

Ihre Expertise ist gefragt



Seit 1992 unterstützen wir erfolgreich unsere internationalen Kunden der pharmazeutischen Industrie und der Medizintechnik bei der **statistischen Planung, Programmierung und Auswertung klinischer Studien**. Sehr hohe Qualitätsstandards und unsere motivierten Mitarbeiter*innen tragen zu unserem langjährigen Erfolg bei. Zum nächstmöglichen Zeitpunkt möchten wir unser kollegiales Team von derzeit 40 Mitarbeiter*innen erweitern.

Wir freuen uns über Ihre Unterstützung als

Statistischer Programmierer (m/w/d) für die Auswertung klinischer Studien (senior level)

Ihre Aufgaben

- ▼ Als Programming Lead übernehmen Sie Verantwortung für die Programmierung in klinischen Studien, stimmen mit den Kunden die Zeitpläne ab und kommunizieren in internen und externen interdisziplinären Teams alle Belange der Programmierung. Sie unterstützen klinische Studien der Phasen I-IV, Publikationen, Data Monitoring Committees, und Safety Updates für die Zulassungsbehörden.
- ▼ Sie sind verantwortlich für Konzeption, Erstellung und Dokumentation von Datenbanken nach den aktuellen CDISC Standards (SDTM, ADaM, define.xml, ADRG) für Einreichungen bei den Zulassungsbehörden (z.B. FDA, EMA, PMDA).
- ▼ Sie unterstützen die Programmierung von statistischen Analysen mit SAS oder R in enger Zusammenarbeit mit unseren Biostatistiker*innen.
- ▼ Sie leiten und unterstützen die Programmierung und Validierung von Datensätzen, Tabellen, Grafiken und Listen; Sie entwickeln, pflegen und validieren SAS Makros.

Ihr Profil

- ▼ Abgeschlossenes Studium der medizinischen Dokumentation, Statistik, Mathematik, mathematischen Biometrie, Data Science in Medicine oder des medizinischen Informationsmanagements oder eine vergleichbare Qualifikation
- ▼ Erfahrung mit den aktuellen CDISC Standards und anderer regulatorischer Vorgaben
- ▼ Sehr gute Programmierkenntnisse in SAS; Kenntnisse in R sind ein Bonus
- ▼ Sehr gute Englisch- und Deutschkenntnisse in Wort und Schrift
- ▼ Fähigkeit, in internationalen internen und externen Teams kompetent aufzutreten
- ▼ Freude an der Programmierung und der Arbeit mit Daten im Umfeld von klinischen Studien
- ▼ Selbstständiges, sorgfältiges und verantwortungsvolles Arbeiten

Unser Angebot

- ▼ Ein anspruchsvolles und vielseitiges Aufgabengebiet in einem interessanten Umfeld
- ▼ Ein attraktives Gehaltspaket inkl. Urlaubs- und Weihnachtsgeld, Prämiensystem, betriebliche Altersversorgung, Lebensarbeitszeitkonto, flexible Arbeitszeiten und weitere Sozialleistungen
- ▼ Möglichkeiten zur umfassenden fachlichen und persönlichen Weiterbildung (intern und extern)
- ▼ Eine offene und kooperative Arbeitsatmosphäre mit kurzen Entscheidungswegen
- ▼ Ein sympathisches, engagiertes Team, das sich auf Sie freut
- ▼ Kompetente Einarbeitung und Unterstützung durch erfahrene Kollegen*innen
- ▼ Hervorragende Arbeitsbedingungen in unseren modernen und großzügigen Büroräumen an einem attraktiven Standort mit hohem Freizeitwert

Möchten Sie Teil unseres Teams werden?

Bewerben Sie sich bei uns! Haben Sie Fragen zum Stellenangebot? Ihre Ansprechpartnerin ist Dagmar Zwick, Tel. 0761-45208-11.

Bitte senden Sie Ihre vollständigen Bewerbungsunterlagen über unser sicheres Datenaustauschportal <https://transfer.datamap.de> an dagmar.zwick@datamap.de.