



Clinical Trial Coordinator-CRO assistant ※CRA経験またはQC経験必須

募集職種

人材紹介会社

エンワールド・ジャパン株式会社

求人ID

1458604

業種

医薬品

会社の種類

外資系企業

雇用形態

派遣

勤務地

東京都 23区, 中央区

給与

時給制

時給

2200円～＋交通費 経験による相談可

更新日

2024年05月16日 01:00

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

ネイティブ

最終学歴

短大卒：準学士号

現在のビザ

日本での就労許可が必要です

募集要項

臨床試験受託事業（Contract Research Organization）

- 臨床第1-4相試験におけるモニタリング
- 国内、アジア、およびグローバルの臨床試験のプロジェクトマネジメント
- 生物統計解析、データマネジメント
- ファーマコビジュランス（安全性監視業務）
- PMDA対面助言に関わる支援を含む薬事業務
- メディカルライティング
- GCP監査、試験実施施設監査

ポジション：Clinical Trial Coordinator ※CRA経験またはQC経験必須

勤務先：東京都中央区

臨床試験を実施するプロジェクトチームにおけるCRAサポート業務

- ・ Clinical Operationチームのサポート業務
- ・ 必須文書の作成/チェック
- ・ 必須文書のQC Review、システムへのUpload/Tracking対応
- ・ 安全性情報一括送付の準備および発送
- ・ 各種ベンダー対応（印刷会社、翻訳会社）
- ・ 請求書対応／文具等の資材発注/施設への文書発送等のアドミ業務
- ・ プロジェクト管理補助業務（プロジェクト間調整、運用整備等）
- ・ クライアントシステムの運用サポート
- ・ Audit/Inspectionの対応サポート

応募要件

【必須】

- ・ CRA経験（内勤CRA可）、または、品質管理担当者経験
- ・ ICH-GCP/JGCPの理解
- ・ 社内外と問題なく電話やemailでのコミュニケーションが図れる方
- ・ ワード、エクセル、パワーポイントなどのPCスキルを有する方
- ・ 英語での読み書き、および各種システムに抵抗のない方
- ・ わからないことは積極的に質問出来る方・新しいことにチャレンジしてみたい方

【歓迎】

- ・ 各種CTMS/eTMF/eISFシステム使用経験
- ・ 業務上で英文読み書きのご経験

時給：2200円＋交通費

週五通勤

会社説明