



OFERTA DE TRABAJO PARA MONITOR DE ENSAYOS CLÍNICOS

DATOS GENERALES

PUESTO: Coordinador de ensayos clínicos

EMPRESA: Clínica Universidad de Navarra. Unidad Central de Ensayos Clínicos

LOCALIDAD: Pamplona

DEDICACIÓN: 40h semanales

INCORPORACIÓN: Inmediata

REQUISITOS

TITULACIÓN ACADÉMICA: Licenciado en Ciencias de la Salud (farmacéutico, biólogo, bioquímico, etc)

EXPERIENCIA:

- Preferiblemente con experiencia previa en coordinación y gestión de ensayos clínicos o en monitorización de ensayos clínicos.

- Formación complementaria en normas de Buena Práctica Clínica y metodología de ensayos clínicos.

- Se valorará:

* Máster en monitorización de Ensayos Clínicos u otro similar

* Conocimientos en alguna de las áreas clínicas: dermatología, neurología o psiquiatría

* Capacidad organizativa, de resolver problemas, de trabajo en equipo y de comunicación

IDIOMAS: Imprescindible nivel medio-alto de inglés (hablado y escrito).

FUNCIONES

- Conocer de forma exhaustiva el estudio clínico que coordina.
- Colaborar en el proceso de obtención del consentimiento informado.
- Citar las pruebas o actuaciones al paciente, según el protocolo del estudio e informar al paciente de los detalles de las mismas.

Interesados enviar CV actualizado a Joana Reis Carvalho (jreis@unav.es)



- 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.
- Manejar la medicación del ensayo (IWRS, dispensación, instrucciones).
- Concertar las citas de monitorización con el monitor externo y prepararlas junto al data-entry del estudio (si existe), así como inspecciones o auditorías.
- Mantener el archivo del investigador ordenado y actualizado.
- Registrar los datos clínicos obtenidos en la historia clínica del paciente.
- Entrada de datos de las visitas de los pacientes en los Cuadernos de Recogida de Datos.