**CRA临床监查员 (2人)**

**1.岗位要求**

（1）本科及以上学历，临床医学、药学、生物医药技术等相关专业；

（2）一年以上相关监查CRA或CRC工作经验；优秀应届生可放宽条件；

（3）熟练使用办公软件，具有良好的组织和沟通能力，能建立有效的人际沟通；

（4）能适应经常出差，具有良好的时间管理能力；

（5）有积极的工作态度和良好的团队合作精神。

**2.岗位职责**

（1）负责公司临床项目计划的开展、管理、协调等相关工作；

（2）负责临床试验的标准操作规程，对所承担的临床试验项目进行监查，包括试验物资准备、资料交接和管理等；

（3）掌握各中心临床进度，监察临床方案实施，及时妥当协助研究单位处理AE和SAE；

（4）负责协助临床研究中心加强数据文档的管理，及时收集数据，保证数据的真实性及完整性；

（5）负责临床试验过程的流程、操作、受试者权益、源数据、源文件等的全面监察，确保数据的真实可靠，符合方案及法规法律要求；

（6）根据SOP汇总收集总结报告及注册申报资料所需内容及文件；

（7）完成领导交办的其他工作任务，严格遵守公司的保密制度。

**3. 岗位待遇**

（1）薪资范围：4-7K

（2）福利待遇：五险一金、周末双休

**4.工作地点：**

重庆市沙坪坝区高滩岩正街30号陆军军医大学第一附属医院

**5.备注**

本岗位入职诺合泰生物科技（重庆）有限公司

申请人请以"**应聘岗位—姓名—学历-学校-高校博士网**"为邮件标题，将电子版材料发送至邮箱：[**qianxinyi@iiicq.vip,yeretew@126.com**](mailto:qianxinyi@iiicq.vip,yeretew@126.com)