



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07月01日 14:00

## 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）

**■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**