



DM・シニアコンサルタント | 医薬品・機器メーカーの開発商品をコンサルティング | 在宅勤務可能

受託ではなく、メーカー側DMとしてCRO管理や品質向上に主体的に関与できます

募集職種

採用企業名

株式会社セプトゥワン

求人ID

1579870

業種

CRO

雇用形態

正社員

勤務地

東京都 23区

給与

700万円～経験考慮の上、応相談

勤務時間

会社の規定に準ずる

休日・休暇

会社の規定に準ずる

更新日

2026年04月29日 02:00

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

◀募集要項・本ポジションの魅力▶

- ・ 製造販売後調査・治験のDM業務全般を担当（立上げ～クローズまで）
- ・ メーカー側でCRO管理や成果物レビューを担い、品質向上に直接貢献できる
- ・ 業務効率化提案や立上げ参画など、裁量を持ってプロジェクト推進可能

【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。

- 立ち上げ業務
- 運用業務（CROからの問合せ対応、EDC運用支援、データクレンジング、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）

■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の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）

【雇用形態】

正社員

※フルタイム可、時短可

【給与】

コンサルタント：450万円/年

シニアコンサルタント：700万円/年

【就業時間】

会社の規定に準ずる

【勤務地】

会社の規定に準ずる

※部分在宅可（50%程度）

【休日休暇】

会社の規定に準ずる

【待遇・福利厚生】

会社の規定に準ずる

スキル・資格

【必須要件】

- 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

【歓迎要件】

- 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