

CONVOCATORIA DE CONTRATACION LABORAL DE COORDINADOR DE ENSAYOS CLÍNICOS. REF: 47/2019

La Fundación de Investigación Biomédica del Hospital Universitario de la Princesa convoca una plaza de **coordinador de ensayos clínicos** asociada a la Unidad Central de Investigación Clínicos y Ensayos Clínicos del Instituto de Investigación Sanitaria del Hospital Universitario de la Princesa, para los estudios que se realizan en la misma, bajo la Dirección del Dra. Dolores Ochoa Mazarro.

REQUISITOS

1. Titulación Requerida

- Titulación superior en área biosanitaria.
- Se valorará la realización de Master en Coordinación de Ensayos Clínicos.

Se valorará formación complementaria en:

- Formación en buena práctica clínica.
- Experiencia en investigación clínica
- Manejo de programas informáticos
- Conocimientos de inglés

2. Experiencia

- Ensayos Clínicos de dermatología.
- Normas de Buena Práctica Clínica.
- Dominio de Office, bases de datos y paquetes análisis estadístico.
- Inglés hablado y escrito nivel medio.

3. Tareas a realizar

- Asegurar las normas de Buena Práctica Clínica en el ensayo Clínico, entrada de datos en CRD y resolución de queries, procesamiento y envío de muestras biológicas
- Asistencia y apoyo en visitas de selección, inicio, monitorización y cierre; solicitud de medicación de ensayos
- Reportar SAEs
- Atender a las visitas de monitorización
- Coordinación de pacientes.

Dedicación

La dedicación de la persona seleccionada será de 40 horas semanales.

Duración e importe del contrato

La duración del contrato será temporal asociada a proyecto de investigación

Retribución salarial de 21.776 € - euros brutos anuales (incluyendo salario base y parte proporcional de pagas extraordinarias).

La formalización del contrato estará supeditada a la disponibilidad de financiación de la Fundación.

Presentación de solicitudes

Los interesados deberán presentar la solicitud a través de la página web del Instituto de Investigación Sanitaria del Hospital Universitario de la Princesa, Fundación de Investigación Biomédica H. U. Princesa, Ofertas de empleo, <http://www.iis-princesa.org> indicando la siguiente referencia: **REF: 47/2019**

(No se admitirán solicitudes en papel)

Fecha límite de presentación

Antes del 31 de julio de 2019

La presentación de la solicitud implica la aceptación de las bases de la convocatoria.

Proceso de selección

Las solicitudes que cumplan los requisitos y estén dentro del plazo de la convocatoria serán examinadas por un jurado compuesto por tres miembros (un presidente y dos vocales).

Posteriormente, los candidatos podrán ser convocados a una entrevista personal.

Baremo

- Por formación complementaria: 5
- Otros méritos relacionados con el puesto: 5
- Entrevista personal: 5

Autorización Consejería de Economía y Hacienda Comunidad de Madrid

En virtud de la LEY 4/2012, de 4 de julio, de Modificación de la Ley de Presupuestos Generales de la Comunidad de Madrid para el año 2012, y de medidas urgentes de racionalización del gasto público e impulso y agilización de la actividad económica, la contratación de la persona seleccionada podrá quedar condicionada a la autorización expresa de la Consejería de Economía y Hacienda Comunidad de Madrid.

En Madrid, a 3 de Julio de 2019

33508578Q	Firmado digitalmente por 33508578Q
ROSARIO	ROSARIO ORTIZ DE
ORTIZ DE	URBINA (R:
URBINA (R:	G83727081)
G83727081)	Fecha: 2019.07.03
	09:10:31 +02'00'

Fdo. Rosario Ortiz de Urbina Barba
Directora de la Fundación de Investigación Biomédica
Hospital Universitario de la Princesa

CALL FOR HIRING A CLINICAL TRIAL COORDINATOR. REF: 47/2019

The Biomedical Research Foundation of La Princesa University Hospital offers a position for a **Clinical Trial coordinator** associated to the Clinical Trials Unit of the Health Research Institute of La Princesa University Hospital, for the studies carried out in this Unit, under the direction of Dr. Dolores Ochoa Mazarro.

REQUIREMENTS

1. Degrees required

- A Bachelor degree in Biosanitary area is required.
- Completion of a Clinical Trials master will be valued.

Additional training will be valued in:

- Training in good clinical practice.
- Experience in clinical research.
- Computer skills.
- English skills

2. Experience

- Clinical Trials in Dermatology.
- Good Clinical Practice rules.
- Good knowledge of Office, databases and statistical analysis packages.
- Intermediate level spoken and written English.

3. Tasks to perform

- Ensure the use of Good Clinical Practice guidelines in the Clinical Trial, data entry in CRF and query resolution, processing and sending of biological samples.
- Assistance and support in visits for selection, initiation, monitoring and closure; trial medication requests
- SAE reporting.
- Support monitoring visits.
- Coordination of patients.

Working time

The working time of the selected person will be 40 hours per week.

Length and amount of the contract

The contract will be temporary, associated to a research project.

The gross annual salary remuneration will be 21,776 € - euros, including base salary and proportional part of salary bonuses

Formalization of the contract will be subject to the availability of funding from the Foundation.