

## Ein medizinisches Auftragsforschungsinstitut sucht Klinische(n) Datenmanager(in) / Clinical Data Manager

**Zum Unternehmen** CRI - The Clinical Research Institute GmbH ist ein medizinisches Auftragsforschungsinstitut (CRO). Hersteller medizinischer Geräte oder Pharmaunternehmen beauftragen uns mit der kompletten oder partiellen Planung, Durchführung und Auswertung medizinischer Forschungsprojekte, die von Ärzten in ganz Europa und teilweise auch in anderen Kontinenten ausgeführt werden. Auch nicht-kommerzielle, akademische Auftraggeber zählen zu unseren Kunden.

CRI setzt ausschließlich moderne digitale und größtenteils internetbasierte Datenerfassungs- und Verarbeitungsmittel ein, papierbasierte Forschungsprojekte führen wir nicht durch.

CRI steht insbesondere für innovative Lösungen, die Projekte mit besonderer Aufgabenstellung auch außerhalb des Mainstreams zu einem Erfolg für die Auftraggeber werden lassen.

Wenn auch Sie neue Herausforderungen suchen, Kompetenz und Erfahrung mitbringen und die Dynamik eines jungen, aber sehr professionellen Unternehmens schätzen, dann sind Sie bei uns richtig!

**Zur Position** Klinischer Datenmanager (Clinical Data Manager)

**Ihre Aufgaben** Ihre Tätigkeit umfasst die Mitarbeit bei der Vorbereitung und Durchführung von kontrollierten klinischen Studien und Beobachtungsstudien. Hierzu gehören folgende Aufgaben:

- Mitarbeit und technische Beratung bei der Entwicklung von eCRF-Spezifikationen
- Erstellung und Validierung von Studiendefinitionen und Datenchecks für eCRFs im ODM-XML-Standard
- Spezifikation, Dokumentation und Durchführung von technischen Tests bei eCRFs
- technische Konfiguration und Betreuung des EDC-Systems
- Erstellung von SQL-Berichten im ERML- und BIRT-Standard
- Erstellung und Validierung von MS Access-Berichten und VBA-Prozeduren aus SQL-Datenbanken
- Training von Mitarbeitern in den Bereichen eCRF, Datencleaning und Reporting
- Kontrolle und proaktive Verbesserung der Prozesse im eigenen Aufgabenbereich
- Neu- und Weiterentwicklung der unternehmens- und projektspezifischen Tools und Standards

**Ihre Qualifikationen**

- Sie verfügen über ein erfolgreich abgeschlossenes Studium der Medizinischen Dokumentation und/oder Informatik oder eine Ausbildung als Medizinischer Dokumentar und ggf. berufspraktische Erfahrungen
- Sie besitzen Berufserfahrung im Bereich Clinical Data Management; idealerweise haben Sie Ihre Erfahrung in der Pharmaindustrie oder bei einer CRO gesammelt
- Sie haben Kenntnisse im Design und der Programmierung von EDC-Systemen und eCRFs, idealerweise im CDISC-Standard

- Sie besitzen fundierte Kenntnisse in XML und SQL-Programmierung sowie im Umgang mit SQL-Datenbanken
- Kenntnisse in der Erstellung von Abfragen und Reports in MS Access und VBA sind erwünscht
- Sie verfügen über gute Englischkenntnisse in Wort und Schrift
- Sie sind eine kommunikationsstarke Person, die interdisziplinär agiert sowie zielorientiert und strukturiert Ihre Aufgaben angeht und umsetzt

- Wir bieten**
- Eine vielseitige und interessante Tätigkeit in einem international erfolgreichen Unternehmen ([www.cri-muc.eu](http://www.cri-muc.eu))
  - Flache Hierarchien, dynamische Strukturen und viel Freiraum für Eigeninitiative in einem hochmotivierten Team
  - Aus- und Weiterbildungsmöglichkeiten
  - Ihr persönliches Gehalt wird in Abhängigkeit von Qualifikation, Berufserfahrung und persönlicher Leistung individuell vereinbart.

**Anstellung** Vollzeit

**Branche** CRO

**Einsatzort** München

**Einstellungsdatum** Ab sofort

**Kontakt für Bewerber** CRI - The Clinical Research Institute GmbH  
 Arnulfstr. 19  
 80335 München  
 Tel: +49 89 990 1649 121  
 Fax: +49 89 990 16498121

**E-Mail** C.Vogt@cri-muc.eu