



【フルリモート】シニアプロダクトマネージャーCRO | 日本全国のどこからでも仕事できる！

グローバルな言語サービスのリーディングカンパニー

Job Information

Hiring Company

[Welocalize Japan K.K.](#)

Job ID

1602283

Industry

Contract Research Organization

Company Type

Large Company (more than 300 employees) - International Company

Job Type

Permanent Full-time

Location

Tokyo - 23 Wards, Chiyoda-ku

Salary

6 million yen ~ 9 million yen

Work Hours

8 hours Mon-Fri, with flex hours

Refreshed

August 24th, 2026 06:00

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

Welo Life Sciencesについて

Welo Life Sciences (Welo Globalのブランド) は、規制の厳しいグローバル市場で事業を展開する製薬企業、CRO (医薬品開発業務受託機関)、医療機器メーカーを対象とした、専門性の高い言語・テクノロジーパートナーです。臨床試験、ファーマコビジュランス (医薬品安全性監視)、規制業務、ラベリング、グローバル商業化を支援する、規制当局対応可能な翻訳、言語的妥当性確認 (linguistic validation)、ローカライゼーションソリューションを提供しています。専門分野の知識と、ISO認証を取得した品質プロセス、ライフサイエンス業務にシームレスに統合できるテクノロジー活用型のワークフローを組み合わせたアプローチを採用しています。グローバルな製品開発および市販後対応の支援における豊富な実績を持つWelo Life Sciencesは、各言語・地域にわたってタイムラインの短縮、データの完全性の保護、コンプライアンスの維持

を支援します。すべてのソリューションは、7つのISO認証に裏付けられた、セキュアで監査対応可能な体制のもとで提供されます。welolifesciences.com

役割概要

当社では、CRO（医薬品開発業務受託機関）業界での豊富な経験を持つ、経験豊富なSenior Project Managerを募集しています。スピード感があり、規制の厳しい環境の中で、複雑なグローバルクライアントプログラムをリード・サポートしていただきます。

本ポジションでは、戦略的な顧客アカウントを管理し、プロジェクトの開始から完了まで、タイムライン、品質基準、コンプライアンス要件、財務目標が一貫して満たされるよう、プロジェクトの successful な遂行を統括していただきます。また、大手エンタープライズおよびライフサイエンス系アカウントを支援するため、Operations Squad Leadと緊密に連携していただきます。

Senior Project Managerは、プロジェクトレベルにおけるクライアントの主要な窓口として、アカウントマネジメント、オペレーション、プロダクション、品質、社外関係者と部門横断的に連携し、オペレーショナル・エクセレンス、クライアント満足度、長期的なパートナーシップの成功を推進していただきます。

理想的な候補者は、CRO、ライフサイエンス、臨床研究、または規制対象のヘルスケア環境におけるプロジェクトリーダーとしての豊富な経験に加え、優れたステークホルダーマネジメント能力と組織運営能力を有する方です。

主な職務内容

- ・ 契約研究、ライフサイエンス、または規制対象のヘルスケア分野におけるクライアント向けの、複雑なグローバルプロジェクトの遂行をリードする
- ・ プロジェクトの計画、実行、モニタリング、報告、納品、完了を含む、プロジェクトライフサイクル全体を管理する
- ・ 社内各部門、ベンダー、社外関係者を含む、部門横断的な国際チームを調整する
- ・ クライアントおよび業務要件に沿った、プロジェクト計画、タイムライン、予算、予測、リソース配分戦略を策定する
- ・ クライアントの期待、規制要件、SOP（標準業務手順書）、品質基準に準拠したプロジェクト遂行を確保する
- ・ プロジェクトリスクを積極的に特定・軽減するとともに、重大な問題については適時にエスカレーションを行う
- ・ プロダクション、品質、オペレーションの各チームと緊密に連携し、継続的なプロセス改善と業務効率の向上を推進する
- ・ 強固なクライアント関係を構築・維持し、プロジェクト遂行を通じて信頼されるパートナーとしての役割を果たす
- ・ タイムライン、リスク、予算、プロジェクトの進捗状況について、クライアントおよび社内関係者に対し、明確かつ積極的なコミュニケーションを行う
- ・ 予算管理、請求承認、収益性、利益率管理を含む財務管理業務を統括する
- ・ SOW（作業範囲記述書）、プロジェクト計画書、プロセス関連文書、ビジネスレビュー資料、プロジェクト完了後の分析資料など、クライアント向け文書を作成する
- ・ エンタープライズアカウントにおける戦略的クライアント施策、ビジネスレビュー、成長機会の創出を支援する
- ・ 組織全体における業務のベストプラクティス、ワークフローの最適化、プロセス改善の取り組みに貢献する

Required Skills

学歴

- ・ 学士号必須（ライフサイエンス、ビジネス、ヘルスケア、プロジェクトマネジメント、または関連分野が望ましい）
- ・ 修士号があれば尚可
- ・ PMP、PRINCE2、または同等のプロジェクトマネジメント資格があれば尚可

経験

- ・ CRO、臨床研究、製薬、バイオテクノロジー、またはライフサイエンス環境における豊富なプロジェクトマネジメント経験
- ・ 複雑なグローバルプロジェクトおよびエンタープライズレベルのクライアントアカウントの管理経験
- ・ 規制の厳しい環境での業務経験があり、コンプライアンス、品質基準、業務プロセスについて深い理解を有すること
- ・ 部門横断的かつ地理的に分散したチームを率いた実績
- ・ プロジェクト予算管理、予測、収益性管理、財務報告の経験
- ・ SOW、提案書、ワークフロー、プロジェクトレポートなど、クライアント向け文書の作成経験
- ・ 戦略的なクライアント関係の構築支援、ビジネスレビューや成長戦略に関する議論への参加経験
- ・ ローカライゼーション、言語サービス、規制対象コンテンツのワークフロー、または臨床文書プロセスに関する知識があれば非常に望ましい
- ・ プロジェクトマネジメントおよびワークフロー管理ツールの使用経験があれば尚可

Company Description