



Ben jij op zoek naar een boeiende carrièrekans waarin je een centrale rol speelt in het bevorderen van klinisch onderzoek binnen een innovatief topspecialistisch centrum? Dan is dit jouw kans! Maastricht is namelijk op zoek naar een:

Clinical Trial Coördinator (18 uur/week)

Over het team: Binnen het dynamische Clinical Trial Office vormen we een team van gedreven professionals, bestaande uit ongeveer 15 collega's. Elk van ons draagt de verantwoordelijkheid voor zijn of haar eigen studies en projecten, maar wat ons echt bijzonder maakt, is de sterke onderlinge samenwerking. We zijn er voor elkaar, en in tijden van drukte en complexiteit zijn we bereid om snel en proactief in actie te komen.

Ons team bestaat niet alleen uit de gepassioneerde clinical trial coördinatoren, maar ook uit toegewijde registratiemedewerkers, deskundige projectmanagers, onze unieke trialpoli, en een zeer kundige statistisch analist. Samen vormen we een hecht en ambitieus team dat binnen de organisatie gewaardeerd wordt om zijn deskundigheid en prettige samenwerking. In deze stimulerende omgeving krijg je de kans om je talenten te ontplooiën en bij te dragen aan het innovatieve radiotherapeutisch en oncologisch onderzoek.

Over de functie: Bij klinisch onderzoek komt een hele reeks uitdagende taken kijken waarin onze Clinical Trial Coördinatoren een belangrijke rol hebben: de coördinatie van klinische studies, waaronder het plannen van patiëntbezoeken voor studies, het opzetten van een database, en het nauwkeurig verzamelen en monitoren van onderzoeksgegevens, allemaal terwijl je strikt voldoet aan de geldende wet- en regelgeving. Dit vereist een hoog niveau van vooruitdenken en organisatorisch talent, alsook afstemming met de onderzoekers.

Jouw profiel: Jij kenmerkt je door precisie en efficiëntie, met uitstekende organisatorische vaardigheden. Je kunt uitstekend prioriteiten stellen. Je gedrevenheid voor klinisch onderzoek, strikte protocol-naleving en oplossingsgerichtheid zijn jouw sterke punten. Daarnaast ben je een harde werker die kwaliteit nastreeft en zich flexibel opstelt. Je voelt je als een vis in het water in een dynamische werkomgeving.

Jij hebt:

- een afgeronde relevante HBO- of WO-opleiding op paramedisch vlak of in de life sciences, zoals biologie, gezondheidswetenschappen, of verpleegkunde;
- beschikt over solide computervaardigheden, met de snelheid en precisie om diverse digitale systemen en applicaties, zoals Office 365 en elektronische patiëntendossiers, efficiënt te gebruiken;
- uitstekende beheersing van zowel de Nederlandse als de Engelse taal, zowel mondeling als schriftelijk;
- uitstekende communicatieve vaardigheden, waardoor je vlot kunt schakelen met verschillende doelgroepen, inclusief patiënten en medische professionals, en proactief contact kunt onderhouden met alle betrokken disciplines.

En bent:

- gedreven om je te verdiepen in en bij te dragen aan klinisch wetenschappelijk onderzoek en hiermee een waardevolle impact te hebben op de behandeling van patiënten;
- bekend met en geïnteresseerd in de regelgeving rond klinische studies;
- Misschien zelfs al GCP- of BROK-gecertificeerd, of bereid deze certificering binnenkort te behalen.

Als dit op jou van toepassing is, ben je niet alleen een ideale kandidaat, maar ook een essentiële aanvulling op ons team!

Wat bieden we jou?

- Een uitdagende baan bij een dynamische organisatie die het patiëntbelang en innovatie hoog in het vaandel heeft staan;
- Een dienstverband van 18 uur per week op basis van de CAO Ziekenhuizen voor in eerste instantie bepaalde tijd (één jaar) met intentie tot een vast dienstverband.
- Maastrro hanteert een hybride model, waarbij je deels op kantoor en deels thuis werkt;
- Een salaris op basis van FWG schaal 50 (min. € 3.047,- en max. € 4.324,- op fulltime basis, afhankelijk van relevante werkervaring) en overige uitstekende arbeidsvoorwaarden, zoals een 8,33% vakantietoeslag, 8,33% eindejaarsuitkering, goede pensioenvoorziening en aantrekkelijke kortingsregelingen voor onder andere diverse (zorg)verzekeringen, fietsaanschaf en sportabonnementen;
- Ruimschoots mogelijkheden om jezelf, bijvoorbeeld door opleiding, verder te ontwikkelen.

Meer weten over de functie? Neem gerust contact op met Anke Linssen, hoofd Clinical Trial Office, via ons centrale telefoonnummer +31 (0)88-4455600.

Als deze functie jou aanspreekt, kun je jouw motivatiebrief en curriculum vitae voor 23 februari 2024 uploaden in het sollicitatieformulier op onze website www.maastrro.nl (onder: jobs & academy).

Over Maastrro: Maastrro is een nationaal en internationaal gerenommeerd instituut dat de bestraling (radiotherapie) van oncologische patiënten voor de provincie Limburg verzorgt, vanuit de hoofdlocatie in Maastricht en vanuit haar dependance op de locatie van het VieCuri Medisch Centrum in Venlo. We leggen de verbinding tussen patiëntenzorg, onderwijs en wetenschappelijk onderzoek en doen dat met circa 350 medewerkers.

Sinds januari 2019 behandelen we in ons nieuwe protonentherapiecentrum patiënten met protonentherapie; een innovatieve techniek waarmee de kans op bijwerkingen voor de patiënt aanzienlijk vermindert. Ook is Maastrro Center of Excellence voor brachytherapie, waarbinnen we professionals uit de hele wereld onderwijzen en opleiden.