

PUESTO: Coordinador de ensayo clínico (CLÍNICA UNIVERSITARIA DE NAVARRA)

Perfil

- Diplomado o licenciado en Ciencias de la Salud (Enfermería, Biología, Farmacia, Química, etc).
- Experiencia previa como coordinador de ensayos, data-manager o monitor, en especial en áreas de onco-hematología.
- Se valorará positivamente el haber cursado un Máster en el área de ensayos clínicos.

Funciones

- Conocer de forma exhaustiva el estudio clínico (criterios de inclusión, exclusión, calendario de visitas de los pacientes etc.) siendo la persona que colabora con el IP en cada uno de estos aspectos.
- Colaborar en el proceso de obtención del consentimiento informado (seleccionar sujetos susceptibles de ser incluidos, supervisar la correcta cumplimentación del consentimiento informado, etc.).
- Colaborar en la realización de la memoria económica interna junto con el IP y el gestor del proyecto (definición pruebas ordinarias y extraordinarias según el protocolo).
- Citar las pruebas o actuaciones al paciente, según marca el protocolo del estudio e informar al paciente de los detalles de las mismas.
- Explicar al paciente, junto con el IP, los gastos de desplazamiento, condiciones económicas y otros procedimientos específicos del ensayo.
- Atender de forma integral al sujeto en investigación (realizar los procedimientos establecidos por el protocolo en cada una de las visitas, poner en marcha los cuidados de enfermería necesarios para garantizar la seguridad del sujeto, etc.).
- Manejar la medicación del ensayo (hacer PRN de investigación, recoger la medicación oral en el servicio de farmacia, dar las indicaciones al paciente para la toma de la medicación bajo la supervisión del IP u otro investigador colaborador, etc.).
- Concertar las citas de monitorización con el monitor externo y prepararlas junto al data-entry del estudio (si existe).
- Mantener el archivo del ensayo ordenado y actualizado, contando con la colaboración del *data-entry*.
- Preparar las visitas de monitorización externa, auditorías e inspecciones.
- Registrar los datos clínicos obtenidos en la historia clínica del paciente.

Así como cualquier otra función de apoyo al IP que le sea encomendada por éste.

ENVÍO CANDIDATURAS: El hospital de referencia es la CUN (Navarra) y los CV deben ser enviados a **Gabriel Canel Crespo**, responsable de investigación de la CUN (gcanelc@unav.es)