

Researchanalist klinische farmacologie en apotheek (36 uur)

laboratorium Klinische Farmacologie en Apotheek

Is het jouw passie om wetenschappelijk onderzoek te onderbouwen met valide resultaten en nieuwe ontwikkelingen hierbij toe te passen?

Werkomgeving

De afdeling KFA heeft als taak het verlenen van adequate patiëntenzorg, het verrichten van wetenschappelijk onderzoek en het geven van onderwijs. Deze taken worden uitgevoerd volgens de nieuwste inzichten en kwaliteitsnormen. Het ISO-geaccrediteerde laboratorium verricht binnen deze doelstelling laboratoriumactiviteiten ten behoeve van patiëntenzorg, klinisch farmacologisch en toxicologisch onderzoek en farmaceutische kwaliteitscontrole. Op het laboratorium werkt een enthousiast team van 11 analisten en een kwaliteitscoördinator.

Werkzaamheden

Met jouw kennis en ervaring ben je van toegevoegde waarde binnen een dynamische en innovatieve werkomgeving en verricht je de volgende werkzaamheden:

- je vertaalt de probleem- of vraagstelling naar een voorstel voor de opzet van analyses en toe te passen methoden en technieken;
- je ontwikkelt, valideert en voert samengestelde analyses uit;
- je vertaalt onderzoeksresultaten naar de praktijk en draagt de onderzoeksresultaten uit met als doel het uitvoeren van wetenschappelijk onderzoek binnen een onderzoeksproject;
- je vertaalt de ontwikkelde analyses naar wetenschappelijke publicaties;
- je signaleert storingen/afwijkingen aan instrumenten, afdelingsapparatuur en verhelpt storingen;
- je voert 2e lijns autorisaties uit van de labanalyses;
- je vervangt de hoofdanalist bij diens afwezigheid;
- je begeleidt stagiaires, studenten en arts-assistenten bij de uitvoering van analyses;
- je verzorgt wetenschappelijke presentaties binnen en buiten de eigen onderzoeksgroep;
- je bent voortdurend op zoek naar nieuwe ontwikkelingen in ons vakgebied en past deze (afdelingsbreed) toe.

Je profiel

Wij zijn op zoek naar een leuke collega als toevoeging aan ons researchanalisten team die beschikt over de volgende kwaliteiten:

- je bent in het bezit van het diploma HLO analytische chemie of vergelijkbare studie;
- je hebt tenminste enkele jaren aantoonbare en relevante ervaring met het opzetten en valideren van LC-MS/MS analyses in een farmaceutische omgeving;
- je bent in staat om projectmatig te werken;
- je hebt kennis van het specialisme farmacologie, farmacokinetiek en analytische toxicologie door het volgen van de cursus klinische farmacie en toxicologie NVK-FAZ;
- je hebt kennis van CCKL/ISO15189 en GLP-richtlijnen;
- je bent (door passie) gedreven, ziet vernieuwing juist als uitdaging en draagt actief hieraan bij, mede door je up-to-date kennis over het vakgebied;
- je hebt ervaring in het begeleiden van stagiaires of studenten als ook het geven van wetenschappelijke presentaties;
- accuratesse is zeer belangrijk, evenals goede communicatieve vaardigheden en de beheersing van de Engelse taal.

Onze arbeidsvoorwaarden

Salarisschaal: 9 (min EUR 2770 tot max EUR 3.816 euro bruto bij een fulltime dienstverband (afhankelijk van opleiding en ervaring).

Naast een uitstekend basissalaris bieden we onder andere 8,3% eindejaarsuitkering en 8% vakantietoeslag. Klik hier voor meer informatie over onze [arbeidsvoorwaarden](#).

Vanaf 1 juli 2015 is het voor nieuw aangestelde medewerkers verplicht om bij indiensttreding een VOG aan te vragen. Je dient hiervoor in het bezit te zijn van een DigiD.

Bijzonderheden

Bereikbaarheidsdiensten zijn een onderdeel van de functie.

Interesse?

Voor inhoudelijke informatie kun je terecht bij Rob Bruin, bedrijfskundig manager, via telefoonnummer: 020-4443547.
Voor meer informatie over de sollicitatieprocedure kun je terecht bij Faisca Stuiver, via telefoonnummer: 020-4445635.

Solliciteren

Je kan tot en met woensdag, 1 november 2017 solliciteren via www.werkenbijvumc.nl.