



EXPERTS FOR
DATA MANAGEMENT • ANALYSIS • PRESENTATION

Seit mehr als 30 Jahren unterstützen wir erfolgreich unsere internationalen Kunden der pharmazeutischen Industrie und der Medizintechnik bei der statistischen Planung, Programmierung und Auswertung klinischer Studien. Mit unserer Arbeit leisten wir einen wertvollen Beitrag zur Forschung und Entwicklung wirksamer und sicherer Medikamente sowie innovativer Medizinprodukte.

Sehr hohe Qualitätsstandards und unsere motivierten Mitarbeiter*innen tragen zu unserem langjährigen Erfolg bei. Unseren Mitarbeiter*innen bieten wir ein vielseitiges Arbeitsumfeld sowie ein kollegiales und herzliches Arbeitsklima.

Zum nächstmöglichen Zeitpunkt möchten wir unser Team von derzeit 45 Mitarbeiter*innen erweitern. Wir freuen uns über Ihre Unterstützung als

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

IHRE AUFGABEN

- Sie übernehmen 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 Phase 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, SDRG/ADRG) für Einreichungen bei den Zulassungsbehörden (z.B. FDA, EMA, PMDA).
- Sie unterstützen die Programmierung von statistischen Analysen mit SAS und 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 von Vorteil
- Gute Deutsch- und Englischkenntnisse in Wort und Schrift
- Fähigkeit, in internationalen Teams kompetent aufzutreten
- Freude an der Programmierung und der Arbeit mit Daten aus klinischen Studien
- Selbstständiges, sorgfältiges und verantwortungsvolles Arbeiten

WAS WIR IHNEN BIETEN

- Sie erhalten ein umfangreiches Einarbeitungsprogramm und können sich kontinuierlich weiterbilden.
- Sie arbeiten in einem unbefristeten Arbeitsverhältnis in einer zukunftssicheren Branche an einem Standort mit hohem Freizeitwert.
- Sie erhalten ein attraktives Gehaltspaket, das Urlaubs- und Weihnachtsgeld sowie die Beteiligung an unserem Prämiensystem enthält.
- Sie profitieren von flexiblen Arbeitszeiten mit Homeoffice-Anteil und 30 Urlaubstagen pro Jahr.
- Sie können bereits jetzt fürs Alter oder für ein Sabbatical vorsorgen: betriebliche Altersversorgung, vermögenswirksame Leistungen, Lebensarbeitszeitkonto.
- Sie erhalten weitere Sozialleistungen, u.a. Unfallversicherung mit 24h-Deckung, Ticket für den ÖPNV Freiburg oder einen kostenlosen Parkplatz.
- Sie erreichen Ihren Arbeitsplatz in unseren großzügigen Büroräumen sehr gut mit Fahrrad, PKW oder Straßenbahn.
- Sie können die Mittagspause in netter Gesellschaft in unserer Lounge oder auf unserer Dachterrasse mit herrlichem Rundumblick verbringen, oder machen einen Spaziergang zum Food-Truck/ nahegelegenen Kantinen.
- Sie freuen sich über regelmäßige Team Events.

KONTAKT/ BEWERBUNG

Bei Fragen vorab hilft Ihnen Silke Plan, Tel. 0761-45208-10, gerne weiter.
Bitte senden Sie Ihre Bewerbungsunterlagen (Lebenslauf und Zeugnisse/ Zertifikate) elektronisch über unser Datenaustauschportal <https://transfer.datamap.de> an jobs@datamap.de.

Wir freuen uns auf Sie!

DATAMAP GmbH • Munzinger Str. 5a • 79111 Freiburg • www.datamap.de