

Die X-act Cologne Clinical Research GmbH ist ein international tätiges Auftragsforschungsinstitut. Wir sind seit unserer Firmengründung im Jahr 1994 Spezialisten in den Bereichen Klinisches Datenmanagement und Biostatistik. Unser inhabergeführtes Unternehmen findest Du im Kölner Norden mit guter Anbindung an öffentliche Verkehrsmittel und das Autobahnnetz. Unser Team besteht aktuell aus 30 aufgeschlossenen Kolleginnen und Kollegen und sucht Dich und Deine Fähigkeiten!

Du suchst eine neue Herausforderung?

Du möchtest Dich und Deine Stärken in unser Unternehmen einbringen?

Du kommunizierst mit internationalen Auftraggebern sicher, kundenzentriert und effizient?

Dann bewirb Dich bei uns!



DEINE ROLLE - DAS WARTET AUF DICH!

Du arbeitest mit modernen CDM Systemen in klinischen Prüfungen und bist verantwortlich für die standardisierte Implementierung klinischer Studiendatenbanken wie etwa eCRF, ePRO und IxRS. Du programmierst Online Checks und steuerst aktiv die Datenintegration aus externen Systemen über Schnittstellen. Darüber hinaus erstellst Du Berichte zur Visualisierung von Studiendaten und -metriken. Du bringst Deine Stärken und Berufserfahrung aktiv ein und steigerst die Qualität und den Erfolg unserer Studienteams. Dein Aufgabengebiet beinhaltet:

- Entwicklung technisch-solider Lösungen für unsere Kunden
- Anwendung von CDISC Standards im CRF Design und der Implementierung klinischer Studiendatenbanken
- Erstellung von Testplänen für die Programmierung von Online Checks und der Anforderungsspezifikation
- Programmierung und Testen von Online Checks
- Erstellung aussagekräftiger Berichte zur Visualisierung von Studiendaten und -metriken
- Optimierung und Weiterentwicklung von Prozessen im Datenmanagement
- Entwicklung neuer Strategien in der Zusammenarbeit mit anderen Fachabteilungen

DEINE SKILLS - DAS BRINGST DU MIT!

- Eine abgeschlossene Ausbildung oder ein abgeschlossenes Studium im Bereich der Medizinischen Dokumentation, Informatik oder einem vergleichbaren Fachgebiet
- Mehrjährige Berufserfahrung im Klinischen Datenmanagement (CRO oder Sponsor)
- Fundierte Kenntnisse der Standards und regulatorischen Anforderungen im Datenmanagement
- Beste Anwendungskennntnisse im Umgang mit Microsoft Office (Word/Excel/PowerPoint)
- Qualitätsbewusstsein, Detailorientierung, hohe Eigenverantwortung und Zuverlässigkeit
- Sehr gute Team- und Kommunikationsfähigkeiten und eine schnelle Auffassungsgabe
- Klare Kundenorientierung mit sehr guter Ausdrucksfähigkeit in deutscher und englischer Sprache

DEINE CHANCE - DAS MACHT UNS AUS!

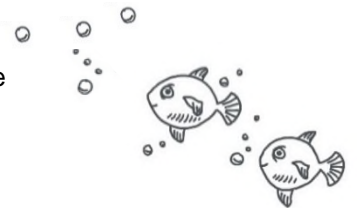
Wir legen Wert auf flache Hierarchien und Augenhöhe. Wir tauschen uns regelmäßig aus und kommen so schnell zu gemeinsamen Entscheidungen. Ein kollegiales Miteinander, eine offene Arbeitsatmosphäre und ein ausgeprägtes Gemeinschaftsgefühl stehen im Zentrum unserer täglichen Zusammenarbeit.

Wir sorgen dafür, dass Deine Entwicklung bei uns nicht stillsteht, und bieten Dir:

- Eine sorgfältige, umfangreiche Einarbeitung über unser Lernmanagementsystem
- Jährlich zwei bis drei Schulungen und Weiterbildungen
- Professionelle und persönliche Entwicklungsmöglichkeiten

Und außerdem findest Du bei uns:

- Verantwortungsvolle Aufgabenstellungen und kurze Entscheidungswege
- Einen sicheren Arbeitsplatz mit einem unbefristeten Arbeitsvertrag
- Leistungsbezogenes, attraktives Gehalt
- Gleitzeitregelung und Home-Office Möglichkeit
- Innovative betriebliche Altersvorsorge
- Jobticket für den VRS Bereich oder einen Parkplatz



KONTAKT

Du bist offen für neue und anspruchsvolle Aufgaben? Dann sende uns Deine Bewerbungsunterlagen inklusive Deines Lebenslaufs, Deiner Arbeits- und Studienzeugnisse sowie dem frühestmöglichen Eintrittstermin.

Lade Deine vollständigen Bewerbungsunterlagen bitte in das Portal des *Recruiter on demand services* der Constares GmbH hoch. Die vakante Stelle wird durch die Berater der Constares GmbH betreut.

[Online-Portal zur Bewerbung](#)

