

Pharma Consulting Group (PCG) är ett CRO med kontor i Uppsala och i Tokyo. Vi erbjuder tjänster inom datahantering, biostatistik, medical writing samt klinisk prövningsledning/monitorering. PCG har utvecklat en egen produkt ; Viedoc™ som är en web-applikation, som hjälper våra kunder att följa den kliniska prövningen och leda den på ett effektivt sätt. Viedoc™ har möjliggjort att PCG kunnat ta på sig en stor mängd projekt i Europa, Japan och USA.

Vi fortsätter expanderingen och söker nu en erfaren Clinical Research Associate,

PCG söker en erfaren Clinical Research Associate för att starta upp, driva och monitorera kliniska prövningar främst i Sverige men även internationellt.

Arbetet innebär täta kontakter med läkare, sköterskor och annan personal som kan vara involverad, samt kontroll och insamling av data. Vidare omfattar det ansökan till etikprövningsnämnd och till Läkemedelsverk, kontroll av läkemedelshantering, samt ansvar för att studien genomförs enligt ICHs GCP samt EUs riktlinjer. Vi ser gärna att du vill utvecklas inom arbetet och ta på dig större ansvar och fler arbetsuppgifter. Du kan från tid till annan vara uthyrd till kund och arbeta från deras lokaler.

Du bör ha minst två års erfarenhet, en naturvetenskaplig grundutbildning, ha datorvana, vara noggrann, strukturerad, utåtriktad, bra på att dokumentera och van vid att arbeta självständigt. Goda kunskaper i engelska är nödvändigt, har du dessutom ytterligare språkkunskaper är detta meriterande. Arbetet kan medföra mycket resor, främst inom Sverige, men även i Norden och kanske till Europa. Körkort är ett krav.

Vi erbjuder ett utmanande och stimulerande arbete i ett växande företag.

Vill du veta mer om tjänsten kontakta:

Lena Lindeberg, Head of Clinical Operations lena.lindeberg@pharmaconsultinggroup.com

tel: 018- 430 31 00

Är du intresserad av tjänsten skicka in din ansökan senast 30 november 2011

till info@pharmaconsultinggroup.com.