



## Clinical Research Associate

### Job Information

**Recruiter**

Cornerstone Recruitment Japan K.K.

**Hiring Company**

Global Pharmaceutical Company

**Job ID**

1575205

**Industry**

Contract Research Organization

**Company Type**

Large Company (more than 300 employees) - International Company

**Non-Japanese Ratio**

Majority Japanese

**Job Type**

Contract

**Location**

Tokyo - 23 Wards

**Salary**

4 million yen ~ 10 million yen

**Hourly Rate**

2500 - 5000 Yen hourly

**Refreshed**

January 30th, 2026 17:36

### General Requirements

**Career Level**

Entry Level

**Minimum English Level**

Basic (Amount Used: English usage about 10%)

**Minimum Japanese Level**

Native

**Minimum Education Level**

High-School

**Visa Status**

Permission to work in Japan required

### Job Description

**概要 (English description below)**

グローバルに展開する臨床研究会社にて、日本国内で進行中の臨床試験をサポートする\*\*Clinical Research Associate (CRA) \*\*を募集しています。

本ポジションは、臨床開発分野での実務経験が浅い方、またはこれからCRAとしてキャリアを築いていきたい方に適したポジションです。グローバルCRO環境の中で成長できる機会があります。

**主な業務内容**

- ・ 試験立ち上げからクローズアウトまでの施設管理業務のサポート

- 試験進捗、被験者登録状況、症例データの管理・確認
- プロトコル、EDC、各種システムに関する問い合わせ対応
- 医療機関との連絡調整、文書レビュー、モニタリングレポート作成補助
- 治験薬の管理サポートおよび試験終了手続きの補助

#### 応募要件

- 理系またはライフサイエンス系の学歴・バックグラウンド
- 未経験歓迎（エントリーレベル）
- Microsoft Teams、Microsoft Office、および臨床試験業務に関する基礎知識
- 英語での基本的な文書作成・読解スキル（読み書き中心）

#### Overview

A global clinical research company is seeking a Clinical Research Associate to support ongoing clinical trials in Japan. This role is suited for a CRA with early hands-on experience who is looking to grow within a global CRO environment.

#### Key Responsibilities

- Support site management activities from study start-up through close-out
- Track trial progress, enrollment status, and case data
- Respond to protocol, EDC, and system-related inquiries
- Assist with site communication, documentation review, and monitoring reports
- Support investigational product tracking and trial close-out activities

#### Requirements

- Science or life sciences background
- Entry level (No experience applicants welcome!)
- Basic knowledge of Teams, Microsoft Office and clinical trial processes
- Basic English documentation skills (Writing and documentation preferred)

---

#### Company Description