



Oferta de trabajo – Clinical Research Associate (Mid-Level)

Quiénes somos

Somos una empresa joven ubicada en Barcelona dedicada a la gestión y monitorización de estudios dirigidos a medical devices. Estamos en pleno crecimiento trabajando en varios proyectos que se iniciarán en el primer trimestre de 2026.

Buscamos incorporar a una persona que quiera crecer con nosotros, asumiendo nuevas responsabilidades, acompañando el desarrollo de la compañía que espera una fuerte captación de estudios en el corto plazo.

El puesto

Como **Clinical Research Associate (CRA)**, participarás en estudios clínicos desde fases iniciales, colaborando estrechamente con el equipo de proyecto y los centros participantes. Tu función será clave para garantizar la calidad de los datos y el cumplimiento de los estándares regulatorios.

Responsabilidades principales:

- Monitorización presencial y remota de centros (VISITAS SIV/IMV/COV).
 - Revisión de cuadernos electrónicos (eCRF) y documentación esencial (ISF/TMF).
 - Soporte a investigadores y coordinadores de estudio.
 - Gestión del seguimiento de pacientes y resolución de queries.
 - Preparación de informes de monitorización y documentación relacionada.
 - Colaboración en actividades de *study start-up*, en función de la experiencia.
 - Asegurar el cumplimiento de GCP ICH E6 (R3), políticas internas y normativa vigente.
-

Lo que ofrecemos

- **Proyecto de crecimiento** real dentro de una empresa joven y dinámica.
 - Oportunidad de crecimiento asumiendo más responsabilidades a medida que avanza el negocio.
 - Participación en estudios clínicos con alto potencial de continuidad.
 - Modelo de trabajo flexible con combinación de remoto y visitas puntuales.
 - Contrato estable o Freelance y remuneración acorde a la experiencia.
-

Requisitos

- Experiencia previa como CRA, CTA o similar (mín. 12 meses recomendado).
- Conocimiento de GCP ICH y manejo de eCRF.
- Capacidad de organización, autonomía y comunicación fluida con centros.
- Nivel profesional de inglés.
- Disponibilidad para viajar ocasionalmente.

Se valorará:

- Experiencia en start-ups, CROs pequeñas o equipos reducidos.
 - Implicación, iniciativa y ganas de crecer dentro de un proyecto a largo plazo.
-

Cómo aplicar

Si te interesa formar parte de un proyecto en crecimiento y aportar valor desde el primer día, envíanos tu CV a:

✉ **info@croevs.com**

Indica en el asunto: **“Candidatura CRA – [Tu Nombre]”**

Job Offer – Clinical Research Associate (Mid-Level)

About us

We are a young company based in Barcelona dedicated to the management and monitoring of clinical studies for medical devices. We are currently experiencing strong growth and working on several projects scheduled to begin in the first quarter of 2026.

We are looking to incorporate someone who wants to grow with us, taking on new responsibilities and supporting the development of a company that expects a significant increase in study acquisition in the short term.

The role

As a **Clinical Research Associate (CRA)**, you will participate in clinical studies from early stages onward, working closely with the project team and participating sites. Your role will be essential to ensuring data quality and compliance with regulatory standards.

Main responsibilities:

- On-site and remote monitoring of investigational sites (SIV/IMV/COV visits).
- Review of electronic case report forms (eCRF) and essential study documentation (ISF/TMF).
- Support to investigators and study coordinators.
- Patient follow-up management and resolution of queries.
- Preparation of monitoring reports and related documentation.
- Collaboration in study start-up activities, depending on experience.
- Ensure compliance with GCP ICH E6 (R3), internal policies and applicable regulations.

What we offer

- A genuine growth opportunity within a young and dynamic company.
- The chance to take on increased responsibilities as the business evolves.
- Participation in clinical studies with strong potential for continuity.
- Flexible working model combining remote work with occasional site visits.
- Stable employment contract or freelance arrangement, with compensation aligned to experience.

Requirements

- Previous experience as a CRA, CTA, or similar role (minimum 12 months recommended).
- Knowledge of GCP ICH and experience with eCRF systems.
- Strong organisational skills, autonomy, and effective communication with sites.
- Professional level of English.
- Availability for occasional travel.

Desirable

- Experience in start-ups, small CROs, or compact teams.
- Commitment, initiative, and a genuine desire to grow within a long-term project.

How to apply

If you are interested in joining a growing project and contributing value from day one, please send your CV to:

✉ info@croevs.com

Please use the subject line: **“CRA Application – [Your Name]”**