



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***

Clinical Project Manager (w/m)

Ihre Aufgaben

Als Clinical Project Manager (w/m) übernehmen Sie die Planung, Durchführung und die Überwachung von internationalen klinischen Studien (Phasen I – III) gemäß den geltenden nationalen und internationalen Richtlinien. Ihre Aufgaben umfassen die Zusammenstellung sämtlicher Studienunterlagen, Behörden- und Ethikkommissionsanträge sowie deren Einreichung, die Organisation und Beteiligung an der Durchführung von Investigator-Meetings als auch die Betreuung der CRAs. Die Einhaltung von Zeit- und Budgetvorgaben, die Koordination der Zusammenarbeit mit anderen Abteilungen, Kliniken, CROs und externen Partnern gehört ebenfalls in Ihren Aufgabenbereich.

Ihr Profil

Sie verfügen über ein abgeschlossenes Studium im naturwissenschaftlichen oder medizinischen Bereich oder eine vergleichbare Ausbildung. Sie haben bereits einige Jahre Erfahrung als CRA in klinischen Prüfungen von Medikamenten und erste Erfahrung im Projektmanagement. 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

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