



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 ab **sofort** einen **erfahrenen**

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

- 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
- Selbständiges 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 Prüfärztentreffen 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
- mindestens 2 Jahre Erfahrung in der Durchführung klinischer Studien oder mindestens 100 eigenverantwortlich durchgeführte On-Site-Visits gemäß ICH-GCP
- Sehr gute Kenntnisse von ICH-GCP
- Absolute Zuverlässigkeit und Genauigkeit
- Hohes Maß an Selbständigkeit und eigenverantwortlichem Handeln
- Strukturierte selbständige Arbeitsweise mit Organisationstalent und gute Kommunikationsfähigkeit
- Ausgeprägte soziale Kompetenzen und Erfahrung im Umgang mit Prüfern
- Sehr gute Deutsch- und Englischkenntnisse
- 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.

Bitte schicken Sie Ihre aussagekräftigen Bewerbungsunterlagen (gerne auch per E-Mail), mit Nennung Ihres Gehaltswunsches und Ihrem frühestmöglichen Eintrittstermin, an:

PHARMALOG Institut für klinische Forschung GmbH

Frau Bettina Schopf
schopf-personal@pharmalog.com
Oskar-Messter-Straße 29 – 85737 Ismaning