



AGENCJA
BADAŃ
MEDYCZNYCH



Projekt: 2023/ABM/01/00011 „Badanie kliniczne randomizowane, otwarte, oceniające skuteczność przeciwmiażdżycową wybranych leków przeciwcukrzycowych u chorych z chorobą wieńcową i stanem przedcukrzycowym. CASCADES Trial”.

Warszawa 27.02.2025 r.

Znak sprawy: IK.N.CWBK.510.39.2025

**Centrum Wsparcia Badań Klinicznych
Narodowego Instytutu Kardiologii Stefana kardynała Wyszyńskiego
Państwowego Instytutu Badawczego**
poszukuje kandydata na stanowisko:

**Koordinator badań klinicznych
w Projekcie Agencji Badań Medycznych nr 2023/ABM/01/00011**

Miejsce pracy: Warszawa, ul. Alpejska 42

Zakres obowiązków:

1. Nadzór nad kompletnością danych źródłowych (współpraca z badaczami) – weryfikacja dokumentacji źródłowej pod kątem braków oraz egzekwowanie ich uzupełnienia lub wprowadzenia poprawek przez badaczy.
2. Zapewnienie bieżącego i poprawnego uzupełniania kart obserwacji klinicznej (CRF), z ciągłym monitorowaniem kompletności danych w eCRF.
3. Terminowe odpowiadanie na zapytania w eCRF (query).
4. Nadzór nad zgodnością prowadzenia badania z wytycznymi Dobrej Praktyki Klinicznej (GCP).
5. Nadzór nad badanym produktem leczniczym.
6. Współpraca z zespołem badawczym, w tym z badaczami, pielęgniarkami i personelem apteki.
7. Organizacja i udział w wizytach monitorujących, w tym wizytach otwierających i zamykających ośrodek.
8. Udział w wizytach monitorskich, kontrolach, inspekcjach i audytach oraz przygotowanie i weryfikacja m.in.:
 - dokumentacji źródłowej,
 - danych w eCRF,
 - logów temperaturowych,
 - stanu i liczby produktów leczniczych,
 - dokumentacji w ISF
9. Prowadzenie harmonogramu wizyt pacjentów i koordynowanie ścieżki pacjenta w ośrodku,
10. Weryfikacja kompletności i aktualizacja dokumentacji w ISF
11. Bieżąca kontrola i nadzór nad korespondencją.
12. Wykonanie innych zadań niezbędnych dla prawidłowej i terminowej realizacji badania.

Wymagania niezbędne:

- Ukończone studia podyplomowe z zakresu metodologii badań klinicznych lub roczne doświadczenie w pracy w obszarze badań klinicznych na stanowisku Koordynatora badań klinicznych;
- Bardzo dobra znajomość zasad Dobrej Praktyki Klinicznej (Good Clinical Practice, ICH GCP) oraz regulacji prawnych i wytycznych dotyczących badań klinicznych;
- Aktualny certyfikat GCP;
- Znajomość języka angielskiego na poziomie średniozaawansowanym;
- Zdolność do planowania, organizowania i nadzorowania różnych etapów badań klinicznych, w tym zarządzania czasem i zasobami;
- Umiejętność efektywnej komunikacji z zespołem badawczym, uczestnikami badania, Sponsorem oraz organami regulacyjnymi.

Oferujemy :

- zatrudnienie w ramach umowy o pracę
- Wymiar czasu pracy: 3/4 etatu
- zatrudnienie w projekcie Agencji Badań Medycznych oraz możliwość zdobywania doświadczenia zawodowego w ośrodku o statusie państwowego instytutu badawczego

Badanie jest finansowane ze środków Agencji Badań Medycznych w ramach projektu pn.: „*Badanie kliniczne randomizowane, otwarte, oceniające skuteczność przeciwmiażdżycową wybranych leków przeciwcukrzycowych u chorych z chorobą wieńcową i stanem przedcukrzycowym. CASCADES Trial*”.

CV oraz list motywacyjny prosimy składać do dnia 14.03.2025 r. na adres poczty elektronicznej:

biurocwbk@ikard.pl z podaniem nazwy stanowiska „Koordynator badań klinicznych w projekcie 2023/ABM/01/00011” w tytule wiadomości.

Prosimy o dołączenie klauzuli: "Zgodnie z art.6 ust.1 lit. a ogólnego rozporządzenia o ochronie danych osobowych z dnia 27 kwietnia 2016 r. (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016) wyrażam zgodę na przetwarzanie moich danych osobowych dla potrzeb aktualnej rekrutacji".

Informujemy, że skontaktujemy się wyłącznie z wybranymi kandydatami.
Nie zwracamy nadesłanych dokumentów.

Klauzula Informacyjna dotycząca postępowań rekrutacyjnych

1. Informacje dotyczące administratora danych

Administratorem Państwa danych osobowych jest Narodowy Instytut Kardiologii Stefana kardynała Wyszyńskiego Państwowy Instytut Badawczy z siedzibą w Warszawie, przy ul. Alpejskiej 42 (kod pocztowy: 04-628).

2. Inspektor ochrony danych

Nad prawidłowością przetwarzania Państwa danych osobowych czuwa wyznaczony przez Administratora Inspektor Ochrony Danych, z którym można się skontaktować poprzez adres e-mail iod@ikard.pl lub pisemnie na adres siedziby Administratora.

3. Cel i podstawy przetwarzania

Państwa dane osobowe w zakresie wskazanym w przepisach prawa pracy¹, będą przetwarzane w celu przeprowadzenia postępowania rekrutacyjnego², wybrania pracownika oraz zawarcia umowy o pracę. Inne dane, w tym dane do kontaktu, będą przetwarzane na podstawie zgody³, która może zostać odwołana w dowolnym czasie.

4. Okres przechowywania danych

Państwa dane zgromadzone w obecnym procesie rekrutacyjnym będą przechowywane do zakończenia procesu rekrutacji. W przypadku wyrażonej przez Państwa zgody na wykorzystanie danych osobowych do celów przyszłych rekrutacji, Państwa dane będą przechowywane przez okres 9 miesięcy.

5. Odbiorcy danych osobowych

Państwa dane osobowe mogą być przekazane wyłącznie podmiotom, które uprawnione są do ich otrzymania przepisami prawa. Ponadto mogą być one ujawnione podmiotom, z którymi Administrator zawarł umowę na świadczenie usług serwisowych dla systemów informatycznych wykorzystywanych przy ich przetwarzaniu.

6. Przekazywanie danych poza Europejski Obszar Gospodarczy

Państwa dane nie będą przekazywane do państw trzecich ani organizacji międzynarodowych, chyba, że taki obowiązek wynika z przepisów prawa.

7. Prawa osób, których dane dotyczą

Przysługuje Państwu prawo żądania od Administratora dostępu do swoich danych, ich sprostowania, usunięcia lub ograniczenia przetwarzania, prawo do wniesienia sprzeciwu wobec przetwarzania, a także prawo do przenoszenia danych.

Mają Państwo również prawo wnieść skargę do organu nadzorczego, którym jest Prezes Urzędu Ochrony Danych Osobowych (na adres UODO, ul. Stawki 2, 00-193 Warszawa).

8. Informacja o wymogu podania danych

Podanie przez Państwa danych osobowych w zakresie wynikającym z art. 22¹ Kodeksu pracy jest niezbędne, aby uczestniczyć w postępowaniu rekrutacyjnym. Podanie przez Państwa danych w innym zakresie jest dobrowolne. Państwa dane nie będą przetwarzane w sposób zautomatyzowany ani nie będą poddawane profilowaniu.

¹ Art. 22¹ ustawy z dnia 26 czerwca 1974 r. Kodeks Pracy (t. j. Dz. U. z 2018 r. poz. 917 z późn. zm.) oraz § 1 Rozporządzenia Ministra Rodziny, Pracy i Polityki Społecznej z dnia 10 grudnia 2018 r. w sprawie dokumentacji (Dz. U. z 2018 r., poz. 2369);

² Art. 6 ust. 1 lit b. Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych, zwane dalej „RODO”), (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1, z późn. zm.);

³ Art.6 ust.1 lit. a RODO.