



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...

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
Fortrea Japan株式会社

求人ID
1485367

業種
CRO

会社の種類
外資系企業

雇用形態
正社員

勤務地
東京都 23区

給与
600万円 ~ 900万円

勤務時間
09:00 ~ 17:30

休日・休暇
【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...

更新日
2024年07月04日 17:22

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 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

スキル・資格

・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

会社説明

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