



【CRA（臨床開発担当者）】 治験支援・モニタリング業務 | 英語での文書作成 | 一部リモート◎

【CRO×コンサルティング】という他にはないサービスが好評を呼び、事業拡大中！

募集職種

採用企業名

株式会社セプトワン

求人ID

1542164

部署名

BPO

業種

CRO

雇用形態

正社員

勤務地

東京都 23区, 渋谷区

最寄駅

山手線駅

給与

550万円 ~ 900万円

更新日

2025年06月13日 03:00

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

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

【募集要項 本ポジションの魅力】

- ・英語をいかせるか：英語での文書作成・読解あり
- ・働き方：フルタイム・時短・一部在宅可
- ・業務内容：治験支援・モニタリング業務全般
- ・会社の特色：急成長中の製薬業界特化型企業

業務内容

当社は製薬企業向けにビジネス・ITコンサルティングサービス、BPO（CRO）サービス、ITシステムサービス（システム開発・マネージドサービス）を提供する東京の会社です。製薬業界に関する知見とコンサルティングファームとしての課題解決力を活かし、お客様のビジネスに高品質なサービスを提供しています。現在、クライアントの100%は製薬会社（国内大手製薬企業及び外資製薬企業）であり、クライアントの95%以上が長期的なパートナーとして当社を選び続けています。直近5年間の年間売上高の平均成長率は150%と、急速に成長しています。

弊社はこれまで国内の製薬会社の臨床開発、製造販売後調査を中心にサービスを提供していましたが、今後海外の Emerging Biopharmaからのグローバルスタディの日本のオペレーション及びiCCCを受託できるような体制を整えたいと考えています。そのため臨床開発業務のご経験を有している方を新たにお迎えし、事業拡大に向けて活躍していただきたいと考えています。

- ・ 業務開始準備、医療機関及び治験責任医師候補の選定
- ・ IRB申請および契約関連業務の支援
- ・ 治験薬の交付及び回収
- ・ モニタリング業務（SDV、CRFレビュー、クエリ対応等）
- ・ 症例登録・進捗管理とタイムライン遵守の推進
- ・ 施設とのコミュニケーションおよび関係構築
- ・ 試験終了時の手続きおよび文書管理支援
- ・ 監査・査察対応および社内外関係者との連携

雇用形態：正社員

想定年収：550万円 ～ 900万円/年

勤務時間

- ・ フルタイム可、時短可
- ・ 部分在宅可（20%程度）

スキル・資格

必須条件

- ・ 臨床開発CRAの経験3年以上
- ・ モニター業務の立ち上げからクローズまでご経験
- ・ CRAとしてグローバル試験のご経験
- ・ 英語の読み書きができる方（モニタリング報告書の作成経験等）

あると望ましい条件

- ・ オンコロジー（がん）領域のご経験
- ・ リーダー経験

会社説明