



## データマネジャー（大阪）

【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

1546873

#### 業種

CRO

#### 雇用形態

正社員

#### 勤務地

大阪府

#### 給与

450万円～700万円

#### 更新日

2025年12月09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

日常会話レベル

#### 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

#### <この求人の魅力>

- ・ 治験データマネジメント業務を担当
- ・ 医薬品開発の品質向上に貢献できる
- ・ DM業務・CRO調整・データ管理経験が活かせる
- ・ 関西圏の製薬メーカー常駐勤務・時短勤務制度あり

#### 業務内容

製造販売後調査または治験におけるDM業務をご担当いただきます。

<プロジェクトの例>

- ・ 製薬メーカーにおける製造販売後調査または治験DM業務(CROの選定・業務管理・問合せ対応、メーカー側にて作成する成果物の作成支援、及びCRO側で作成する成果物のレビュー・検収)

<担当業務>

- 立ち上げ業務
- 運用業務(CROからの問合せ対応、EDC運用支援、データクリーニング、コーディング作業、進捗管理、CRO窓口業務)
- クローズ作業(データロック、システムクローズ、資料保管対応、CRO窓口業務)
- その他(業務効率化提案および改善、ドキュメント類の整備)

#### 雇用形態

正社員

職位下限：コンサルタント

職位上限：シニアコンサルタント

#### 年収

450万円～700万円

#### 勤務時間

フルタイム可、時短可

#### リモート可否

リモート不可

#### その他

関西圏の製薬メーカーに常駐予定

---

### スキル・資格

#### 必須条件

- 製造販売後調査または治験におけるDM業務経験(3年以上)
- EDCを利用した経験
- GPSP、GCP等の規制の理解を有し、準拠して業務を遂行できる方

#### あると望ましい条件

- DM業務立ち上げの経験
- CDISC(SDTM/ADaM)関連の知識・経験
- データ固定の経験
- DM業務窓口対応の経験
- EDCの設計又は構築経験
- チームマネジメント経験
- 英作文、英会話

---

### 会社説明