

Study Director

Vi er en dansk kontraktforskningsvirksomhed i rivende udvikling, med hovedkontor beliggende i Ejby, Lille Skensved tæt på Køge. Vi udfører prækliniske studier for vores kunder i forbindelse med udvikling af nye lægemidler og medicinsk udstyr. På nuværende tidspunkt er vi omkring 190 medarbejdere med en bred vifte af kompetencer og uddannelsesmæssige baggrunde, men som alle arbejder under GLP-kvalitetssystemet.

Scantox vækster stadig, og vi søger derfor en ny Study Director som vil indgå i en gruppe på ni Study Directors. Det er en gruppe med en høj grad af optimisme, samarbejde og sparring.

Arbejdsopgaverne:

Arbejdsopgaverne som Study Director vil indeholde følgende:

- Kontakt med vores kunder (medicinalindustrien) i forbindelse med præ-kliniske studier og herunder vejledning om myndighedernes krav og valg af studiedesign mv.
- Udarbejdelse af forsøgsprotokoller til studier iht. kundens ønsker og de regulatoriske krav.
- Samarbejde med mange forskellige faggrupper bl.a. staldpersonale, laboratorier og patologer omkring den praktiske gennemførelse af studiet og generering af alle de ønskede data.
- Problemløsning samt bevare det samlede overblik undervejs i studiernes udførelse.
- Deltagelse i interne og eksterne audits.
- Databehandling og afrapportering af resultater og konklusion i den endelige rapport.

Din profil og kvalifikationer:

Du er uddannet M.Sc. med naturfaglig baggrund f.eks biolog, farmaceut, dyrlæge og har gerne erfaring som Study Director. Du har erfaring indenfor prækliniske studier eller regulatorisk toxicologi. Du har erfaring i at kommunikere med flere forskellige faggrupper og med eksterne kunder.

Du er struktureret og detaljeorienteret samtidig med, at du kan have mange bolde i luften og overholde deadlines. Du er kvalitetsbevidst og har gerne erfaring i at arbejde efter GLP (alternativt GMP).

Du trives i et arbejdsmiljø, hvor dagene til tider er uforudsigelige og du med dit gode humør bidrager til at fastholde den gode stemning i afdelingen. Du er flydende i engelsk i skrift og tale og er en erfaren bruger af IT systemer.

Vi tilbyder:

En arbejdsplads med højt til loftet og gode kollegaer, der er vant til at arbejde sammen og selvstændigt og har en høj grad af vidensdeling. Et varieret arbejde, hvor du kommer til at bidrage fra dag 1 og hvor du kan udvikle dine faglige kompetencer. Fleksible arbejdstider og mulighed for at planlægge og præge din egen hverdag.

Hvem er vi:

Scantox Group er nordens førende kontraktforskningsvirksomhed indenfor præklinisk forskning. Virksomheden er i Life Science branchen, og udfører studier for producenter indenfor medicinalindustrien (pharma / medico / biotek) og har dermed en vigtig rolle i udviklingen af nye lægemidler.

Vi er certificerede som Great Place To Work™; en internationalt anerkendt certificering der er givet på baggrund af vores medarbejderes feedback på Scantox som arbejdsplads i forhold til bl.a. kultur og arbejdsmiljø.

Hovedkontoret er beliggende i Ejby, Lille Skensved tæt på Køge, og har i dag ca. 190 medarbejdere med en bred vifte af kompetencer og uddannelsesmæssige baggrunde. Derudover har Scantox tre datterselskaber beliggende i Sverige, ét i Østrig og ét i Storbritannien. På europæisk plan er vi ca. 350 medarbejdere. Firmaet blev grundlagt i 1977, og har en ambitiøs vækststrategi i samarbejde med firmaets investor Impilo - nationalt såvel som internationalt.

Sådan søger du:

Har du lyst til at fortsætte din karriere i en spændende virksomhed præget af en uformel omgangstone og en travl hverdag, så send venligst din ansøgning og CV hurtigst muligt.

Ansøgningsfrist: 3. september 2025

Vi indkalder løbende relevante kandidater til samtaler og forbeholder os muligheden for at indkalde kandidater inden ansøgningsfristens udløb.

Hvis du har spørgsmål til, hvem vi er eller måske ønsker flere detaljer om ovenstående, så er du meget velkommen til at kontakte vores COO på telefon 56 86 15 00 eller besøge vores hjemmeside: www.scantox.com.

Vi glæder os til at høre fra dig.

