

Terminologie – Jobuitwegen BMW

Een **Consultant** geeft professioneel, gespecialiseerd advies. Een goede adviseur is in staat een onduidelijk gedefinieerde vraag van een klant te vertalen in een concrete onderzoeksvraag en die vervolgens ook te beantwoorden.

De **Clinical Research Associate (CRA)** is verantwoordelijk voor het monitoren van klinische studies. Dit houdt in: contact opnemen met dokters, dossiers van patiënten doornemen, checken of de procedures goed gevolgd zijn, natellen medicatie-inname, controleren of de praktische organisatie van het project goed verloopt, documenteren en rapporteren van de gegevens.

Als **Clinical Data Manager** leid je de datamanagement processen zoals review, datacodering, data-inbreng en kwaliteitscontrole. Je zorgt ervoor dat de gegevens, verzameld in de patientendossiers, overgenomen worden in een globale database. Daarnaast sta je ook in voor de verificatie en de validatie van diezelfde gegevens.

Clinical Project Manager: zorgt voor het voorbereiden, uitbrengen, volgen en afhandelen van klinische studies. Supervisie van een CRA-team.

De **Clinical Validation Specialist** is verantwoordelijk voor het valideren van klinische computersystemen, instrumenten en apparatuur.

Medical Scientific Liaison: deze functie is bedoeld om medische en wetenschappelijke informatie uit te wisselen met klanten en belanghebbenden.

De **Medical Writer** is verantwoordelijk voor het opstellen van klinische research protocols, rapporten, en publicaties. Hij schrijft ook case reports, brochures voor onderzoekers en wetenschappelijke artikels.

De afdeling **Regulatory Affairs** en **Pharmacovigilance** houdt zich bezig met alle aspecten van de geneesmiddelenregistratie en de geneesmiddelenbewaking door middel van een geheel aan technieken voor de risico-evaluatie van het optreden van bijwerkingen van geneesmiddelen nadat ze op de markt zijn gebracht.