

**【東京】PV（安全性情報管理）※グループリーダークラス**

《在宅制度有\*早期キャリアアップ\*医師主導治験のパイオニア》

**募集職種****採用企業名**

DOTワールド株式会社

**求人ID**

1438101

**業種**

CRO

**会社の種類**

中小企業 (従業員300名以下)

**外国人の割合**

外国人 少数

**雇用形態**

正社員

**勤務地**

東京都 23区, 港区

**最寄駅**

都営大江戸線、 汐留駅

**給与**

500万円 ~ 700万円

**勤務時間**

9:00~18:00 (所定労働時間: 8時間, 休憩時間: 60分)

**休日・休暇**

【年間休日124日】 完全週休2日制 (土日祝)、有給休暇1日~10日 (入社月によって変動)

**更新日**

2024年07月02日 07:00

**応募必要条件****職務経験**

6年以上

**キャリアレベル**

中途経験者レベル

**英語レベル**

基礎会話レベル

**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****アピールポイント**

- ・リモートワーク※相談可
- ・年間休日124日
- ・フレックスタイム制度※条件あり
- ・育休取得実績あり
- ・退職金制度あり

～希望に合わせた働き方の実現可能な制度の充実で長期就業可能／「これから伸びる東京のカイシャ2021」選出の注目企業～

#### ■業務の概要:

同社の安全性情報管理（PV）のグループリーダークラスとして下記の業務に携わっていただきます。

- ・治験における安全性情報管理業務の体制構築および手順の確立
- ・協業先の進捗管理および成果物の品質評価
- ・治験に関連する安全性管理業務の実施：有害事象、副作用情報の収集および評価、規制当局への報告業務、文献検索や調査、実施医療機関や顧客（海外スポンサー・治験薬提供者等）からの情報収集および情報提供等

#### ■当社の強み:

製薬企業だけではなく、希少疾患を対象とした医師主導治験も積極的に支援してきました。そのため、他のCROでは経験できない領域についての知識を習得したり、アカデミアとの接点があるなど、新たな体験を通じてスキルアップすることができます。

#### ■当社の雰囲気:

当社では社員の裁量に任せる場面も多く、仕事を通じて様々な経験を積むことができます。また、自身の成長が企業の成長と直結しており、企業を大きくする実感と、医療に貢献するやりがいを感じることができます。また、オフィスがワンフロアなので他部署とのコミュニケーションが取りやすく、部署をまたぐプロジェクトも円滑に進められる環境が整っています。

#### ■当社のビジョン:

2006年11月の設立以来、医薬品の開発を中心に製薬企業やアカデミア、バイオベンチャーの支援を行っております。当社では「臨床開発を通じて社会貢献ができる企業」を理念に置き、上市までのend to endの業務支援ができる企業を実現します。これからも信頼されるCROとして「品質、効率、スピード」にとことんこだわり、海外企業との取引など活躍の場を世界に広げ、ますます存在感のあるCROへ成長したいと考えています。

## スキル・資格

学歴不問

#### <応募資格/応募条件>

##### ■必要経験:

- ・安全性情報管理の実務経験5年以上
- ・英語力（読み・書き可能レベル）

#### <勤務地詳細>

本社

住所：東京都港区東新橋2-14-1 NBFコモディオ汐留4F

勤務地最寄駅：JR／東京メトロ銀座線／新橋駅

受動喫煙対策：屋内全面禁煙

#### <転勤>

当面なし

#### <在宅勤務・リモートワーク>

相談可

#### <オンライン面接>

可

#### <勤務時間>

9:00～18:00（所定労働時間：8時間0分）

休憩時間：60分

時間外労働有無：無

#### <雇用形態>

正社員

#### <雇用形態補足>

期間の定め：無

#### <試用期間>

3ヶ月

#### <予定年収>

500万円～700万円

## &lt;賃金形態&gt;

年俸制

## &lt;賃金内訳&gt;

年額（基本給）：5,000,000円～7,000,000円

## &lt;月額&gt;

416,666円～583,333円（12分割）

## &lt;昇給有無&gt;

有

## &lt;残業手当&gt;

有

## &lt;給与補足&gt;

・昇給年1回（7月）

賃金はあくまでも目安の金額であり、選考を通じて上下する可能性があります。  
月給(月額)は固定手当を含めた表記です。

## &lt;待遇・福利厚生&gt;

- ・ 通勤手当
- ・ 住宅手当
- ・ 健康保険
- ・ 厚生年金保険
- ・ 雇用保険
- ・ 労災保険
- ・ 退職金制度

## &lt;各手当・制度補足&gt;

- ・ 通勤手当：全額支給（月額上限25,000円）
- ・ 住宅手当：条件により2年目より支給予定
- ・ 社会保険：補足事項なし
- ・ 退職金制度：勤続3年以上が対象

## &lt;定年&gt;

60歳

## &lt;育休取得実績&gt;

有

## &lt;教育制度・資格補助補足&gt;

- ・ 管理職研修：親会社が主催しているグループ会社合同の管理職を対象とした研修を実施しています

## &lt;その他補足&gt;

- ・ 昼食代補助
- ・ 残業時食事代補助
- ・ 慶弔見舞金
- ・ 結婚・出産祝金
- ・ 退職金制度
- ・ 企業型確定拠出年金制度
- ・ 永年勤続者表彰制度
- ・ インフルエンザ予防接種補助
- ・ レクリエーション補助
- ・ 時間単位年休制度
- ・ フレックスタイム制度※条件あり
- ・ 在宅勤務制度※条件あり

## &lt;休日・休暇&gt;

- ・ 完全週休2日制（休日は土日祝日）
- ・ 年間有給休暇1日～10日（下限日数は、入社直後の付与日数となります）
- ・ 年間休日日数124日

- ・ 土日祝、夏季休暇（3日）
- ・ 年末年始休暇（4日）
- ・ 結婚休暇
- ・ 妻の出産休暇
- ・ 産前産後休暇
- ・ 生理休暇（有給）
- ・ その他育児・介護休業
- ・ 育児短時間勤務制度もあり ※入社月により有給休暇付与日数変動します

## 会社説明

迅速な対応と信頼のCROへ

当社は**臨床試験**（治験、製造販売後臨床試験など）の**業務支援**に「すばやく」対応できる企業です。

臨床開発計画の立案から治験の実施、データマネジメント、メディカルライティングなど、臨床試験業務サポートをスピーディに行います。

- 臨床試験、臨床研究の運営
- 派遣サービス
- データマネジメント、統計解析
- CDISC対応（CDISC Gold Member）
- メディカルライティング
- 監査
- 治験コンサルティング
- CRA教育研修
- 製造販売後調査等支援（使用成績調査、特定使用成績調査）
- 治験国内管理人

DOTワールド株式会社

DOT : Dynamic Organization for Trials and treatments