



THINK BEYOND!

CHOOSE PASSION!

AND IMPROVE YOUR QUALITY OF LIFE.

DAS UNTERNEHMEN

GKM Gesellschaft für Therapieforschung mbH ist ein unabhängiges, in Familienbesitz befindliches Auftragsforschungsunternehmen (CRO) mit einem umfassenden Spektrum an CRO Services für die pharmazeutische Industrie, für Medizinproduktehersteller und akademische Einrichtungen.

1981 gegründet, hat die GKM ihren Unternehmenssitz in München. Zu unseren Teams gehören 76 Mitarbeiter in Festanstellung, die fast 900 Projekte mit etwa 1,5 Millionen Patienten und unterschiedlichsten Indikationen im Bereich klinische und nicht-interventionelle Studien erfolgreich durchgeführt haben.



Unsere Abteilung Medizin sucht eine(n) Clinical Safety Associate!

Vollzeit / Teilzeit (min. 30 Stunden)

UNSERE PHILOSOPHIE

Für eine moderne CRO wie GKM sind Kompetenz, Erfahrung, Flexibilität und Kreativität sowie ein umfassendes Leistungsspektrum eine Selbstverständlichkeit.

Das Fundament unseres Erfolges besteht in einem kompetenten und stabilen Team, das wir durch regelmäßige Fortbildung auf dem neuesten Wissensstand halten. In angenehmer zwischenmenschlicher Atmosphäre entfalten sich Kreativität und Produktivität optimal, wenn jeder Einzelne sich entsprechend seiner Fähigkeiten einbringen kann. Neben der beruflichen Qualifikation gehören Tugenden wie Sorgfalt, Zuverlässigkeit und Fairness zum Anforderungsprofil der GKM Unternehmenskultur.

IHRE TALENTE UND FÄHIGKEITEN

- Medizinisches oder naturwissenschaftliches Studium oder abgeschlossene Berufsausbildung im medizinischen oder naturwissenschaftlichen Bereich
- Mindestens 1 Jahr Berufserfahrung, idealerweise im Bereich Clinical Safety
- Erfahrung im Umgang mit Datenbanken sowie gute Kenntnisse aller gängigen Office-Programme, insbesondere Word und Excel
- Verhandlungssichere Deutsch- und Englischkenntnisse in Wort und Schrift
- Kommunikationsfähigkeit sowie Sicherheit und Geschick im Umgang mit Auftraggebern
- Sehr detailorientierte, strukturierte, exakte und selbstständige Arbeitsweise unter Einhaltung der vorgegebenen engen Fristen
- Team- und Organisationsfähigkeit
- Zuverlässigkeit und Belastbarkeit

IHR AUFGABENGEBIET

- Als Clinical Safety Associate sind Sie verantwortlich für die Bearbeitung von Safety-relevanten Fällen im Rahmen von klinischen und nicht-interventionellen Studien (UE, SUE und Vorkommnisse).
- Sie sind betraut mit der Bearbeitung von UE, SUE oder Vorkommnis-Meldungen entsprechend den Vereinbarungen mit dem Sponsor.
- Die schriftliche oder telefonische Kontaktaufnahme mit Prüfzentren hinsichtlich Rückfragen zu Safety-Fällen gehört ebenso zu Ihren Aufgaben, wie die fristgerechte Weiterleitung von UE, SUE oder Vorkommnissen an den Sponsor.
- Sie unterstützen beim Verfassen von Einzelfall-Berichten sowie bei der Rekonzilierung auftretender UE/SUE Fälle.
- Ebenso wirken Sie beim Schreiben von Jahressicherheitsberichten sowie von Berichten über die Unbedenklichkeit von Arzneimitteln mit.
- Darüber hinaus unterstützen Sie beim File Management im Bereich Clinical Safety.

IHR KONTAKT

Wenn wir Ihr Interesse geweckt haben, freuen wir uns auf Ihre aussagekräftige Bewerbung; bitte ausschließlich per E-Mail an Herrn Patrique Groll (p.groll@gkm-therapieforschung.de).

Wir freuen uns darauf, Sie kennenzulernen!