

В Heel мы соединяем гомеопатию и традиционную медицину. На протяжении более 80 лет мы специализируемся и разрабатываем биорегуляционные препараты на основе природных компонентов. Мы убеждены в том, что будущее принадлежит интегративному, ориентированному на пациента подходу к медицинскому обслуживанию. Являясь одними из пионеров в области натуральной медицины, мы постоянно работаем над тем, чтобы она стала неотъемлемой частью заботы о здоровье. Heel – здоровье, созданное природой. Heel производит широкий ассортимент лекарственных средств для лечения людей и животных. Ассортимент включает в себя наши бестселлеры: Траумеель®С, Вибуркол®, Ньюрексан®, Лимфомиозот®. Штаб-квартира, как и завод, располагается в г.Баден-Баден, Германия. Препараты Heel продвигаются более, чем в 50 странах и производятся с соблюдением международных стандартов GMP. Heel демонстрирует непрерывный и стабильный рост на протяжении последних лет, отчасти благодаря своим долгосрочным инвестициям в научные исследования, персонал и производственные технологии. Оборот Heel в 2019 году составил более 200 миллионов евро. Подробная информация о компании и продуктах размещена на сайте.

### **Менеджер по клиническим исследованиям**

#### **Задачи:**

- Координация и лидерование проектов по клиническим исследованиям (4 фаза) в российском офисе;
- Разработка проектов клинического исследования (программы): анализ материалов по изучаемому препарату, конкурентам и нозологии (клинические исследования и рекомендации в РФ и за рубежом);
- Участие в написании документов клинического исследования (синопсис, протокол, ИС, ИРК, финальный отчет);
- Коммуникация с коллегами из европейского офиса;
- Участие в оценке и отборе потенциальных исследовательских центров для участия в исследовании;
- Участие во встречах исследователей и тренингах по проведению исследований;
- Обеспечение исполнения надлежащим образом всех основных этапов исследования в исследовательском центре (открытие исследовательских центров, плана набора пациентов, завершение исследования в исследовательских центрах и т.д.) в соответствии с установленными временными сроками;
- Участие в координации работы с поставщиками и контрактно-исследовательских организаций (КИО);
- Тесное сотрудничество с командой исследователей для своевременного решения всех возникающих в ходе исследования вопросов;
- Своевременное представление отчетов о мониторинговых визитах под наблюдением руководителя проектов;
- Участие в ведении файла КИ спонсора совместно с координатором исследования;
- Ко-мониторинговые визиты со стороны спонсора в ходе проведения КИ;
- Проверка основных документов исследования, отчетов КИ;
- Соблюдение требований в области репортирования нежелательных явлений.

#### **Требования:**

- Высшее медицинское образование;
- Опыт работы в клинических исследованиях в CRO/in-house или опыт работы медицинским советником в фармкомпани
- Навыки medical writing желательны (проверка качества протокола/синопсиса)
- Опыт работы с зарубежными коллегами;
- Навыки проектного менеджмента;
- Уровень английского языка - Upper-intermediate

- Готовность к работе в динамичной среде, ответственность, четкость, отличные коммуникативные навыки.

**Условия:**

- конкурентоспособная заработная плата;
- годовой бонус;
- возможность профессионального и карьерного роста, обучение и развитие;
- полный соц.пакет, гарантированный законодательством;
- корпоративный автомобиль, мобильный телефон и планшет (согласно политикам компании);
- добровольное медицинское страхование;
- страхование от несчастных случаев, страхование жизни;
- доплаты до 100% оклада по листку нетрудоспособности.