

**FICHA INFORMATIVA SOBRE EL GRUPO DE INVESTIGACIÓN/PROYECTO**  
(Máximo 1 página)

<b>DENOMINACIÓN DEL GRUPO DE INVESTIGACIÓN</b>
Grupo de Investigación Clínica de la unidad de ENFERMEDADES de la CÓRNEA y SEGMENTO ANTERIOR de FISABIO – Oftalmología Médica
<b>RESPONSABLE</b>
Dra. Cristina Peris Martínez, FISABIO Oftalmología Médica (FOM), Valencia
<b>EMAIL DE CONTACTO DEL GRUPO</b>
peris_crimar@gva.es
<b>DESCRIPCIÓN DEL GRUPO DE INVESTIGACIÓN</b>
<p>El grupo de investigación Clínica compagina su actividad asistencial con la vertiente docente e investigadora. Por ello, la unidad de enfermedades de la Córnea y Segmento Anterior desarrolla sus propias líneas de investigación donde se analizan nuevos tratamientos, se estudian nuevas técnicas quirúrgicas y se investiga en la mejora de los tratamientos actuales. Tiene especial interés científico en las enfermedades oculares relacionadas con la Córnea y el Cristalino (Queratocono, distrofia endotelial de Fuchs, Calidad visual lentes intraoculares en pacientes intervenidos de cataratas, etc.) intentando mejorar la calidad visual y por tanto la calidad de vida de los pacientes mediante la realización de numerosos Ensayos Clínicos y Estudios que son promovidos por la propia fundación y por promotores externos.</p> <p>FISABIO – Oftalmología Médica cumple con las más estrictas indicaciones de calidad que exigen las directivas europeas e internacionales y, por ello, ha sido acreditado como Centro de Excelencia Europeo para la realización de ensayos clínicos por el Instituto Europeo de la Visión.</p>
<b>LÍNEAS DE INVESTIGACIÓN/ PROYECTO</b>
<p>El alumno podrá participar activamente en el seguimiento de los estudios proporcionando soporte al investigador y coordinador del mismo.</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Asistir al Investigador Principal para la inclusión de pacientes en los diferentes Ensayos Clínicos (screening, randomización, petición de pruebas...)</li><li>- Recogida e introducción de datos en los diferentes cuadernos de recogida de datos, (papel o electrónico).</li><li>- Preparar las visitas de monitorización.</li><li>- Actualización de Bases de Datos.</li><li>- Facilitar la comunicación entre el Promotor (monitor, entrada de datos, farmacovigilancia, etc.) y el Investigador y su equipo.</li><li>- Asegurarse del cumplimiento del Protocolo, de las Normas de Buena Práctica Clínica y de la legislación vigente.</li><li>- Conocer los Protocolos de los diferentes Ensayos Clínicos que se realizan.</li><li>- Resolver las discrepancias (queries).</li><li>- Informar a tiempo de los Acontecimientos Adversos Graves al Promotor (24 horas).</li></ul> <p>Manejar el calendario de pruebas.</p>
<b>FORMACIÓN DEL CANDIDATO REQUERIDA</b>
Biología, Biotecnología, Biomedicina, Medicina, Óptica, Farmacia, Enfermería.

