



## Study Start Up Associate

ICONクリニカルリサーチ合同会社での募集です。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

ICONクリニカルリサーチ合同会社

#### 求人ID

1517059

#### 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

500万円 ~ 900万円

#### 勤務時間

09:00 ~ 17:30

#### 休日・休暇

【有給休暇】有給休暇は入社時から付与されます 入社7ヶ月目には最低10日以上 【休日】完全週休二日制 【休日】：土曜、日曜、祝...

#### 更新日

2025年01月24日 10:21

### 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 NJB2176176】

#### ■職務概要

製薬会社から受託しているプロジェクトの治験実施計画書に基づき、担当プロジェクトの治験のスタートアップに特化し、治験届作成からCDP（Critical Document Package）の承認までの流れを担当。

#### ■職務詳細

担当プロジェクトに関するCRA/CTM/PMとやり取りをしながら以下業務を実施。

- ・ PMDA向けの治験届、変更届の作成補助
- ・ IRB向けの申請届対応、申請書類のQC
- ・ 施設契約書の作成および、必要に応じて施設とコンタクト
- ・ 国/施設向けの同意文書・説明文書の作成および、必要に応じて施設とコンタクト
- ・ 治験開始にあたり、社内向けの申請資料（英語）の作成から承認までの流れ

語学力を身に付けて頂く事でSite Activation Lead（SSUのPM）、SSU Lead等へのキャリアパスが想定されます。

※本求人は株式会社アイコン・ジャパン出向を想定です。詳細は担当コンサルタントまでお問い合わせください

---

## スキル・資格

### ■必須条件

モニター経験または、他社におけるSSU、内勤CRA経験をお持ちの方

- ・ 東京配属ご希望の場合目安3年以上、大阪の場合目安5年以上
  - ・ ICF、契約治験の費用の交渉を含む文書等を実際に作成し、施設と直接やり取りをしたご経験必須
- ビジネスレベル以上の英語力（読み書き、スピーキング有れば尚可）

### ■その他

- ・ 医薬品の臨床開発・CRAの仕事に意欲・興味を持っていること
- ・ 対面ではなく電話・メールを通した高いコミュニケーション能力・折衝力

---

## 会社説明

1. 医薬品、医療機器、再生医療等製品、ワクチン等にかかる臨床開発、市販直後調査、製造販売後調査、臨床研究等の受託事業  
2. 労働者派遣事業