

Klinisk projektledare

BioInvent International AB (OMXS: BINV) är inriktat på forskning och utveckling av nya och first-in-class immunreglerande antikroppar för cancerbehandling. Bolagets kliniska program är för närvarande BI-1206, i fas I/II, mot non-Hodgkins lymfom och TB-403 i fas I/II inom pediatrik cancer. BioInvent har därtill en spännande preklinisk portfölj där flera projekt kommer att komma in i klinik framöver. Unikt för BioInvent är att vi har en egen produktionsanläggning för antikroppstillverkning av det vi behöver i våra kliniska prövningar i sen fas. Vi tillverkar även antikroppar till andra kunder. Bolaget finns på Ideon i Lund och har ca 60 medarbetare. Ytterligare information finns tillgängligt på: www.bioinvent.com

BioInvent växer och vi söker nu ytterligare en klinisk prövningsledare som har flerårig erfarenhet av att driva kliniska studier. Vi ser att du har du erfarenhet av internationella studier i fas I/II inom onkologi studier och/eller fas III studier inom onkologi och/eller andra terapiområden. Vi erbjuder dig ett spännande och omväxlande arbete i en dynamisk, forskningsnära miljö.

De huvudsakliga arbetsuppgifterna är:

- Intern och extern projektledning av kliniska studier; leda team, planering, kvalitet, tid och budgetplanering samt uppföljning, koordinering och rapportering av olika projekt
- Ansvarig för kommunikationen med relevanta intressenter, internt och externt, inklusive relevanta CROn och samarbetspartners
- Projektledning av alla olika klassiska delmoment i den kliniska studien, dvs allt ifrån CSP inklusive alla relevanta manualer till CSR framtagande, uppsättning av den kliniska databasen, övervaka datarening, team koordinering osv
- Projektledning av regulatoriska interaktioner (tex pre-IND), årliga uppdateringar av IB, DSUR, IND osv

Kravprofil:

- Erfarenhet från kliniska fas I/II studier inom onkologi och/eller fas III studier inom onkologi och/eller andra terapiområden
- Gedigen erfarenhet av att arbeta med tidsplaner i MS Project
- Vi ser gärna en gedigen erfarenhet av att arbeta med Trial Master Files
- Självklart är du väl bevandrad inom det regelverk som styr all utveckling av kliniska studier, d.v.s. GCP/ ICH
- Du är van och bekväm med att arbeta i ett komplext sammanhang, men många parallella arbetsuppgifter och du har förmågan att prioritera och koordinera även under hög arbetsbelastning.

Som person trivs du i en miljö med snabba förändringar; du anpassar dig och ditt ledarskap, är mål- och resultatinihållande och trivs med att bidra till utveckling och förbättring. Du är trygg i ledarrollen och bra på att interagera, kommunicera och engagera. Din lösningsorienterade läggning, med hög



grad av samarbetsförmåga och prestigelöshet bidrar till goda resultat. Du skall ha möjlighet att resa 5-15 dagar/år.

Då vi har behov av att tillsätta tjänsten snarast, tillämpar vi löpande urval. Det innebär att vi kommer att stänga rekryteringen senast den 2018-04-24 men att det kan komma att ske tidigare om vi hittar rätt kandidat. Vi vill därför uppmana dig att söka tjänsten snarast om du är intresserad.

Vi undanber oss vänligt men bestämt direktkontakt med bemannings- och rekryteringsbolag samt säljare av ytterligare jobbannonser.

Välkommen med din ansökan, märkt med aktuell tjänst, till BioInvent International AB;
applications@bioinvent.com