

Wir sind ein erfolgreiches Institut für Arzneimittelforschung (CRO), das seit über 30 Jahren für die nationale und internationale Pharmaindustrie klinische Studien durchführt.

Für unsere Abteilung **Klinische Forschung** suchen wir **zum nächstmöglichen Zeitpunkt** als Vollzeitkraft in unserem Haus einen erfahrenen

Clinical Research Associate (CRA) / Monitor (m/w)

- die Position ist zunächst auf zwei Jahre befristet -

Profil:

Ihre Aufgaben als CRA umfassen folgende Tätigkeiten:

- Planung, selbstständige Durchführung und Nachbereitung von Monitoring-Besuchen klinischer Studien der Phasen I-IV (Pre-Study Visits, Initiation Visits, Monitoring Visits und Close-out Visits)
- Rekrutierung geeigneter Prüfärzte
- Sicherstellung der korrekten, vollständigen und termingerechten Ablieferung von Studiendaten und Dokumenten
- Lösungsorientierte Unterstützung der Prüfzentren bei auftretenden Problemen
- Selbstständiges und professionelles Führen eines Prüfzentrums durch eine Studie
- Unterstützung des Projektleiters bei der Koordination und der Organisation klinischer Studien

In dieser Position sind Sie Mitglied des Study Teams. Sie erstellen Berichte der Monitoring-Besuche, nehmen an nationalen und internationalen Studienteam-Meetings und Prüfarzttreffen teil und wirken bei der Auswahl von Prüfzentren und der Einschätzung des Rekrutierungspotentials mit. Zudem sind Sie für das Training (Studieninhalte, Logistik, Dokumentation und Datenerfassung) sowie Motivation des Zentrumpersonals zuständig.

Anforderungen:

- Abgeschlossenes naturwissenschaftliches/medizinisches Studium oder eine abgeschlossene Ausbildung als medizinischer Dokumentar oder eine sonstige abgeschlossene Berufsausbildung im medizinischen Bereich
- **Zirka 5 Jahre Erfahrung in der Durchführung klinischer Studien oder mindestens 250 eigenverantwortlich durchgeführte On-Site-Visits gemäß ICH-GCP**
- Sehr gute Kenntnisse von ICH-GCP
- Absolute Zuverlässigkeit und Genauigkeit
- Hohes Maß an Selbstständigkeit und eigenverantwortlichem Handeln
- Strukturierte selbstständige Arbeitsweise mit Organisationstalent und gute Kommunikationsfähigkeit

- Ausgeprägte soziale Kompetenzen und Erfahrung im Umgang mit Prüfern
- Sehr gute Deutsch- und Englischkenntnisse in Wort und Schrift
- Umfassende EDV-Kenntnisse (MS-Office, Tabellenkalkulation, Datenbanken)
- Hohe Reisebereitschaft (ca. 60 – 80%)

Wollen Sie unser Team verstärken? Dann bewerben Sie sich auf diese abwechslungsreiche Position mit leistungsorientierter Vergütung.

Von Bewerbungen über Personalagenturen und -vermittlungen bitten wir abzusehen.

Bitte schicken Sie Ihre aussagekräftigen Bewerbungsunterlagen per E-Mail **mit Nennung Ihres Gehaltswunsches** und Ihrem frühestmöglichen Eintrittstermin an:

Frau Schopf
schopf-personal@pharmalog.com

PHARMALOG Institut für klinische Forschung GmbH
Neumarkter Str. 18 – 81673 München