

Wir suchen zum nächstmöglichen Zeitpunkt einen

Klinischen Monitor (m/w/d) – homebased

Unser Unternehmen:

Schantl Pharma Service GmbH ist ein Dienstleistungsunternehmen im Bereich Monitoring klinischer Studien mit Schwerpunkt gynäkologische Onkologie. Die Planung, Organisation, Durchführung und Analyse der Studien erfolgt in Kooperation mit einem umfassenden Netzwerk nationaler und internationaler Prüfzentren bzw. nationaler/internationaler Studiengruppen.

Wir bieten unseren Mitarbeiterinnen und Mitarbeitern eine flexible Form des Arbeitens.

Ihre Aufgaben:

- Monitoring und Projekt Management klinischer Studien Ihnen zugeteilter Prüfzentren
- Erstellen von Berichten der Monitoring-Besuche
- Training und Motivation des Zentrumpersonals
- Teilnahme an Prüfarzttreffen
- Teilnahme an regelmäßigen Teammeetings
- Übernahme der Lead CRA Rolle

Ihr Profil:

- Abschluss als Medizinische/r Dokumentar/in oder vergleichbarer Werdegang
- Studium der Biologie, Chemie oder Pharmazie
- Langjährige Erfahrung als Study Nurse/Study Coordinator
- Erfahrung bei der Durchführung von klinischen Studien (ICH-GCP)
- Tiefes Verständnis medizinischer Fragestellungen
- Nachweisbare Erfahrung im Monitoring unter Verwendung elektronischer Case Report Forms und in der Erstellung von Monitoring Reports
- Interesse an modernen Monitoring Arbeitsweisen, wie z. B. Risk-Based Monitoring und Remote Monitoring, sowie die uneingeschränkte Bereitschaft sich diese anzueignen und umzusetzen
- Selbständige, effektive und strukturierte Organisation
- Teamfähigkeit, ausgeprägte Kommunikationsfähigkeit
- EDV-Kenntnisse (MS-Office)
- Englisch in Wort und Schrift



Wir freuen uns auf Ihre Bewerbungsunterlagen – bitte ausschließlich per E-Mail:

- Aussagekräftiges Anschreiben mit Erläuterung Ihrer Motivation
- Tabellarischer Lebenslauf
- Relevante Zeugnisse
- Mögliches Eintrittsdatum
- Gehaltsvorstellung

Bitte an Herrn Hügel → Kontakt: iqbal.huegel@schantlpharmaservice.de