



Die phenox GmbH ist ein auf die Entwicklung, die Herstellung und den Vertrieb spezialisierter Anbieter von Medizinprodukten der Klasse III zur Behandlung neurovaskulärer Erkrankungen. Unsere innovativen, wegweisenden und klinisch geprüften Technologien und Lösungen werden weltweit von Neuroradiologen zur interventionellen Behandlung von ischämischen und hämorrhagischen Schlaganfällen eingesetzt. Wir bieten ein wachsendes Portfolio an innovativen Behandlungsmöglichkeiten – einschließlich langjährig bewährter Technologien.

Zum nächstmöglichen Zeitpunkt suchen wir

Mitarbeiter Clinical Affairs (m/w)

Für diese Position sind Sie perfekt vorbereitet, wenn Sie:

- Kenntnisse folgender Regularien MDR, ICH-GCP, MEDDEV, EN ISO 14155 haben
- zwingend 3-4 Jahre Erfahrung in der Durchführung von klinischen Studien besitzen, davon zwingend 1 Jahr Erfahrung im Projektmanagement für multizentrische klinische Studien
- Erfahrungen mit Medizinprodukten mitbringen
- ein abgeschlossenes Studium (Diplom, Master oder Bachelor) vorweisen können
- sehr gute Kenntnisse in MS Office vorweisen können (Word, Excel, Outlook, PowerPoint)
- Analyse- und Problemlösefähigkeiten besitzen
- flexibel, selbständig und sorgfältig arbeiten
- team- und kommunikationsfähig sind
- in Englisch (schriftlich u. mündlich) sehr gut kommunizieren können

Bestens gefordert fühlen Sie sich, wenn Sie Spaß an folgenden Aufgaben haben:

- Durchführen und Überwachen von internationalen klinischen Studien
- Unterstützung und Überwachung der Budget- und Ressourcenplanung
- Berichterstattung über den Umgang mit Vorkommnissen und unerwünschten Ereignissen in klinischen Studien gemäß regulatorischen Anforderungen
- Vorbereitung von Audits und Inspektionen
- Evaluation von Literatur der Mitbewerber
- Überprüfung von Studiendaten und Sicherstellung der Übereinstimmung mit Vorgaben
- Vorbereitung von klinischen Studienberichten für die Regierungsbehörden sowie Abstracts und Präsentationen für Kongresse
- Unterstützung bei der Überprüfung von Publikationsentwürfen für Peer-Review-Zeitschriften
- Erstellung von klinischen Studienberichten
- Monitoring von klinischen Studien

Wir sind für Sie gut vorbereitet, wenn Sie eine umfassende Einarbeitung wollen, Weiterbildungsangebote schätzen, flexible Arbeitszeiten nutzen, ein faires und motivierendes Vergütungssystem mögen, individuelle Entwicklungsmöglichkeiten und Perspektiven in einem expandierenden Unternehmen sehen.

Klingt das interessant für Sie? Dann schicken Sie Ihre vollständigen Unterlagen mit Angabe des frühestmöglichen Eintrittstermins und Ihrer Gehaltsvorstellung bitte ausschließlich per E-Mail an: bewerbung@phenox.info (phenox GmbH, Personalabteilung, Lise-Meitner-Allee 31, 44801 Bochum).

