



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 Services im Bereich interventionelle und nicht-interventionelle Studien.

Unsere Auftraggeber finden sich in der pharmazeutischen Industrie, bei Medizinprodukteherstellern und in akademische Einrichtungen. 1981 gegründet, hat die GKM über 85 Mitarbeiter an ihrem Unternehmenssitz in München. Weit über 600 Projekte mit mehr als 1,5 Millionen Patienten und in unterschiedlichsten Indikationen haben wir erfolgreich durchgeführt.



Für die Abteilung „Projektmanagement“ suchen wir zur Verstärkung unseres Teams in **Vollzeit**:
Clinical Research Associate (m/w/d) (office-based, unbefristet)

UNSERE PHILOSOPHIE

Als moderne CRO schreibt GKM fachliche Kompetenz, Erfahrung, Flexibilität und Kreativität im Arbeitsalltag groß. Durch die Wahrung des Dienstleistungscharakters gegenüber seinen Kunden zeichnet sich das Unternehmen seit vielen Jahren durch Kontinuität und stetiges Wachstum aus. Dies kann nur durch eine menschliche und familienfreundliche Mitarbeiterführung in stabilen Teams gelingen, da wir der Überzeugung sind, dass die Vereinbarkeit von privatem und beruflichem Leben Grundvoraussetzung für eine angenehme Arbeitsatmosphäre sind. Erreichen wollen wir dies durch Ehrlichkeit, Offenheit und Zuverlässigkeit auf beiden Seiten.

WIR BIETEN UNSEREN MITARBEITERN

- Einen unbefristeten Arbeitsvertrag in Vollzeit
- Gleitzeit mit einem Arbeitszeitkonto zur Vermeidung von Überstunden
- Flache Hierarchien im Mittelstand
- Beratungsmöglichkeiten durch einen Familienservice
- Die Nutzung einer Online Kantine
- Innerbetriebliche Fortbildungen
- Firmenfeiern und jährliche Teamevents.

IHR KONTAKT

Wenn wir Ihr Interesse geweckt haben, freuen wir uns auf Ihre aussagekräftige Bewerbung.

Bitte ausschließlich per E-Mail an:

bewerbung@gkm-therapieforschung.de

Wir freuen uns darauf, Sie kennenzulernen!

IHRE FÄHIGKEITEN UND TALENTE

- Abgeschlossenes Studium (z.B. Naturwissenschaften) oder entsprechende Berufserfahrung als CRA oder Monitor
- Erfahrung als Klinischer Monitor/Inhouse CRA inkl. im Bereich Review von Monitorberichten
- Erfahrungen im Projektmanagement von klinischer Studien (TMF, Betreuung von Monitoren und Zentren)
- Sehr gute ICH GCP Kenntnisse
- Englischkenntnisse (fließend in Wort und Schrift)
- Fähigkeit zu genauem und detailliertem Arbeiten
- Selbstständige und organisierte Arbeitsweise
- Kommunikationsstärke, Teamfähigkeit und Eigeninitiative
- Sicherer Umgang mit dem PC und den üblichen Office-Programmen (insb. Word und Excel)

IHR AUFGABENGEBIET

- Als office-based Clinical Research Associate unterstützen Sie unsere Projektmanager und Monitore bei der Durchführung nationaler und internationaler klinischer Studienprojekte in den Bereichen Monitoring und Projektmanagement.
- Des Weiteren sind Sie bei der Koordination und Betreuung der Aktivitäten von Studienzentren, Vendoren (z.B. Labor), sowie der regionalen Monitore behilflich und sorgen für eine gute Kommunikation mit unserem Studienteam.