



CRA

Fortrea Japan株式会社での募集です。 臨床開発モニターのご経験のあ...

Job Information

Recruiter

JAC Recruitment Co., Ltd.

Hiring Company

Fortrea Japan株式会社

Job ID

1505973

Industry

Contract Research Organization

Company Type

International Company

Job Type

Permanent Full-time

Location

Tokyo - 23 Wards

Salary

6 million yen ~ 9 million yen

Work Hours

09:00 ~ 17:30

Holidays

【有給休暇】初年度 13日 1か月目から 【休日】完全週休二日制 土 日 祝日 年末年始 ※有給休暇補足：初年度最大13日 (入...

Refreshed

November 21st, 2024 16:57

General Requirements

Career Level

Mid Career

Minimum English Level

Business Level

Minimum Japanese Level

Native

Minimum Education Level

Bachelor's Degree

Visa Status

Permission to work in Japan required

Job Description

【求人No NJB1056178】

- ・ 治験に係る文書等の点検および管理
- ・ モニタリング報告書の点検および管理
- ・ 治験データ、症例報告書の点検および管理
- ・ 治験業務に係る業務の点検
- ・ 管理表の作成、入力、点検

・画像解析業務に関連する手順書の点検 など

Required Skills

- ・ 学士資格（薬学、医学、生物科学、看護などの分野尚可）
- ・ 臨床開発モニターとしての3年以上の経験（医薬品、医療機器）
- ・ GCP（Good Clinical Practice）の知識
- ・ （読み書き）中級レベル以上の英語力

※CRA経験年数の浅い方（1年程度）についてもご相談くださいませ。その場合、年収条件は記載のものとは異なりますことご了承ください

Company Description

CRO（医薬品開発業務受託機関）非臨床試験、臨床試験、開発計画、薬事などのコンサルティング事業世界の大手製薬メーカー・バイオテックメーカーを多数クライアントによるプリファード契約を持ち、研究施設を世界各国に持つCROで、医薬品開発事業のパートナーとして、治験関連サービス、医薬品の上市のサポートに至るまで、幅広い専門的サービスを提供しています。医薬品の臨床試験、承認申請・審査、営業・マーケティング、製造販売後調査まで一気通貫のサービスの提供に加えて、CROとしての経験と実績を活かした開発戦略・コンサルティングサービスの提供、業務の分業化により、新薬開発の効率化・スピードアップを実現します。今後も臨床試験のオペレーション業務を主軸に、薬事（医薬品の承認申請）、ファーマコビジランス（医薬品の安全性情報管理）、およびメディカルライティング（臨床開発および承認申請関連文書作成）にも強みを発揮し、患者様ファーストで事業を展開していきます。世界60か国に拠点があり、グローバル全体の従業員数は19,000名規模