

“Plataforma de Unidades de Investigación Clínica y Ensayos Clínicos  
PT13/0002/0014”

**Ref. Interna: PT13/0002/0014 (2)**

<b>PUESTO QUE SE OFERTA</b>	<b>MONITOR DE ENSAYOS CLÍNICOS</b>
<b>CONDICIONES DEL CONTRATO</b>	Remuneración: Retribución según tabla salarial del ISCIII Duración: 12 meses Tipo de contrato: Temporal. Jornada Completa. Lugar de trabajo: Plataforma de Ensayos Clínicos
<b>REQUISITOS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Estar en posesión del título Licenciatura en Farmacia</li> <li>- Máster en Monitorización de Ensayos Clínicos</li> <li>- Experiencia previa en puestos de trabajo en nodos de ensayos clínicos.</li> </ul>
<b>SE VALORARÁ</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Experiencia en el desarrollo, gestión y monitorización de ensayos clínicos con medicamentos.</li> <li>- Experiencia en la coordinación y dinamización de ensayos clínicos.</li> <li>- Participación en ensayos clínicos Fase I.</li> <li>- Publicaciones científicas, ponencias o comunicaciones presentadas a jornadas, congresos y reuniones científicas relacionadas con ensayos clínicos.</li> <li>- Disponer de un nivel medio-alto de inglés.</li> </ul>
<b>FUNCIONES</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Colaborar en la gestión y mantenimiento de las autorizaciones precisas por parte de AEMPS y comités éticos del Ensayo Clínico asignado.</li> <li>- Llevar a cabo los procedimientos de monitorización del Estudio bajo la supervisión de la Unidad de Investigación Clínica y Ensayos Clínicos del IMIBIC.</li> <li>- Llevar el control de calidad de la documentación remitida con el dossier de solicitud de IMP.</li> <li>- Colaborar en la elaboración de protocolos del ensayo clínico, así como en otra documentación necesaria.</li> <li>- Ser responsable de la monitorización de los mismos, estando disponible para viajar de acuerdo a la frecuencia establecida en el plan de monitorización del proyecto asignado. Elaboración de informes asociados al seguimiento de los ensayos clínicos (realizar</li> </ul>

	<p>visitas de monitorización)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Asegurar que el estudio se realiza de acuerdo a requerimientos del protocolo, BPCs, PNTs, normativa reguladora local e internacional que aplique.</li> <li>- Gestión de la medicación, acontecimientos adversos y cuaderno de recogida de datos del estudio.</li> </ul>
<b>DOCUMENTACIÓN A PRESENTAR</b>	Curriculum Vitae
<b>SOLICITUDES, LUGAR Y PLAZO DE PRESENTACIÓN</b>	<p><b>Presentación:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Por mail a la siguiente dirección: <a href="mailto:personal@imibic.org">personal@imibic.org</a></li> </ul> <p>En ambos casos será necesario indicar la referencia de la convocatoria.</p> <p><b>Plazo: 10 días naturales contados desde el día después de su publicación. Del 19 de Noviembre al 29 de Noviembre</b></p>
<b>PUBLICIDAD</b>	<p>La presente convocatoria se publicará en los tabloneros de anuncios de FIBICO, así como en las páginas web siguientes:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- En la del Hospital Universitario Reina Sofía</li> <li>- En la del IMIBIC (<a href="http://www.imibic.org">www.imibic.org</a>)</li> </ul>