

Profil ist ein 1999 gegründetes, international tätiges und renommiertes Auftragsforschungsinstitut im Bereich der Stoffwechselerkrankungen. Im Auftrag pharmazeutischer Unternehmen oder Medizinproduktehersteller betreuen wir klinische Prüfungen von der Planung und Durchführung bis zur Auswertung und Berichterstellung. Wir arbeiten an der Entwicklung neuer Arzneimittel zur Behandlung von Diabetes und damit einhergehender Erkrankungen.

Für kommende Studien suchen wir

Freelancer (m/w/d) als Clinical Research Associate (CRA) / Klinischer Monitor

In dieser freiberuflichen Funktion sind Sie für die Überwachung klinischer Studien (vorwiegend Phase I/II) gemäß ICH GCP-Richtlinien, gesetzlicher Bestimmungen, dem Prüfplan und entsprechender SOPs im Indikationsgebiet Diabetes an unserem Standort in Neuss verantwortlich.

Zu Ihren Aufgaben gehört, neben der aktiven Teilnahme an der Studieninitiation, die Planung, Durchführung und das Follow-Up der Monitoringbesuche, deren Dokumentation sowie die Durchführung des Close out Visits.

Ihre Büroarbeit erledigen Sie von zu Hause aus, die Monitoringbesuche finden an unserem Standort in Neuss statt.

Ihr Qualifikationsprofil:

- Mit langjähriger Erfahrung als CRA oder Monitor in der pharmazeutischen Industrie haben Sie bereits Studien im Indikationsgebiet Diabetes nach AMG oder Medizinproduktegesetz monitort
- Sehr gute Kenntnisse von ICH-GCP, der entsprechenden Richtlinien und Gesetze
- Sehr gute Deutsch- und Englischkenntnisse in Wort und Schrift
- EDV-Kenntnisse in den gängigen Softwareanwendungen

Wenn Sie an dieser freien Mitarbeit interessiert sind, freuen wir uns über Ihre Kontaktaufnahme, gerne mit Unterlagen bezüglich Ihrer bisherigen beruflichen Erfahrungen sowie Ihren Honorarvorstellungen.

Profil Institut für Stoffwechselforschung GmbH,

Kerstin Wilms

Senior Manager Internal Monitoring

monitoring@profil.com

Hellersbergstraße 9

41460 Neuss