

ENGLISH

About Wemedoo

Wemedoo is a leader in clinical informatics, offering a comprehensive SaaS solution and accompanying professional services for the clinical research industry. Our SaaS solution, omnia, integrates multiple essential functions for clinical trial management, including EDC, RTMS, ePRO/eCOA, eTMF, eConsent, and CTMS all in a single unified software. Our award-winning professional services include medical writing, data management, eTMF management, and biostatistics. We help a diverse range of clients, including CROs, sponsors, government bodies, NGOs, and academic institutions, enabling them to achieve efficient, high-quality clinical research outcomes.

Position: Clinical Data and Scientific Content Specialist

Location: Remote

Employment Type: Full-Time

Position Overview:

The Clinical Data and Scientific Content Specialist will be responsible for creating high-quality content that showcases Wemedoo expertise in clinical data management and strengthens the company's position as a thought leader in the clinical research industry. This role requires a strong background in clinical research, data management, or life sciences, combined with expertise in scientific writing and communication. The ideal candidate will produce content that leverages clinical data insights, regulatory knowledge, and industry trends to engage and educate our target audience of clinical research professionals.

Key Responsibilities:

1. Develop Scientific Content:
 - Write and edit white papers, research articles and case studies that highlight the benefits and applications of the Wemedoo omnia platform in clinical data management.
 - Create educational materials, including guides and webinars, that provide valuable insights into clinical trial processes, data management strategies, and regulatory compliance.
2. Industry Insights and Analysis:
 - Conduct in-depth research on industry trends, regulatory updates, and competitive landscapes to create thought-provoking content that positions Wemedoo as a leader in clinical data management.
 - Collaborate with internal teams to translate complex clinical data and research findings into compelling content for different formats, including blogs, scientific papers, and presentations.
3. Engage with Scientific and Clinical Communities:

- Develop content tailored for scientific and clinical professionals, including CROs, sponsors, regulators, and academic institutions, to drive engagement and establish credibility.
 - Participate in and contribute to scientific discussions, forums, and conferences by providing content that supports Wemedoo expertise in clinical data management.
4. Support Marketing and Business Development Efforts:
- Work closely with the marketing team to align content strategies with overall business goals, ensuring content is optimized for SEO and digital channels.
 - Assist in developing sales collateral, such as brochures and presentations, that effectively communicate the scientific value of Wemedoo solutions.
5. Quality Assurance and Compliance:
- Ensure all content meets high standards of quality, accuracy, and regulatory compliance. Review and edit content to maintain scientific rigor and integrity.

Requirements:

- Advanced degree (Master's or Ph.D.) in Life Sciences, Clinical Research, Biostatistics, Pharmacology, or a related field.
- Proven experience in scientific writing, preferably within clinical research, data management, or healthcare sectors.
- Strong understanding of clinical trial processes, data management practices, and regulatory requirements.
- Ability to interpret and communicate complex scientific data in an engaging and accessible manner for technical and non-technical audiences.
- Excellent research skills, attention to detail, and demonstrated ability to create evidence-based content.
- Familiarity with SEO best practices and digital content strategies is a plus.

What We Offer:

- A dynamic and innovative work environment.
- Opportunities to work with leading-edge technology in clinical research.
- Professional development and growth within a rapidly evolving company.
- Competitive salary and benefits package.

How to Apply:

If you are ready to join a forward-thinking team and help drive the growth of omnia in the clinical research industry, we want to hear from you. Please send your CV and a motivation letter outlining your experience and suitability for this position to admin@wemedoo.com. Only candidates who provide a motivation letter will be considered.

DEUTSCH

Über Wemedoo

Wemedoo ist führend im Bereich der klinischen Informatik und bietet eine umfassende SaaS-Lösung sowie begleitende professionelle Dienstleistungen für die klinische Forschung an. Unsere SaaS-Lösung, oomnia, integriert mehrere wesentliche Funktionen für das Management klinischer Studien, darunter EDC, RTMS, ePRO/eCOA, eTMF, eConsent und CTMS, alles in einer einzigen, einheitlichen Software. Unsere preisgekrönten professionellen Dienstleistungen umfassen Medical Writing, Datenmanagement, eTMF-Management und Biostatistik. Wir unterstützen eine vielfältige Kundenbasis, darunter CROs, Sponsoren, Regierungsstellen, NGOs und akademische Institutionen, und ermöglichen ihnen die Durchführung effizienter, qualitativ hochwertiger klinischer Forschung.

Position: Clinical Data and Scientific Content Specialist

Standort: Remote

Anstellungsart: Vollzeit

Stellenübersicht:

Der Clinical Data and Scientific Content Specialist ist verantwortlich für die Erstellung von qualitativ hochwertigen Inhalten, die die Expertise von Wemedoo im Bereich des klinischen Datenmanagements präsentieren und die Position des Unternehmens als Vordenker in der klinischen Forschungsbranche stärken. Diese Rolle erfordert eine fundierte Ausbildung in klinischer Forschung, Datenmanagement oder Lebenswissenschaften sowie Fachkenntnisse im wissenschaftlichen Schreiben und in der Kommunikation. Der ideale Kandidat wird Inhalte erstellen, die klinische Datenkenntnisse, regulatorisches Wissen und Branchentrends nutzen, um unsere Zielgruppe von Fachleuten aus der klinischen Forschung anzusprechen und zu informieren.

Hauptaufgaben:

- Erstellung wissenschaftlicher Inhalte:
 - Verfassen und Bearbeiten von Whitepapers, Forschungsartikeln und Fallstudien, die die Vorteile und Anwendungen der oomnia-Plattform von Wemedoo im klinischen Datenmanagement hervorheben.
 - Erstellung von Schulungsmaterialien, einschließlich Leitfäden und Webinaren, die wertvolle Einblicke in klinische Studienprozesse, Datenmanagementstrategien und regulatorische Anforderungen bieten.
- Branchen-Insights und Analysen:
 - Durchführung von eingehenden Recherchen zu Branchentrends, regulatorischen Aktualisierungen und Wettbewerbsanalysen, um inhaltsreiche Inhalte zu erstellen, die Wemedoo als führend im klinischen Datenmanagement positionieren.

- Zusammenarbeit mit internen Teams zur Übersetzung komplexer klinischer Daten und Forschungsergebnisse in überzeugende Inhalte für verschiedene Formate wie Blogs, wissenschaftliche Artikel und Präsentationen.
- Engagement in der wissenschaftlichen und klinischen Gemeinschaft:
 - Entwicklung von Inhalten, die speziell auf wissenschaftliche und klinische Fachleute, einschließlich CROs, Sponsoren, Regulierungsbehörden und akademische Institutionen, zugeschnitten sind, um Engagement zu fördern und Glaubwürdigkeit aufzubauen.
 - Teilnahme an wissenschaftlichen Diskussionen, Foren und Konferenzen durch die Bereitstellung von Inhalten, die die Expertise von Wemedoo im klinischen Datenmanagement unterstützen.
- Unterstützung der Marketing- und Geschäftsentwicklungsmaßnahmen:
 - Enge Zusammenarbeit mit dem Marketingteam zur Abstimmung von Inhaltsstrategien mit den allgemeinen Unternehmenszielen und Sicherstellung, dass die Inhalte für SEO und digitale Kanäle optimiert sind.
 - Entwicklung von Vertriebsmaterialien wie Broschüren und Präsentationen, die den wissenschaftlichen Wert der Lösungen von Wemedoo effektiv kommunizieren.
- Qualitätssicherung und Compliance:
 - Sicherstellung, dass alle Inhalte hohen Qualitätsstandards, Genauigkeit und regulatorischen Anforderungen entsprechen. Überprüfung und Bearbeitung von Inhalten zur Gewährleistung wissenschaftlicher Strenge und Integrität.

Anforderungen:

- Höherer akademischer Abschluss (Master oder Ph.D.) in Life Sciences, Klinischer Forschung, Biostatistik, Pharmakologie oder einem verwandten Bereich.
- Nachgewiesene Erfahrung im wissenschaftlichen Schreiben, vorzugsweise in den Bereichen klinische Forschung, Datenmanagement oder Gesundheitswesen.
- Tiefes Verständnis für klinische Studienprozesse, Datenmanagementpraktiken und regulatorische Anforderungen.
- Fähigkeit, komplexe wissenschaftliche Daten auf ansprechende und zugängliche Weise sowohl für technische als auch nicht-technische Zielgruppen zu interpretieren und zu kommunizieren.
- Ausgezeichnete Recherchefähigkeiten und Flair zum Detail sowie nachgewiesene Fähigkeit zur Erstellung evidenzbasierter Inhalte.
- Vertrautheit mit SEO-Best-Practices und digitalen Inhaltsstrategien ist von Vorteil.

Was wir bieten:

- Ein dynamisches und innovatives Arbeitsumfeld.
- Die Möglichkeit, mit modernster Technologie in der klinischen Forschung zu arbeiten.
- Professionelle Weiterentwicklung und Wachstum in einem sich schnell entwickelnden Unternehmen.
- Attraktives Gehalt und Sozialleistungspaket.



Wie Sie sich bewerben können:

Wenn Sie bereit sind, Teil eines zukunftsorientierten Teams zu werden und das Wachstum von omnia in der klinischen Forschungsbranche voranzutreiben, möchten wir von Ihnen hören. Bitte senden Sie Ihren Lebenslauf und ein Motivationsschreiben, in dem Sie Ihre Erfahrungen und Ihre Eignung für diese Position darlegen, an admin@wemedoo.com. Nur Bewerber, die ein Motivationsschreiben einreichen, werden berücksichtigt.