



## 【850～1300万円】Clinical Trial Manager（CTM）

ICONクリニカルリサーチ合同会社での募集です。臨床開発リーダー・臨床開発プ...

### 募集職種

#### 人材紹介会社

株式会社ジェイ エイ シー リクルートメント

#### 採用企業名

ICONクリニカルリサーチ合同会社

#### 求人ID

1570010

#### 業種

CRO

#### 会社の種類

外資系企業

#### 雇用形態

正社員

#### 勤務地

大阪府

#### 給与

850万円～1300万円

#### 勤務時間

09:00～17:30

#### 休日・休暇

【有給休暇】有給休暇は入社時から付与されます 入社7ヶ月目には最低10日以上 【休日】完全週休二日制 【休日】：土曜、日曜、祝...

#### 更新日

2025年12月25日 14:24

### 応募必要条件

#### 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

【求人No NJB2215084】

臨床試験におけるClinical Trial Management業務（主にグローバル試験）をお任せいたします。  
フルサービス（受託）案件の他、外資製薬企業のFSPトライアルマネージャー（治験のタイムライン管理・コスト管理・リスクマネジメント等）のポジションもございますので、詳細につきましてはコンサルタントへお問い合わせください。

クリニカルモニタリングにおける、Primary LiaisonおよびPrimary Point of Escalationとして、クライアント、パートナー

（ベンダー）、モニタリングチームのみならず、モニタリングチーム以外の部門とも必要に応じて連携しながら、プロジェクト推進を行っていただきます。

※ラインマネジメント業務は、弊社のClinical Operations Managerが別途行います。

【具体的には】

- ・ Project Manager（Global PM または Regional/Local PM）や、必要に応じて他部門との連携による、クライアントとの関係性構築およびプロジェクトリード
- ・ プロジェクトごとに構成されるCRA、In House CRA、Contracts Associate、およびStart up Lead等のモニタリングチームのリード
- ・ モニタリングにおけるクオリティ、タイムライン、および予算に関するマネジメント
- ・ プロアクティブなリスクマネジメント
- ・ 経験の浅いメンバーへの適切な指導による成長への貢献

---

## スキル・資格

【学歴：望ましい要件】

大学卒 または 医療系（看護師、臨床検査技師等）の資格保有者

【職務経験等：必須要件】

- ・ 製薬メーカーまたはCROにおけるCRA経験（3年以上）
- ・ 製薬メーカーまたはCROでの臨床試験（モニタリング）におけるStudy Management/Lead、Project Lead、Team Management/Lead、またはそれらに準ずるご経験をお持ちの方
- ・ ビジネスレベルの英語スキル（英文読解、英文作成、会議等で業務遂行可能なレベル）

【専門性：望ましい要件】

- ・ 新しいことにチャレンジできる気概、柔軟な対応力
- ・ 新薬開発業務に熱意を持って取り組むことができる人間性
- ・ 臨床開発などの業務経験に裏打ちされた専門性
- ・ 社内外の関係者と協調・連携を取りながら、巻き込んで推進できる健全なリーダーシップ
- ・ 国内専門医とのネットワーク網を構築できる人間力

---

## 会社説明

1. 医薬品、医療機器、再生医療等製品、ワクチン等にかかる臨床開発、市販直後調査、製造販売後調査、臨床研究等の受託事業  
2. 労働者派遣事業