

MichaelPage

www.michaelpage.co.jp

【臨床試験】CTA / 東京・大阪

【臨床試験】CTA / 東京・大阪

募集職種

人材紹介会社

マイケル・ページ・インターナショナル・ジャパン株式会社

求人ID

1593425

業種

医薬品

雇用形態

正社員

勤務地

東京都 23区

給与

400万円 ~ 600万円

更新日

2026年05月26日 16:24

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

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

日本での就労許可は必要ありません

募集要項

臨床試験プロジェクトにおいて、ドキュメント管理や業務フロー整備、関係者との調整などを通じて試験運営を支えるポジションです。臨床試験の実務経験を活かしつつ、品質と進行管理の両面からプロジェクトに貢献いただきます。

企業情報

医薬品開発を支援する分野で、国内外の臨床試験プロジェクトに関わる機会が多い環境です。品質や規制遵守を重視した安定した運営体制のもと、専門性を活かしながら主体的に業務に取り組める点が特徴で、長期的なキャリア形成を見据えた働き方が可能です。

職務内容

- 臨床試験プロジェクトにおける運営・進行のサポート業務
- 必須文書に関する確認、内容チェック、整合性確認および不備のフォローアップ
- ドキュメント管理プロセスやマニュアルの作成・整備
- eTMF等のシステムを使用した文書マネジメント
- 外部ベンダー（印刷・翻訳等）とのやり取り
- 請求書処理や備品発注、文書発送などのアドミニストレーション業務
- 監査・査察対応に関するサポート等

条件・待遇

- 勤務地：東京または大阪
- ハイブリット勤務
- フレックスタイム制度
- 確定拠出型年金

Page Group Japan is acting as an Employment Agency in relation to this vacancy.

スキル・資格

- 臨床試験関連業務（CTA、CRC、QC、CRAなど）の実務経験
 - ICH-GCP / JGCPに関する基礎知識
 - 読み書きレベルの英語力
-

会社説明

医薬品開発を支援する分野で、国内外の臨床試験プロジェクトに関わる機会が多い環境です。品質や規制遵守を重視した安定した運営体制のもと、専門性を活かしながら主体的に業務に取り組める点が特徴で、長期的なキャリア形成を見据えた働き方が可能です。