




**Company  
Description**

Compañía Farmacéutica Española investigando, produciendo y comercializando productos farmacéuticos a nivel global durante más de 80 años.

**Information**

 Deadline: 2021-06-30  
 Category: Business  
 Province: Bizkaia

 Country: Basque Country  
 City: Leioa

**Company**

FAES FARMA

**Main functions, requisites & benefits****Main functions**

Para BPCs Revisar toda la documentación principal de ensayo clínico: Protocolos, Informes, CI, autorizaciones, requisitos legales, etc. Realizar auditorías internas, a CROs, Centros de Ensayo, Trial Master File, informes finales. Realizar un control de los puntos críticos de cada ensayo. Cualificación de Proveedores para EC. Elaborar y revisar PNTs de Ensayos Clínicos y GC de Ensayos Clínicos. Realizar el seguimiento de desviaciones y acciones correctoras. Realizar la parte que aplique a GC del análisis de riesgos de los Ensayos Clínicos. Para BPFs Realizar auditorías internas del sistema de FV y sus sistema de calidad. Llevar a cabo auditorías externas de Farmacovigilancia a Filiales, Partners y proveedores de servicios. Revisar los PNTs/ITs de la UFV y su distribución y lectura. Realizar el seguimiento de Desviaciones y CAPAs ..

**Requisites**

Licenciado/a en Farmacia, Medicina, Biología o ciencias de la Salud. Máster en Ensayos Clínicos o en Farmacovigilancia. Nivel de inglés alto. Experiencia mínima de 1-2 años en puesto de Garantía de Calidad de Ensayos Clínicos/Farmacovigilancia o Experiencia como Monitor o Project Manager de Ensayos Clínicos.

