



大阪ベース社員募集中 ご応募お待ちしております！

メドペースについて

メドペースは、バイオテクノロジー、製薬、医療機器業界にフェーズ I ~ IV の臨床開発フルサービスを提供する、科学主導のグローバルな開発業務受託機関 (CRO) です。メドペースの使命は、悪性腫瘍、心臓病、代謝性疾患、内分泌系、中枢神経系、抗ウイルス・抗菌薬など、すべての主要な疾患領域において、薬事規制や疾患の専門知識をベースとした高度な科学的かつ規律ある運営アプローチを通じて、安全で効果的な治療法のグローバル開発を促進することです。オハイオ州シンシナティに本社を置くメドペースは、2022年6月30日現在、41か国で約4,800人の社員が所属しています。日本オフィスは2018年1月に開設され、100人以上の社員が活躍しています。

採用部門 SAM (Site Activation & Maintenance)

Regulatory Submissions Manager / Experienced Regulatory Submissions Coordinator

- PMDA相談関連業務
- 治験届の準備、提出、照会事項対応
- 治験開始に向けた準備作業
- 治験審査委員会への提出を含む、治験実施医療機関の立ち上げと運営
- 治験実施医療機関、スポンサー、グローバルチームとの連携・協業

Site Contract Manager / Experienced Contract Specialist

- 治験実施に関する契約の準備業務
- 契約内容に関するスポンサーとの協議
- 契約内容に関する治験実施医療機関との協議
- 契約締結実務、契約締結プロセスの管理
- 治験実施医療機関、スポンサー、グローバルチームとの連携・協業



東京事務所 東京都渋谷区神宮前1-5-8 神宮前タワービルディング20階

連絡先: JapanHR@medpace.com

ホームページ: <https://www.medpace.co.jp/>