

## Investigador/a en ensayos clínicos

El grupo de Investigación en [Neuroinmunología](#) ofrece una plaza de personal Investigador Clínico para llevar a cabo el proyecto de investigación: “Estudio aleatorizado a doble ciego con grupos paralelos en estudio, para evaluar la eficacia y seguridad de ocrelizumab”.

### Perfil:

- Investigador/a de Ensayos Clínicos en Esclerosis Múltiple.

### Requisitos:

- Titulación UE de médico especialista en neurología.
- Experiencia en esclerosis múltiple (estancia mínima de 6 meses en centro especializado).
- Experiencia en ensayos clínicos.
- Nivel de inglés medio-avanzado (oral, lectura y escritura).
- Conocimiento de las Guías de Buena Práctica Clínica.
- Capacidad de organización y trabajo en equipo.

### Tareas:

#### Previas al inicio del ensayo

- Conocer el Protocolo y el Manual del Investigador.
- Completar los cursos de formación y obtener las acreditaciones genéricas (Guías de Buena Práctica Clínica) y específicas para los Ensayos Clínicos.
- Asistencia a las Reuniones de Investigadores de los distintos Ensayos Clínicos.
- Asesorar en la preparación de los Documentos Fuente para la recogida de datos médicos en cada Ensayo Clínico.

#### Estudios en curso

- Revisar sistemáticamente las Bases de Datos disponibles para identificar potenciales Candidatos a participar en los Ensayos Clínicos.
- Revisar las Historias Clínicas de los potenciales Candidatos para confirmar el cumplimiento de los Criterios de Elegibilidad.

- Dirigir el Proceso de Consentimiento Informado como interlocutor principal con los potenciales Candidatos en referencia a los aspectos médicos del Ensayo Clínico.
- Asegurar la correcta obtención y documentación de los datos por parte de los médicos del equipo investigador siguiendo las Guías de Buena Práctica Clínica.
- Asegurar la resolución de las aclaraciones médicas solicitadas por el promotor en los plazos convenidos.
- Interlocución entre los investigadores y la coordinación de ensayos clínicos.
- Atender a los monitores durante las visitas de monitorización.
- Ayudar a la preparación de las auditorias y atender a los auditores durante las mismas.

#### **Al finalizar el estudio**

- Colaborar en la elaboración del Informe Final del Ensayo Clínico.

#### **Tipo contrato y retribución:**

- Sueldo bruto anual: 37.000.-€
- Tipo de vinculación: Contrato Obra o Servicio.
- Jornada: 40h/semanales
- Duración: 1 año

Les personas interesadas enviar currículum vitae a:

[recursos.humans@cem-cat.org](mailto:recursos.humans@cem-cat.org). Ref.: NIA001