

Ihre Aufgaben umfassen generell neben Monitoring On site auch Remote Monitoring und die Selektion von Studienzentren. Das Querymanagement sollten Sie unter Identifizierung von SAEs ebenso kompetent bewältigen wie die Kommunikation mit den Studienzentren.

Neben dem Monitoring können Ihre Aufgaben - je nach Ihren bisherigen Erfahrungen - auch in regulatorischen Aufgaben liegen. Hierbei würden Sie Einreichungsprozesse bei den Ethikkommissionen unterstützen oder auch nach entsprechender Einarbeitung selbstständig durchführen.

Wir bieten Ihnen eine Mitarbeit in einem aufstrebenden, hochmotivierten Team.

### **Anforderungsprofil:**

- Mindestens zweijährige Erfahrung im klinischen Monitoring sind für die Einstellung als Senior CRA erforderlich, es werden jedoch auch Berufsanfänger mit fundierter Ausbildung eingestellt.
- Sehr gute Kenntnisse in medizinischer Terminologie
- Reisebereitschaft, vereinzelt auch mit Übernachtungen
- Sehr gute Kenntnisse in Deutsch und Englisch in Wort und Schrift
- ICH-GCP-Schulungen
- Sicherer Umgang mit Microsoft Office
- **Arababischkenntnisse sind von Vorteil**
- **Italienischkenntnisse sind von Vorteil**

### **Wir bieten:**

- Einen interessanten Arbeitsplatz in einem expandierenden Unternehmen
- Attraktive Bezahlung
- Zusatzurlaub
- Eine unbefristete Anstellung
- Gleitzeitmodell mit weitgehender Eigenbestimmung der Arbeitszeiten
- Zahlreiche Extras (z.B. Zuschüsse zum Essen und zu den Fahrtkosten)
- Entwicklungsmöglichkeiten z.B. durch Übernahme von Aufgaben des Projektmanagements

**Ihre aussagekräftige Bewerbung richten Sie bitte an:**

CRO Dr. med. Kottmann GmbH & Co. KG

Beverstr. 64

59077 Hamm

[kontakt@cro-kottmann.de](mailto:kontakt@cro-kottmann.de)

Rückfragen und erste Vorgespräche gerne unter:

Tel: 0 23 81 / 97 20 90