



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 unserem Unternehmensstandort in Neuss beschäftigen wir derzeit ca. 330 Mitarbeiter, die einen wichtigen Beitrag dazu leisten, die Lebensqualität von Menschen mit Diabetes zu verbessern.

Aufgaben:

- Überwachung der Durchführung klinischer Studien nach GCP Richtlinien
- Begleitung des Einreichungsprozesses bei den zuständigen Behörden
- Beteiligung an der Überprüfung von zu erstellenden Studienprotokollen
- Begleitung von Studieninitiierungen
- Erstellung von Checklisten und Berichten
- Professionelle Kommunikation und Zusammenarbeit mit externen Partnern
- Einhaltung der vorgegebenen SOPs
- Eigenverantwortliche Erstellung studienrelevanter Dokumente
- Dokumentation und Berichterstattung zu Sicherheitsangelegenheiten z.B. (S)AEs
- Beteiligung an der Visitenplanung der Studienteilnehmer
- Zusammentragung und Überprüfung von exakten und verifizierbaren Quelldaten (z.B. Source Documents)

Wir suchen

zum nächstmöglichen Zeitpunkt eine*n

**Research Assistant /
Clinical Research
Associate (m/w/d)**

- Übertrag der Quelldaten in den Prüfbogen (Case Report Form)
- Vorbereitung und Betreuung von Monitor Besuchen
- Organisation und Koordination der Probenverschickung biologischer Proben
- Vorbereitung und Teilnahme in Audits/ Inspektionen

Ihr Qualifikationsprofil:

- Sie verfügen über einen naturwissenschaftlichen Studienabschluss (z.B. in Biologie oder Chemie) oder über eine medizinische Ausbildung (beispielsweise als Intensivkrankenschwester/-pfleger) 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.
- Erste 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 sehr gute Auffassungsgabe verfügen, die es Ihnen ermöglicht, komplexe Zusammenhänge schnell zu erfassen. Zudem zeichnet Sie Ihre Fähigkeit zu eigenständigem Arbeiten sowie Ihre Beharrlichkeit und Flexibilität im Umgang mit unterschiedlichen fachlichen Anforderungen aus.
- Wichtig ist uns zudem, dass Sie gerne in Teams arbeiten und dort eine proaktive Rolle einnehmen.

Wir bieten:

- Sehr gutes Arbeitsklima in einem motivierten Team
- Eine gründliche und praxisorientierte Einarbeitung
- Fahrradleasing (auch E-Bikes) über die Fa. Business Bike und kostenlose Lademöglichkeit
- Leistungsgerechte Entlohnung mit jährlichen Inflationsausgleich und einen sicheren Arbeitsplatz mit einem unbefristeten Arbeitsvertrag
- Eine in hohem Maß von Vertrauen und Kollegialität geprägte Firmenkultur

Haben wir Sie neugierig gemacht? Dann senden Sie uns bitte Ihre aussagekräftigen Bewerbungsunterlagen und Ihre Gehaltsvorstellungen per E-Mail – gerne als pdf. an folgende Adresse: hr@profil.com

Profil Institut für Stoffwechselforschung GmbH

Christina Seeck
Team Lead Human Resources
Hellersbergstraße 9
41460 Neuss
www.profil.de



JETZT BEWERBEN