



【CRA(臨床開発担当者)】治験支援・モニタリング業務|英語での文書作成|一部リ モート⊚

【CRO×コンサルティング】という他にはないサービスが好評を呼び、事業拡大中!

Job Information

Hiring Company

Seven to One, Inc.

Job ID

1542164

Division

вро

Industry

Contract Research Organization

Job Type

Permanent Full-time

Location

Tokyo - 23 Wards, Shibuya-ku

Train Description

Yamanote Line Station

Salary

5.5 million yen \sim 9 million yen

Refreshed

June 20th, 2025 11:00

General Requirements

Minimum Experience Level

Over 3 years

Career Level

Mid Career

Minimum English Level

Business Level

Minimum Japanese Level

Native

Minimum Education Level

Bachelor's Degree

Visa Status

Permission to work in Japan required

Job Description

【募集要項 本ポジションの魅力】

· 英語をいかせるか: 英語での文書作成・読解あり

・**働き方**:フルタイム・時短・一部在宅可

· 業務内容:治験支援・モニタリング業務全般

·会社の特色:急成長中の製薬業界特化型企業

当社は製薬企業向けにビジネス・ITコンサルティングサービス、BPO(CRO)サービス、ITシステムサービス(システム開発・マネージドサービス)を提供する東京の会社です。製薬業界に関する知見とコンサルティン グファームとしての課題解決力を活かし、お客様のビジネスに高品質なサービスを提供しています。現在、クライアントの100%は製薬会社(国内大手製薬企業及び外資製薬企業)であり、クライアントの95%以上が長期的なパートナーとして当社を選び続けています。直近5年間の年間売上高の平均成長率は150%と、急速に成長しています。

弊社はこれまで国内の製薬会社の臨床開発、製造販売後調査を中心にサービスを提供していましたが、今後海外の Emerging Biopharmaからのグローバルスタディの日本のオペレーション及びICCCを受託できるような体 制を整えたいと考えています。 そのため臨床開発業務のご経験を有している方を新たにお迎えし、事業拡大に向けて活躍していただきたいと 考えています。

- 業務開始準備、医療機関及び治験責任医師候補の選定
- IRB申請および契約関連業務の支援
- 治験薬の交付及び回収
- モニタリング業務 (SDV、CRFレビュー、クエリ対応等)
- 症例登録・進捗管理とタイムライン遵守の推進
- 施設とのコミュニケーションおよび関係構築
- 試験終了時の手続きおよび文書管理支援
- 監査・査察対応および社内外関係者との連携

雇用形態:正社員

想定年収:550万円 ~ 900万円/年

勤務時間

- ・フルタイム可、時短可
- ·部分在宅可(20%程度)

Required Skills

必須条件

- 臨床開発CRAの経験3年以上
- モニター業務の立ち上げからクローズまでご経験
- CRAとしてグローバル試験のご経験
- 英語の読み書きができる方(モニタリング報告書の作成経験等)

あると望ましい条件

- オンコロジー (がん) 領域のご経験
- リーダー経験

Company Description