



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.

Derzeit suchen wir für unsere Kunden in Bayern insbesondere in den PLZ-Gebieten: 85\*\*\*; 91\*\*\* bis 94\*\*\*

## CRAs – Clinical Research Associates (w/m)

### Ihre Aufgaben

Als Clinical Research Associate (w/m) übernehmen Sie die Planung, Organisation und das Monitoring von internationalen klinischen Studien (Phasen I – III) gemäß den geltenden nationalen und internationalen Richtlinien. Die Daten- bzw. Quelldatenüberprüfung, Trial Master File Pflege, Erstellung von Studiendokumenten und Einreichungen bei Behörden und Ethikkommissionen gehören ebenfalls in Ihren Aufgabenbereich. Des Weiteren sind Sie für die Sicherstellung der Einhaltung von Prüfplänen und studienspezifischen Verfahren sowie für die Einhaltung von Zeitvorgaben verantwortlich. Die zeitnahe Bearbeitung von Rückfragen aus dem Datenmanagement obliegt ebenfalls Ihrem Verantwortungsbereich.

### Ihr Profil

Sie verfügen über ein abgeschlossenes Studium im naturwissenschaftlichen oder medizinischen Bereich oder eine vergleichbare Ausbildung. Sie haben bereits Erfahrung als CRA in klinischen Prüfungen von Medikamenten. Kenntnisse in der Organisation von Medikationsversorgung sind von Vorteil. Des Weiteren verfügen Sie über sehr gute Englischkenntnisse in Wort und Schrift. Im Umgang mit der gängigen Software (MS Office-Programme) sind Sie sicher. Sie sind eine organisations- und kommunikationsstarke Persönlichkeit. Ihre zuverlässige, eigenverantwortliche und strukturierte Arbeitsweise zeichnet Sie aus. Für den Besuch der Studienzentren bringen Sie Reisebereitschaft mit.

### 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  
Email: [RNerstheimer@msource-cro.com](mailto:RNerstheimer@msource-cro.com)  
Borchersstraße 20  
52072 Aachen  
Telefon: +49 241 75 00 7-00  
[careers@msource-cro.com](mailto: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