



生物統計担当者

日系製薬メーカーでの募集です。統計解析のご経験のある方は歓迎です。

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

日系製薬メーカー

求人ID

1601716

業種

医薬品

雇用形態

正社員

勤務地

東京都 23区

給与

600万円 ~ 1100万円

休日・休暇

詳細は求人ご紹介時にご案内いたします。

更新日

2026年08月06日 18:00

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

大学院卒：修士号/博士号

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 NJB2393592】

【職務内容】

- ・試験統計家として臨床試験の計画（試験デザインの検討、プロコール作成等）に統計的なインプットを・う。
- ・サンプルサイズや検出・の計算、トライアルシミュレーション等による試験デザインの統計的側・の検討及び報告書の作成。
- ・対・助・等への出席、照会事項等の回答作成及び作成協・。
- ・統計解析計画書の作成、統計解析の実施及び結果解釈。治験実施計画書及び総括報告書のレビュー及び分担執筆。
- ・外部委託先のコントロール、成果物のレビュー及び受・点検。

【開発戦略・承認申請関連】

- ・開発プロジェクトの統計解析担当者として、海外・会社の関係者と協働しながら統計的なインプットを・う。
- ・承認申請のための統計解析関連業務の取りまとめ（統合解析の計画案及び実施）。その他、CTDのレビュー及び分担執筆、規制当局対応。

スキル・資格

【学歴】

- ・物統計学、数理統計学、医療統計学の修・は博・（あるいは同等のレベル）。
- ・本科学技術連盟の臨床試験セミナー（BioS）を受講し卒業試験に合格していることが望ましい。

【職歴】

- ・製薬企業、CRO、アカデミアにおいて、臨床試験の実施計画・案への参画、統計解析業務の実務経験。
- ・統計解析担当者として、統合解析や規制当局応など、承認申請関連業務に携わった経験のあることが望ましい。

【スキル】

- ・臨床試験に・いられる統計理論及び実践的応・について基礎的な知識を有すること。
- ・多重性、・測データ、中間解析、適応的デザイン、・存時間解析、メタアナリシス等のうち・つ以上について、・度な知識と経験があることが望ましい。
- ・臨床開発に関する基礎知識やICHなどの規制・ガイドラインに関する知識があることが望ましい。

さらに、以下の知識・スキルを有していれば、なおよい。

- ・疫学研究やデータベース研究における統計学的知識
- ・AIや機械学習に関する知識
- ・SAS、R、Pythonのプログラミングに関する技術
- ・CDISC標準（SDTM、ADaM）に関する基礎的な知識と技術
- ・英語での会話・議論が可能な能・

会社説明

ご紹介時にご案内いたします