



【1000～1400万円】ラインマネージャー

外資スペシャリティファーマでの募集です。 臨床開発リーダー・臨床開発プロジェク...

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

外資スペシャリティファーマ

求人ID

1573371

業種

医薬品

会社の種類

外資系企業

雇用形態

正社員

勤務地

東京都 23区

給与

1000万円～1400万円

勤務時間

09:00～18:00

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 年末年始・年末年始休暇...

更新日

2026年02月05日 22:00

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 NJB2352566】

CRAの採用・育成・配置を通じて質の高い試験実施を支援します。

治験実施施設の選定から開始、被験者登録、データ収集、問題解決までの監督を行い、GCPや規制に準拠したモニタリングの品質管理を担います。

施設スタッフとの良好な関係構築に注力し、試験目標達成をサポート。

チームのパフォーマンス評価や教育、予算管理も担当し、国内外の規制対応やPMDA査察支援も行います。

スキル・資格

Qualification Required:

Computer Skills: Efficient in Microsoft Word Excel MS Project MS PowerPoint and Outlook

Education Required:

Bachelors degree or higher in a scientific or healthcare discipline preferred

A minimum of 5 6+ years of relevant clinical operations experience.

Other Qualifications: . . .

Associate CRM: 1 3 years of people management or project management in progressive clinical research within the biotech pharmaceutical sector CRO industry or relevant field

CRM: 3 years or above of people management and project management experience in progressive clinical research within the biotech pharmaceutical sector CRO industry or relevant field

Senior CRM: 5 years or above of people management and project management experience in progressive clinical research within the biotech pharmaceutical sector CRO industry or relevant field

CRM/Senior CRM: Solid understanding of career development and performance management activities

Documented training knowledge and application of current Regulations GCP and ICH guidelines in clinical trials required

Evidence of team leadership capabilities

Therapeutic or medical knowledge preferred

Exhibits a strong understanding of methodologies and approaches

Understanding of all aspects of monitoring and trial execution

Excellent site management capabilities with demonstrated capability to problem solve and mediate complex compliance issues.

Thorough understanding of the international aspects of drug development process including expert knowledge of international standards (GCP/ICH) health authorities local/National Health Authorities regulations and BeiGene standards

Strong written and verbal communicate effectively with site personnel country and global associates

Computer skills including proficiency in use of Microsoft office

Excellent organization skill and management of competing priorities

会社説明

ご紹介時にご案内いたします