

## クリニカル・スタディ・マネージャー（CSM）

日本拠点立ち上げに参画し、グローバルに活躍。（完全在宅）

### 募集職種

#### 人材紹介会社

IntelliPro Japan株式会社

#### 採用企業名

外資系製薬会社

#### 求人ID

1586308

#### 業種

医薬品

#### 会社の種類

中小企業 (従業員300名以下) - 外資系企業

#### 雇用形態

正社員

#### 勤務地

日本

#### 給与

1200万円 ~ 1500万円

#### 更新日

2026年05月08日 07:00

### 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

ビジネス会話レベル (英語使用比率: 50%程度)

#### 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

- 日本国内の組織構築支援: 日本独自のSOPや作業指示書（WI）の作成、組織体制の構築を支援します。
- 試験管理とオーバーサイト: 担当する治験のあらゆる側面をリードし、クロスファンクショナルなチームと連携して、期限内かつ予算内での納品を確実にします。
- ベンダー・リソース管理: FSP（機能サービスプロバイダー）パートナーのパフォーマンス監視、品質メトリクスの維持、新入社員のオンボーディングを実施します。
- 実施医療機関との連携: フィージビリティ調査の実施、医療機関への訪問（Motivation Visit/Oversight Visit）を通じた進捗管理、およびPMDA査察への対応・支援を行います。
- コンプライアンス維持: 法規制（GCP/ICHガイドライン等）の遵守を確実にし、リスクの特定と軽減策の策定、上位職へのタイムリーな報告を行います。

### スキル・資格

- 学歴: 科学またはヘルスケア分野の学士号以上（強く推奨）。
- 経験: バイオテクノロジー、製薬企業、またはCRO業界における5年以上の臨床研究の実務経験。

- 語学力: 流暢な英語力、および優れた文書・口頭でのコミュニケーション能力。
  - 専門知識: GCP、およびICHガイドラインに関する知識と実務への適用能力。
- 

## 会社説明