



【Project Manager】（東京もしくは大阪勤務）伊藤忠グループのCRO◆フルフレックス・フルリモートOK

自身のアクションが案件創出や売上、当社のプレゼンス向上に直結する実感を得られる

Job Information

Hiring Company

A2 Healthcare Corporation

Job ID

1593393

Industry

Contract Research Organization

Job Type

Permanent Full-time

Location

Tokyo - 23 Wards, Bunkyo-ku

Salary

8.5 million yen ~ 10 million yen

Work Hours

09:00～17:15 フルフレックスタイム制（標準勤務時間 7.25時間）

Refreshed

May 27th, 2026 09:48

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

■募集概要：

Project Manager（東京もしくは大阪）

■業務内容：

以下の業務をお任せします。

- ・グローバル/国内における医薬品開発プロジェクトのプロジェクトマネジメント業務（主担当として複数試験をリード）
- ・Inbound（海外Sponsor主導）およびOutbound（国内Sponsor主導）案件における、日本拠点の実行責任者としてのプロジェクト推進
- ・複数プロジェクトの統括管理（国内外Function Leadとの連携、QCD（品質・コスト・納期）の総合マネジメント）
- ・Sponsorおよび社内関連部門とのコミュニケーションを通じたプロジェクト推進・意思決定支援

■ミッション

私たちは、医薬品開発プロジェクトにおけるプロジェクトマネジメント機能の中核を担い、国内外の多様な案件を推進しています。

Inbound（海外Sponsor主導）およびOutbound（国内Sponsor主導）の双方において、日本拠点としての実行責任を果たし、複数プロジェクトを横断的にマネジメントすることで、品質（Quality）・コスト（Cost）・納期（Delivery）の最適化を実現しています。

また、Sponsorおよび社内関連部門との密接かつ円滑なコミュニケーションを通じて、プロジェクトの確実な遂行と価値創出を推進し、組織全体の競争力向上に貢献することをミッションとしています。

■やりがい

グローバルおよび国内の医薬品開発プロジェクトにおいて、日本拠点のProject Managerとして実行責任を担い、プロジェクト全体を主体的にリードできるポジションです。

Inbound（海外Sponsor主導）・Outbound（国内Sponsor主導）双方の案件に携わり、国内外の関係者と連携しながら、複数プロジェクトを横断的にマネジメントすることで、品質（Quality）・コスト（Cost）・納期（Delivery）の最適化を実現していきます。

スポンサーおよび社内関連部門と密接に関わりながら、意思決定の中核を担い、プロジェクトを成功に導くプロセスに一貫して関与できる点が大きな特徴です。

また、複雑性の高いグローバル試験を推進する中で、調整力・戦略性・リーダーシップを発揮し、自身のマネジメント力をさらに高めていくことができます。

プロジェクトの成果創出を通じて、医薬品開発の前進および患者さんへの価値提供に直接貢献できることも、本ポジションの大きなやりがいです。

■エイターヘルスケアについて：

エイターヘルスケアは、病気で苦しむ患者さんやそのご家族を「一日でも早く、一人でも多く」救うため、多数のグローバル試験に参加するとともに、日本の医療環境に適した国内試験をバランスよく実施しています。主力の臨床開発業務では、各分野のExpertを育成し、治療領域ごとの専門知識を習得する環境を整えています。また、リモートモニタリングなどの洗練された臨床開発オペレーションに加え、Risk Based Monitoring/eSource DDCなどの臨床開発を更に効率化する手法に関して、常に業界をリードしています。私たちは臨床開発の環境変化に迅速に対応し、病に苦しむ患者さんのために臨床開発Expertとして活躍いただける方を募集しております。一緒にエイターヘルスケアの未来を創りましょう。

■Topics：

・「サイトライン・ジャパン・アワード2025」にて「Best Contract Research Organization」カテゴリーでAWARDを受賞（2025年10月）

・2025年8月Great Place to Work® Institute Japanが実施する「働きがいのある会社」に認定（2年連続）

・ボストン支店設置（2024年3月）

日本の製薬企業や創薬ベンチャーが米国で臨床試験を実施する際の支援を行っています。

ボストン支店は、USの現地企業との接点を強化し、日本での新薬開発を促進します。また、日本発FDA承認を目指す日本の製薬企業や創薬ベンチャーが米国で臨床試験を実施する際の現地サポートや開発・販売パートナー候補とのマッチング支援など、Outbound（日本→米国）案件の支援も開始。これらの取り組みは、親会社である伊藤忠商事株式会社との連携を強化しながら進められています。

■働き方：

・フルフレックスタイム制、全日リモートワーク可、時短勤務制度など、効率的に働ける環境が整っています！

・有給取得率76%、在宅勤務制度利用率96%とワークライフバランスを重視する社風です。

・1日あたりの所定労働時間は7.25時間です。平均残業時間は22時間です。（2024年4月データ）

■条件面：

【給与】経験・能力・資格等考慮し、弊社規程に則して決定します。

【昇給】年1回

【賞与】年2回

【諸手当】通勤当、時間外当、リモートワーク当、出張当等

■勤務地：

【本社】

〒112-0002 東京都文京区小石川1-4-1住友不動産後楽園ビル

【大阪事業所】

〒550-0004 大阪市西区靱本町1丁目4-12本町富士ビル

※リモートワーク可

・全リモートワーク可

・リモートワーク場所：宅、実家、セキュリティが確保されたコ・ワーキングスペース

■休日休暇：

・完全週休2日制（土・日）

・祝日

・年末年始

・有給休暇

・慶弔休暇

・産前産後・育児・介護休業

・看護休暇

・フレックスホリデイ

・リフレッシュ休暇（勤続5年毎）

・ボランティア休暇など

■待遇・福利厚生詳細：

※正社員雇用の場合

【給与】経験・能力・資格等考慮し、弊社規程に則して決定します。

【昇給】年1回

【賞与】年2回

【諸手当】時間外手当、出張手当、通勤手当、リモートワーク手当

【勤務時間】

標準勤務時間 7.25時間（9：00～17：15）フルフレックスタイム制（コアタイムなし）

【休日休暇】完全週休2日制（土・日）、祝日、年末年始、有給休暇、慶弔休暇、産前産後・育児・介護休業、看護休暇、フレックスホリデイ、リフレッシュ休暇、ボランティア休暇など

【福利厚生】社会保険完備、リモートワーク制度、選択的週休3日制、時短勤務制度、退職金制度（確定拠出年金 / 前払退職金）、従業員持株会、伊藤忠グループ保険、LTD制度、福利厚生施設、健康診断、業務用携帯・PC貸与など

※有期労働契約（契約社員）の雇用の場合

【契約期間】期間の定めあり（契約期間：原則1年以内の更新、契約上限：雇用開始後5年）

【給与】経験・能力・資格等考慮し、弊社規程に則して決定します。

【昇給】契約更新する場合は、弊社規程に則して決定します。

【契約期間】【給与】【昇給】については、業績及び業務実績により判断いたします。

【賞与】なし

【諸手当】時間外手当、出張手当、通勤手当、リモートワーク手当

【勤務時間】標準勤務時間 7.25時間（9：00～17：15）フレックスタイム制、休憩時間：1時間 ※総所定労働時間外に労働が生じる可能性あり

【休日休暇】完全週休2日制（土・日）、祝日、年末年始（12月29日～1月3日）、フレックスホリデイ、有給休暇、慶弔、療養、介護等

【福利厚生】社会保険完備、リモートワーク制度、選択的週休3日制、時短勤務制度、退職金制度（確定拠出年金 / 前払退職金）、従業員持株会、伊藤忠グループ保険、LTD制度、福利厚生施設、健康診断、業務用携帯・PC貸与など ※2024年4月「改正職業安定法施行規則に伴う労働条件の追加事項」要求による 記載変更

Required Skills

■求める経験・スキル

【必須要件】

<必要な経験・資格・スキル>

※応募にあたって前提となるご経験

- ・CROまたは製薬企業におけるグローバル臨床試験のプロジェクトマネジメント経験
- ・Project Managerとして主担当を担った実績

<必須スキル・経験>

※プロジェクト推進において重要となるご経験

- ・グローバル臨床試験におけるプロジェクトマネジメント経験（CROまたは製薬企業）
- ・複数のステークホルダー（Sponsor、社内各機能）をリードした経験
- ・プロジェクト全体管理（進捗・リスク・予算・品質）の実務経験
- ・英語によるビジネスレベルのコミュニケーション能力（会議ファシリテーション・交渉を含む）
- ・プロジェクトの主担当として自律的に意思決定・推進した経験

【歓迎要件】

- ・CROにおけるプロジェクトマネジメント経験
- ・Bid Defense、提案書作成などのビジネス開発経験
- ・組織横断での業務改善 / 新規プロセス構築経験
- ・高難度なステークホルダー対応（要求調整・トラブル対応等）の経験

※上記を総合的に勘案し、選考を進めさせていただきます。

■求める人物像

- ・Project Managerとして主体的に案件を推進する意欲と、高い責任感をお持ちの方
- ・複数プロジェクトを同時に管理し、状況に応じて適切に優先順位を判断・実行できる方
- ・社内外の多様なステークホルダーと信頼関係を構築し、円滑な調整・交渉を推進できる高いコミュニケーション力を有する方
- ・困難な状況や高い要求水準の環境においても、プロフェッショナルとして冷静かつ誠実に対応できる方
- ・CROの立場を理解し、Sponsor志向と自社の事業性のバランスを意識した行動ができる方

Company Description