



薬事担当者・薬事コンサルタント（大阪）◆「成長環境×働きやすさ」が魅力/海外クライアントとの英語会議あり/リモート可

◀伊藤忠グループのフルサービスCRO▶7.25時間勤務/フレックスタイム制◎

募集職種

採用企業名

エイツーヘルスケア株式会社

求人ID

1525327

業種

CRO

雇用形態

正社員

勤務地

大阪府, 大阪市西区

給与

450万円 ~ 1000万円

更新日

2026年06月17日 04:00

応募必要条件

職務経験

1年以上

キャリアレベル

中途経験者レベル

英語レベル

ビジネス会話レベル

日本語レベル

ネイティブ

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

職務内容

< 薬事業務担当者 >

クライアントから受託した、治験開始前もしくは承認申請前のPMDA相談業務における資料作成がメイン

< 薬事コンサルタント >

- ・クライアントから受託案件に対し、日本における開発戦略を作成しPMDAと折衝を行う
- ・受託前の案件においても、クライアントに対して案件受託の獲得に向け、日本における開発戦略の素案を提供する

(変更が生じる場合の対象範囲)

当社業務全般

※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

エイツーヘルスケアとは

エイツーヘルスケアは、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。一緒にエイツ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）

給与

年収470万～950万円

【想定年収】

< 薬事担当者 >

470万～630万円（残業月25時間想定の場合：535万円～720万円）

基本給：28万円～38万円

< コンサルタント >

790万円～950万円

基本給：48万円～58万円

■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

勤務地

（雇入れ直後）

東京本社もしくは大阪事業所

（変更が生じる場合の就業場所）

東京本社もしくは大阪事業所

※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

スキル・資格

【求める経験・スキル】

< 薬事業務担当者 >

- ・医薬品、医療機器、再生医療等製品等に関する日本における製薬関連規制の知識を有する方
 - ・承認申請やPMDA相談の資料作成、薬事戦略立案、規制当局との折衝経験および治験開始前のコンサルティング業務経験を有する方
 - ・臨床開発業務経験を有する方
 - ・海外クライアントとのオンライン会議を英語にて運営/リード可能な方
- ※薬事業務経験が治験届業務のみの方は募集しておりません

< 薬事コンサルティング担当者 >

- ・医薬品、医療機器、再生医療等製品等に関する日本における製薬関連規制の知識を有する方
- ・自身での承認申請やPMDA相談の資料作成、薬事戦略立案、規制当局との折衝経験を有する方
- ・治験開始前のコンサルティング業務やストラテジー構築等をリードした経験を有する方
- ・特定の分野において専門性を有する方

【求める人物像】

- ・洞察力に優れ、表現力のある方
- ・何事にもチャレンジする気持ちを持ち続け、自己成長を楽しめる方
- ・経験したことのない業務でも自らアイデアを出しながら前向きに取り組む方
- ・迅速かつ丁寧に業務に取り組める方
- ・情報を収集整理し、相手にわかりやすく文章図表で表現できる方
- ・俯瞰的に物事を見据えて計画、実行、管理、調整できる方
- ・アドバイスを素直に受け入れ、学ぶ意欲を持ち、謙虚な姿勢を持つ方

会社説明