

【大阪】CRA/臨床開発モニター【外部就労型】

CRA3年以上のご経験必須

募集職種

採用企業名

株式会社アスパークメディカル

求人ID

1141130

業種

CRO

会社の種類

中小企業 (従業員300名以下)

雇用形態

正社員

勤務地

大阪府

給与

400万円~900万円

ボーナス

固定給+ボーナス

更新日

2025年12月09日 09:01

応募必要条件

職務経験

3年以上

キャリアレベル

中途経験者レベル

英語レベル

基礎会話レベル

日本語レベル

流暢

最終学歴

大学卒: 学士号

現在のビザ

日本での就労許可が必要です

募集要項

弊社アスパークメディカルは、臨床開発に特化したCROとして、CRAを中心に「人材派遣事業」をメインに事業展開をしてきましたが、近年はこれまでの人材派遣事業で培ったノウハウを基に、開発業務の「受託事業」の展開も行い、"ハイブリッド型CRO"として拡大を続けております。

★当社の特徴★

■外部就労型(派遣)・・・

当社に正社員で入社し、製薬企業にて就業いただきます。

依頼者側の立場で仕事をすることができ、キャリアの幅を広げることが可能です。

依頼者への転籍実績もあり、製薬企業へゆくゆく転職を希望されている方にとてもおすすめです。

また、チャージ連動型特別給与システムを選択いただくと 派遣先のチャージ金額の約75%を還元することができるため、1CRAで年収1000万を超える方もいらっしゃいます。

スキル・資格

<必須> CRA経験3年以上

• 学歴・資格不問/英語力のある方歓迎

【雇用形態】無期正社員

- 想定年収:400万円~900万円月給:250,000円~562,500円
- 基本給:200,000円~402,500円
- 職務担当手当:50,000円~160,000円
- ※年収は経験、能力、資格を考慮の上で決定します。
- 試用期間:6ヶ月(期間中の待遇面変更なし)
- 月給制
- ※5か月目以降はスキルに応じて月給制または派遣料金連動型を選択可。
- 昇給:年1回(5月)
- 賞与: 年2回(7月·12月)
 - ※但し、お選び頂く給与形態によっては賞与等は無い場合がございます。

<年収モデル> 750万円(468,750円+賞与4ヶ月分)

【勤務地】大阪本社 または クライアント先

大阪府大阪市淀川区宮原 4-1-4 KDX 新大阪ビル 4F

- アクセス:新大阪駅
- 受動喫煙対策:屋内全面禁煙
- 転勤:当面なし

【就業時間】9:00~18:00 (所定労働時間8時間)

- 休憩時間:60分
- 時間外労働あり
- フレックスタイム制あり (コアタイム 11:00~15:00) *プロジェクトによって異なります。派遣先就業の場合は派遣先条件が適用されます。

【休日休暇】年間休日120日

- 完全週休二日制(土日祝)
- 年間有給休暇:10日~20日
- 年末年始休暇
- 慶弔休暇
- 育児休暇
- リフレッシュ休暇

【教育制度/資格補助】

- 導入研修、シミュレーション研修、臨床開発における一般知識
- 薬事法、通知、GCP、各種ガイドライン概論
- モニタリング業務の進め方、モニタリング事例検討
- 問題解決トレーニング 等

【手当・福利厚生】

- 通勤手当全額支給
- 住居手当:移動費や住宅補助など当社規定がございます。
- 社会保険完備:健康保険、厚生年金、雇用保険、労災保険
- 出張手当
- 赴任手当
- 派遣手当
- 職務手当
- キャリアコンサルティング
- 資格取得支援制度
- 学会参加補助制度
- 報奨金制度
- 住宅補助制度
- 寮社宅:独身寮、家族寮を完備しております。
- 退職金制度:入社から3年を経過した社員に支給されます。(定年:65歳)

【選考方法】書類選考+Web適性検査→一次面接→最終面接→内定→(派遣先職場見学) ※一次面接ではこれまでの職歴や業務内容、今後の目標や就業条件等をお伺いします。 アスパークメディカルは医薬品開発業務に特化したアウトソーシング企業(CRO:医薬品開発業務受託機関)です。

製薬企業のサービスプロバイダとして、CRA(Clinical Research Associate)を中心とした医薬品開発専門職の人材を依頼 者様である製薬企業へ派遣し、数々の医薬品開発に携わっています。

これまでの人材派遣事業で培ったノウハウ、依頼者様との信頼関係を財産に、今後は医薬品開発プロジェクトの受託事業の拡大を計画しております。

人々の「常に健康でありたい」という強い願いは、過去から現在に至るまで、そして、これから先も変わることはありません。

現代の日本では、少子化・高齢化・生活習慣の変化による疾病構造の変貌等が大きな社会問題として取り上げられ、また医療制度を取り巻く環境も変革の時を迎えております。

さらに、世界規模での新薬開発や、再生医療・遺伝子治療・癌治療をはじめとした新たな技術開発が進み、医療・医薬に対する期待は今後ますます高まるのではないかと考えています。

このような環境の中、これからの医療・医薬に求められる本質とは、やはり「QOL: Quality of Life」ではないでしょうか。 生活の質・人生の質の豊かさが問われる時代、私たちアスパークメディカルは、QOLの向上を希求し、医薬品開発を通じて 社会貢献して参ります。

【事業内容】

医薬品開発支援サービス

医薬品臨床試験におけるモニタリング業務(CRA)、品質管理(QC)業務の受託に特化し、Phasel、Ⅱ、Ⅲ、製造販売後臨床 試験等に対応しております。

特にグローバル試験や抗がん剤領域に強みを持ち、フィージビリティ調査に基づく戦略的なプロジェクト運営をクライアントへ提供します。

Concept

• 「Hi-Quality&Speedy」の医薬品開発支援サービスをご提供します

アスパークメディカルでは、モニタリングを中心とした臨床開発業務全般の支援サービスを提供しています。Hi-Quality(高品質)且つ、Speedy(迅速)な開発支援を実現し、依頼者様のプロジェクト目標を達成いたします。

Our Value

• 開発キャリアとノウハウを兼ね備えたモニタリングチームで対応

ご依頼された試験プロジェクトには、製薬企業で開発キャリアとノウハウを習得し、且つ弊社の人材派遣サービスで実績のある優秀な臨床開発モニター(CRA)を中心にプロジェクトメンバーを構成します。

• 充実した社内トレーニングによりモニタリングチームの品質向上

教育研修部門では、継続研修・導入研修・リーダー育成トレーニングに加え、ケーススタディやワークショップ、模擬プロトコールを使用したシミュレーション研修により、開発現場に出てすぐに役立つ知識・技能の習得を目指し、モニタリングチームの品質向上に努めています。

また、外国人講師による英語トレーニングも導入し、英語スキルを問われるグローバルスタディへの対応力向上にも取り組んでいます。

人材派遣サービス

弊社、開発スタッフのCRA、QCが、モニタリング業務(CRA)、品質管理(QC)業務を中心に、クライアントのプロジェクトを強力にサポートします。

また、臨床試験以外でにも基礎研究、前臨床、申請業務、PMS、安全性情報等におけるプロフェッショナルな人材が、 医薬品関係の業務をトータル的にサポートしています。

Concept

• 医薬品開発のプロフェッショナルを依頼者の開発プロジェクトに派遣いたします

CRA(臨床開発モニター)やCRAサポート・QC・DM担当者など、開発キャリアとビジネススキルを兼ね備えた人材を、依頼者様の開発プロジェクトに派遣いたします。

プロジェクト単位でのチーム派遣や、急な欠員対応、あるいは新規プロジェクトの立上げ要員、一時的な施設訪問要員など、依頼者様の様々なニーズにフレキシブルに対応いたします。

Our Value

• 充実した社内トレーニングにより優秀な人材を育成

教育研修部門では、継続研修・導入研修・リーダー育成トレーニングに加え、ケーススタディやワークショップ、模擬プロトコールを使用したシミュレーション研修により、開発現場に出てすぐに役立つ知識・技能習得を重視したトレーニングを 実施しています。

また、ビジネススキルの研修にも注力し、開発ノウハウとビジネススキルを兼ね備えた人材育成に取り組んでいます。

• 臨床開発業務のみではなく、幅広い職種にもフレキシブルに対応します

臨床開発業務を中心に、PMS業務、前臨床、グローバルスタディサポート(英語専門職)、薬事、統計解析等、医薬品に係わる幅広い職種にて派遣実績がございます。

職種、キャリア、勤務形態等、依頼者様のご要望にフレキシブルな対応をいたします。