta en marcha en ensayos clínicos

Experiencia demostrada en industria farmacéutica como monitor de ensayos clínicos

Herramientas informáticas

MS Office, Power BI e IMedidata

Idioma

Inglés alto

Nº Plazas: 1

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 23 de noviembre de 2025

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