

CONVOCATORIA PARA LA CONTRATACIÓN DE PERSONAL

LICENCIADO INVESTIGADOR PARA LA FUNDACIÓN PARA LA INVESTIGACIÓN BIOMÉDICA DEL HOSPITAL UNIVERSITARIO PUERTA DE HIERRO

La Fundación para la Investigación Biomédica del Hospital Universitario Puerta de Hierro, convoca una plaza de data manager para el área de Hematología y de Urología.

Este contrato se realiza con cargo al Ensayo Clínico titulado: "**Estudio de fase 3 , multicéntrico, aleatorizado, abierto, de Acalabrutinib (ACP-196) frente a Idelalisib más Rituximab o Bendamustine más Rituximab a elección del investigador en pacientes con leucemia linfocítica crónica recidivante o resistente al tratamiento**", con Código de Protocolo **ACE-CL-309**, cuyo Promotor es **Acerta Pharma B.V.**, y del que es Investigador Principal es el Dr. José Antonio García Marco, del Servicio de Hematología del Hospital y del Ensayo Clínico titulado: "**Estudio de fase III, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, de ARN-509 controlado con placebo en hombres con cáncer de próstata no metastásico (M0) y resistente a la castración**", con Código de Protocolo **ARN-509-003**, cuyo Promotor es **Aragon Pharmaceuticals, Inc** y del que es Investigador Principal es el Dr. Joaquín Carballido, del Servicio de Urología del Hospital

ÁMBITO DE TRABAJO Y ACTIVIDADES A DESARROLLAR

- Los Ensayos Clínicos se desarrollarán en los Servicios de Hematología y de Urología del Hospital.
- Las actividades a desarrollar estarán en relación con el desarrollo de los Ensayos Clínicos ACE-CL-309 y ARN-509-003.

TAREAS/FUNCIONES A REALIZAR

- Responsable en la gestión de la investigación clínica en ambos Servicios.
- Asistir a los Investigadores Principales para la inclusión de pacientes en los Ensayos Clínicos (screening, randomización, petición de pruebas, citas con otros colaboradores...)
- Recogida e introducción de datos en el cuaderno de recogida de datos,
- Preparación de las visitas de monitorización (pedir historias clínicas, introducir los datos de los documentos fuente en los cuadernos de recogida de datos) y atención al monitor durante la visita.
- Resolución de queries

REQUISITOS DE LOS CANDIDATOS

- Se requiere grado superior universitario
- Debe tener nivel fluido de inglés.
- Manejo de bases de datos
- Curso de Buena práctica clínica
- Se tendrá en cuenta la experiencia en informática

MÉRITOS

- Se valorará especialmente conocimiento y uso de Cuadernos de recogida de datos (CRFs) y sistemas interactivos de randomización
- Será requisito Experiencia en investigación clínica y coordinación de ensayos fase II, III y IV