



Wir sind als Auftragsforschungsinstitut für Pharmaunternehmen zur Begleitung, Kontrolle und Überwachung klinischer Studien tätig.

Aktuell besetzen wir die Stelle eines:

Klinischen Monitor / CRA

Sie sind als Klinischer Monitor zuständig für Monitoring, Initiierung, Qualifikation und Identifikation von Studienzentren und übernehmen nach entsprechendem Training weitere organisatorische, kommunikative und dokumentarische Aufgaben und besetzen somit eine zentrale Schnittstellenfunktion.

Sie unterstützen das Studienmanagement bei der Planung und Durchführung von regionalen klinischen Studien und sind verantwortlich für die Einhaltung von Timelines.

Wir erwarten die Bereitschaft zu nationalen Dienstreisen (ca. 35 – 40% der Arbeitszeit).

Erfahrungen im Monitoring klinischer Studien nach AMG bzw. MPG sind zwingend erforderlich.

Weitere gewünschte Kenntnisse / Anforderungen:

- Sie arbeiten gern interdisziplinär, selbständig, ergebnisorientiert,
- haben einen Hochschulabschluss im naturwissenschaftlichen Bereich (Biologie, Medizin u.ä.) oder
- eine mittlere medizinische Ausbildung (Krankenpflege, MTA, BTA, PTA),
- fundierte Kenntnisse im Umgang mit MS-Office,
- sehr gute Englischkenntnisse in Wort und Schrift,
- gute Kommunikationsfähigkeit.
- Führerschein der Klasse B

Berufserfahrung:

CRA Erfahrung mindestens 1 Jahr

Indikation:

Kardiologie, HIV, DM2, Hepatologie sind gewünscht



Klinischen Monitor / CRA

Arbeitsort:

Berlin

Beginn der Tätigkeit:

Januar 2019

Arbeitszeit:

Vollzeit mit 40 Wochenstunden

Vergütung und Zusatzleistungen:

Nach Vereinbarung

Anforderungen an den Bewerber / die Bewerberin:

Schulbildung:

Hochschulreife

Studium:

Abgeschlossenes Hochschulstudium oder Universitätsstudium

Kenntnisse und Fertigkeiten:

- aktuelle Kenntnisse auf dem Gebiet der ethischen, gesetzlichen und logistischen Anforderungen bei klinischen Studien
- AMG, ICH-GCP, MPG, klinische Arzneimittelprüfung, Dokumentation, Kenntnisse der EU-Richtlinien und -Verordnungen
- Kenntnisse der aufsichtsrechtlichen Aspekte bei klinischen Beurteilungen.

Weiterbildung / Zertifikate:

GCP Training, nicht älter als 2 Jahre



Studienmanager / Trial Manager

Sprachkenntnisse:

Sehr gute Englischkenntnisse (verhandlungssicher)

Persönliche Stärken:

Flexibilität, Sorgfalt / Genauigkeit, selbstständiges Arbeiten

Führerschein:

Erforderlich

Reisebereitschaft:

In DACH-Region zeitweise notwendig

Gewünschte Bewerbungsart:

E-Mail

Geforderte Anlagen:

Lebensläufe, Zeugnisse (english)

Kontaktdaten:

Herr Jörg Korb
ALLIED CLINICAL MANAGEMENT GmbH
Boyenstraße 41
D-10115 Berlin
korb@allied-clinical.com
www.allied-clinical.com