



only your success counts

TÜV SÜD ist ganz anders, als viele denken. Wir beraten, testen, zertifizieren und bilden aus. Als unabhängiger Dienstleistungskonzern, der mehr Sicherheit und mehr Wert schafft. Keiner unter vielen. Sondern führend. Und zwar international. Wegen unserer Erfahrung. Und weil wir uns nie darauf ausruhen. So arbeiten unsere rund 15.000 Mitarbeiter an 600 Standorten an spannenden Aufgaben.

MSOURCE, Mitglied der TÜV SÜD Gruppe, ist ein international erfolgreiches und unabhängiges Auftragsforschungsinstitut (CRO), das klinische Prüfungen für die pharmazeutische, biotechnologische und Medizinprodukteindustrie durchführt.

Unterstützen Sie uns an unserem Standort **Aachen** zum nächstmöglichen Zeitpunkt als

Projektleiter (w/m) im Bereich Clinical Data Management (Medizinische Dokumentation)

Ihre Aufgaben

Als Projektleiter im Bereich des Datenmanagement, Statistik und des Medical Writing sind Sie unter anderem verantwortlich für Projekt Set-Up, Initiierung und Leitung von Besprechungen im klinischen Datenmanagement, Projektplanung, Projektverfolgung und -auswertung, Projekt-administration, -koordination und Beratung. Ihr Ziel ist die Sicherstellung einer angemessenen Qualität der Projektergebnisse innerhalb der vereinbarten Zeitfenster. Außerdem kontrollieren Sie das jeweilige Projektbudget. Sie agieren als Ansprechpartner für interne und externe Parteien und je nach als Schnittstelle für interne Geschäftseinheiten. Als Ansprechpartner für das Datenmanagement nehmen Sie an Kundenterminen zur Angebotsbesprechung teil. Weiterhin gehört ebenso zu Ihren Aufgaben, im Rahmen der Projektarbeit, die Planung und Leitung von Besprechungen mit Kunden.

Neben dem Projektmanagement übernehmen Sie Aufgaben im Senior Datenmanagement, Statistik oder Medical Writing.

Ihr Profil

Um den Anforderungen zu entsprechen, verfügen Sie über ein abgeschlossenes Studium im Bereich Statistik, Medizin, informationstechnischen Bereich, Medizinische Dokumentation, Informatik oder verfügen über einen anderen entsprechenden naturwissenschaftlichen Hintergrund. Wir setzen sehr gute Kenntnisse im Data Management, Statistik oder Medical Writing und die entsprechenden Richtlinien im Bereich Klinische Forschung (z.B. ICH-GCP, EN ISO 14155) voraus. Sie können eine mindestens 5-jährige Erfahrung in der Studiendurchführung anbieten und Sie haben bereits erste Erfahrung im Projektmanagement oder möchten sich in diesem Bereich zukünftig tätig werden und verfügen überentsprechendes Potential. Ihr Profil wird durch sehr gute Englisch- und Deutschkenntnisse in Wort und Schrift abgerundet.

Möchten Sie bei uns neue Impulse für Ihre zukünftige Karriere entdecken?

Dann freuen wir uns auf Ihre aussagekräftigen Bewerbungsunterlagen (inkl. englischem Lebenslauf), die Sie bitte per E-Mail oder per Post an folgende Adresse senden:

Msource Medical Development GmbH

Rita Nerstheimer, Human Resources
Borchersstraße 20
52072 Aachen
Telefon: +49 241 75 00 7-00

careers@msource-cro.com

CLINICAL TRIAL MANAGEMENT & MONITORING
CLINICAL CONTRACT HIRE & STRATEGIC RESOURCING
CLINICAL DATA MANAGEMENT, BIOSTATISTICS & MEDICAL WRITING
QUALITY ASSURANCE & REGULATORY CONSULTING
SAFETY MANAGEMENT & MEDICAL AFFAIRS