

## Ärztin/Arzt für klinische Studien

Entgeltgruppe Ä1 TV-Ärzte KAH; Referenzcode: 2016-570\_int

Diese Position wird durch die Deutsche Kinderkrebsstiftung gefördert und ist im Rahmen eines Drittmittelprojektes vorerst auf zwei Jahre befristet und kann auch mit Teilzeitkräften besetzt werden. Eine Verlängerung ist avisiert. Eine Teilzeitbeschäftigung, z. B. während der Elternzeit oder in Kombination mit einer Tätigkeit im klinischen Bereich ist möglich.

Bösartige Hirntumoren im Kindes- und Jugendalter sind seltene Erkrankungen. Die HIT-MED Studienzentrale führt seit vielen Jahren prospektive Studien für die häufigsten malignen Hirntumoren des Kindes- und Jugendalters (Medulloblastom, ZNS-PNET, Ependymom) durch. Die Vorläuferstudie HIT-2000 Studie befindet sich z.T. noch in der Endauswertung, die internationale Studie PNET5 MB zur Behandlung von älteren Kindern mit Standard- oder Niedrigrisiko-Medulloblastom ist unter der Sponsorschaft des UKE 2014 initiiert worden. Eine internationale Therapiestudie zur Behandlung von Ependymomen unter der Sponsorschaft des Centre Berard in Lyon (Frankreich) wird im Frühjahr 2017 beginnen. Weitere Therapiestudien für Hochrisikogruppen des Medulloblastoms und anderen Entitäten befinden sich aktuell in Planung. Die klinischen Daten von Patienten/-innen, die außerhalb von prospektiven Therapiestudien behandelt werden, werden in einem Register gesammelt und stehen so für zukünftige Auswertungen ebenfalls zur Verfügung.

Die HIT-MED Studienzentrale ist in ein internationales (SIOP-E brain tumor group) und nationales (Behandlungsnetzwerk HIT) interdisziplinäres, klinisch-wissenschaftliches Netzwerk eingebunden. Weitere Informationen unter [www.uke.de/hit](http://www.uke.de/hit), [www.kinderkrebsinfo.de](http://www.kinderkrebsinfo.de) und [www.kinderkrebsstiftung.de](http://www.kinderkrebsstiftung.de). Zudem bestehen Synergien und Forschungsmöglichkeiten mit der Arbeitsgruppe „Molekulare Pädiatrische Neuroonkologie am Forschungsinstitut Kinderkrebszentrum Hamburg e.V. und mit auswärtigen Kooperationspartnern auf den Gebieten der Tumorbiologie und der Spätfolgenforschung.

### Ihre Aufgaben:

- Mitwirkung an der Bearbeitung, Planung, Implementierung, Durchführung von prospektiven multizentrischen klinischen Studien (Therapieoptimierungsstudien, Phase II/III Studien)
- selbstständige Bearbeitung wissenschaftlicher Projekte
- nationale und internationale Beratung von Ärzten/-innen, die Patienten/-innen mit den oben genannten Hirntumoren in pädiatrisch-onkologischen Behandlungszentren betreuen
- Qualitätskontrolle der medizinischen Dokumentation
- Vorbereitung von Vorträgen für nationale/internationale wissenschaftliche Kongresse

### Ihr Profil:

- abgeschlossenes wissenschaftliches Hochschulstudium der Medizin
- wünschenswert klinische Vorerfahrung auf dem Gebiet der pädiatrischen Onkologie
- Nachweis wissenschaftlicher Qualifikation durch Promotion oder Publikationen in medizinischen Fachzeitschriften
- Vorkenntnisse in medizinischer Statistik bzw. im Umgang mit statistischer Software (SPSS), Excel etc.
- sicheres und zugleich freundliches Auftreten gegenüber Kooperationspartnern
- Flexibilität, selbstständiges Arbeiten im Team, Verantwortungsbewusstsein, Gewissenhaftigkeit und Einsatzbereitschaft

**Ihr Kontakt für Rückfragen:** Herr Prof. Dr. Stefan Rutkowski unter der Tel.-Nr.: (040)7410-53024 oder per E-Mail: [s.rutkowski@uke.de](mailto:s.rutkowski@uke.de).

Wir bieten ein Arbeitsumfeld, das unabhängig vom Alter, Geschlecht, sexueller Identität, Behinderung, Herkunft oder Religion gleich Chancen ermöglicht. Dieses bestätigen wir mit dem Beitritt zur Charta der Vielfalt. Wir streben ausdrücklich eine Erhöhung des Anteils von Frauen in Führungspositionen an, insbesondere beim wissenschaftlichen Personal in Forschung und Lehre. Frauen werden bei gleichwertiger Qualifikation vorrangig berücksichtigt. Gleiches gilt im Falle einer Unterrepräsentation eines Geschlechts im ausschreibenden Bereich. Personen mit Schwerbehinderung werden bei gleicher Eignung, Befähigung und fachlicher Leistung vorrangig berücksichtigt.

Wir freuen uns über Ihre vollständige Bewerbung bis zum **30. Januar .2017** über unser [Online-Portal](#).