



Associate Manager Clinical Operations Japan/Asia

参天製薬株式会社での募集です。臨床開発モニター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

参天製薬株式会社

求人ID

1606257

業種

医薬品

雇用形態

正社員

勤務地

大阪府

給与

750万円～1000万円

勤務時間

08:30～17:15

休日・休暇

【有給休暇】有給休暇は入社時から付与されます 初年度 10日 1か月目から【休日】完全週休二日制 土 日 祝日 GW 夏季休...

更新日

2026年08月20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

【求人No NJB2400281】

■企業概要

Santenは、眼科医療に特化した130年の歴史を持つ製薬企業です。日本発のグローバル企業として60カ国以上に拠点をもち、目の健康のために様々な革新的な治療法とデジタルソリューションを提供し、世界中の人々の視覚に関わる社会問題に取り組んでいます。

日本アジア臨床開発グループは、参天製薬の開発プロジェクトにおいて臨床試験の実行を担う中核組織です。試験の立ち上げから終了まで、施設選定、ベンダーマネジメント、リスク管理、品質確保、試験進捗管理等、臨床試験運営全般をリードしています。私たちは日本、アジアをはじめとする各地域の専門家と連携し、多様な知識と経験を結集して世界水準の臨床

試験を推進しています。患者さんを中心に据えた開発を通じて、眼科医療の未来を切り拓くことが私たちの使命です。

■求人内容

担当PJに関する薬効評価、規制要件等の各種情報を収集するため、自律的に臨床開発戦略に従った臨床開発計画、臨床試験及びモニタリング計画を立案する。
CRA/ベンダーを適切にマネジメントし、科学性、倫理性、信頼性の確保されたデータを期限内に収集する。
治験進捗を管理・分析し、対策を立案・実行することで、臨床試験を速やかに進捗させる。
収集した科学性、倫理性、信頼性の確保されたデータを基に、総括報告書等の臨床試験関連資料（案）を作成する。
臨床試験実施を通じて、医学専門家等と良好な信頼関係を構築する。

スキル・資格

ICH GCP及び関連規制要件に関する深い知識を有すること
臨床試験デザイン、評価項目、薬効評価等に関する理解を有すること
モニタリング実務経験を有し、試験運営戦略を立案できること
CRO及びベンダーマネジメント経験を有すること
試験進捗、品質、予算、リスクを総合的に管理できること
英語による文書作成やコミュニケーション等の業務遂行能力を有すること

会社説明

医薬品、医療用具の研究開発・製造・販売