

Profil ist ein 1999 gegründetes, international tätiges und renommiertes Auftragsforschungsinstitut im Bereich der Stoffwechselerkrankungen. Wir arbeiten seit vielen Jahren gemeinsam mit der Pharmaindustrie an der Entwicklung neuer Arzneimittel für die Behandlung von Diabetes und damit einhergehenden Erkrankungen. Auch die Weiterentwicklung bekannter Wirkstoffe sowie der technischen Möglichkeiten zur Verabreichung von Insulin und der Messung der Blutzuckerkonzentration wird von uns intensiv unterstützt. Aufgrund unserer jahrelangen Erfahrungen konnten wir umfassendes wissenschaftliches Know-how und einzigartige Expertise im Bereich der Stoffwechselerkrankungen aufbauen. An unseren Unternehmensstandorten beschäftigen wir derzeit ca. 400 Mitarbeiter, die einen wichtigen Beitrag dazu leisten, die Lebensqualität von Menschen mit Diabetes zu verbessern.

Am Standort **Neuss** suchen wir zum nächstmöglichen Zeitpunkt eine/-n

Clinical Research Coordinator (m/w/d)

Ihre Aufgaben:

- In Ihrer Rolle als Clinical Research Coordinator sind Sie für die Überwachung der Durchführung klinischer Studien nach GCP Richtlinien zuständig und begleiten den Einreichungsprozess bei den zuständigen Behörden.
- Zudem bereiten Sie Studieninitiierungen vor und begleiten diese.
- Sie sind an der Überprüfung von zu erstellenden Studienprotokollen beteiligt sowie an der Erstellung von Checklisten und Berichten.
- Die professionelle Kommunikation und Zusammenarbeit mit externen Partnern gehört zu Ihren täglichen Aufgaben, ebenso die Vorbereitung und Teilnahme an Audits/Inspektionen.
- Neben der eigenverantwortlichen Erstellung studienrelevanter Dokumente sind Sie für die Dokumentation und Berichterstattung zu Sicherheitsangelegenheiten z.B. (S)AEs zuständig.
- Sie sind an der Planung der Visiten für unsere Studienteilnehmer beteiligt und sind für die Vorbereitung und Betreuung der Monitor Besuche verantwortlich.
- Sowohl das Zusammentragen und Überprüfen von exakten und verifizierbaren Quelldaten (z.B. Source Documents) sowie der Übertrag der Quelldaten in den Prüfbogen (Case Report Form) sind Teil Ihres Aufgabengebietes.
- Die Einhaltung der vorgegebenen SOPs ist für Sie selbstverständlich.
- Abschließend organisieren und koordinieren Sie die Probenverschickung biologischer Proben.

Ihr Profil:

- Sie verfügen über einen naturwissenschaftlichen Studienabschluss, z.B. in Biologie oder Chemie oder über eine medizinische bzw. pharmazeutische Ausbildung mit Erfahrung in der klinischen Forschung.
- Idealerweise besitzen Sie gute regulatorische Kenntnisse oder bringen anderenfalls die Bereitschaft mit, sich diese sehr intensiv und zügig anzueignen.
- Erfahrung in der Betreuung oder Durchführung klinischer Studien würde Ihre Einarbeitung erleichtern.
- Neben guten IT-Kenntnissen benötigen Sie in der Position sichere Deutschkenntnisse in Wort und Schrift sowie verhandlungssichere Englischkenntnisse.
- Sie passen am besten zu uns, wenn Sie über eine hohe Eigenmotivation, Begeisterung für die Aufgabe, Beharrlichkeit und Flexibilität im Umgang mit unterschiedlichen fachlichen Anforderungen verfügen.
- Wichtig ist uns zudem, dass Sie gerne in Teams arbeiten und dort eine proaktive Rolle einnehmen.

Wir bieten:

- Ein gutes Betriebsklima sowie einen offenen und respektvollen Umgang miteinander.
- Eine interessante Tätigkeit an der Schnittstelle zu anderen Abteilungen sowie interessante Weiterbildungsmöglichkeiten.
- Familienfreundliche Arbeitszeiten, eine leistungsgerechte Entlohnung sowie eine gründliche und praxisorientierte Einarbeitung.

Bei Interesse kannst senden Sie uns bitte Ihre aussagekräftigen Bewerbungsunterlagen per E-Mail – gerne als pdf- an folgende Adresse senden: hr@profil.com

Profil Institut für Stoffwechselforschung GmbH

Martin Schneider
Executive Director Human Resources
Hellersbergstraße 9
41460 Neuss
www.profil.com