

個人情報を登録する

CRA(モニター職) 2017 NEW!

<職務内容>

- プロトコール作成から施設選定、海外での治験説明会参加、試験実施、当局査察対応まで含む幅広い臨床開発業務を担当します。
- 想定している担当領域は糖尿病の第三フェーズです。今後も成長ホルモンや肥満適応拡大を目指す薬剤など複数の開発計画があります。
- モニター業務は、グローバルポリシーとして、CRO はほとんど使わず、自社の CRA が行っています。迅速で的確な対応はドクターからの信頼も厚く、試験のスムーズな実施のみならず薬剤の信頼にもつながっています。
- ご経験によりトライアルマネージャーなどに進む方もいます。

<キャリアの魅力>

グローバル試験:

世界 75 ヶ国に事業所、180 ヶ国に販売拠点を持つ弊社では、国際共同治験がスタンダードとなっており、グローバルでの同時開発、同時申請、同時承認の実現に携わることができます。

自社モニターによる治験の遂行:

将来にわたる豊富なパイプラインを見据え、「自社モニターのみでのクオリティの高い臨床試験の実施」をポリシーとしています。自社モニターということもあり、チームでの強い協力体制のもと一丸となって取り組んでいます。

トップクラスの治験関連知識の習得:

モニターには国際共同治験、国内治験のいずれにおいてもプロトコール設計段階より積極的に参加するチャンスがあるため、モニタリングスキルのみならずトップクラスの治験関連知識を身に着けることができます。海外派遣を含めた充実したトレーニング制度も用意しています。

キャリアパス:

モニターとして経験を積んでいただき、将来的には試験責任者(トライアルマネージャー)、プロジェクトリーダーやグループマネージャーなどへの登用、あ

職務内容

るいはより専門性を活かしたエキスパートモニターなどのキャリアプランがあります。

ワークライフバランス:

フレックス勤務制度や有給休暇の積極的取得の推奨など社員の働きやすいワークライフバランスも大切にしています。

※国際共同治験においては、モニターミーティング、治験説明会、治験結果報告会等を海外で実施することも多く、海外出張の可能性がございます。

■ノボ ノルディスク ファーマ株式会社について

当社は、デンマークに本社を置く世界的な製薬メーカー、ノボ ノルディスクの日本法人です。

糖尿病、血友病、成長ホルモン各領域におけるグループ全体の製品シェアは世界 No1 を獲得しており、特に注力中の糖尿病領域(インスリン)においては、日本でも 50%以上のシェアを獲得するに至っています。

=====

領域特化型バイオ医薬品メーカーとして世界に展開

=====

当社は糖尿病、成長ホルモン、血友病の

3 領域に特化した製薬メーカー。

現在グローバルで豊富なパイプラインがあり、

日本でもトレスーバ(R)、ライゾデク(R)、

GLP-1 受容体作動薬ビクトーザ(R)などが好調。

今後、新たな GLP-1 受容体作動薬の上市も計画中と、

大きな注目を集めています。

=====

メーカー各社が拡大を見込む糖尿病領域

=====

「糖尿病」

耳にする機会も多いこの病気は
実は予備群を含めると、日本人の5人に1人、
世界に目を向けても、これから大幅に増加していく
疾患であることはご存知でしょうか。

その中で当社は、同領域内において
国内・世界ともに圧倒的なシェアを獲得しており、
インスリンはもちろん、前述した GLP-1 受容体作動薬においても、
積極的に新薬開発を行っています。

2015年には日本法人設立以来、最高の業績を上げましたが、
それを牽引したのが、糖尿病領域です。
企業としての将来性はもちろんのこと、
CRAとして高い専門性を身に着け成長できる場所となることは
間違いないといえるでしょう。

=====
糖尿病領域における豊富なパイプライン
=====

業界をリードする存在として、
そのパイプラインの豊富さが大きな魅力です。
糖尿病領域のパイプラインについては下記をご確認ください。

- ◆インスリンデグルデクとリラグルチドの配合/2型糖尿病/承認(EU:承認)/
第3相
- ◆超速効型インスリンアナログ/1型、2型糖尿病/申請/第3相
- ◆週1回 GLP-1 受容体作動薬/2型糖尿病/第3相/第3相
- ◆持効型1日1回経口 GLP-1 受容体作動薬/2型糖尿病/第3相/第3相
- ◆GLP-1 受容体作動薬用法用量変更/2型糖尿病/販売/第3相
- ◆用法用量変更/1型、2型糖尿病/販売/申請
- ◆インスリンと GLP-1 の配合剤/2型糖尿病/承認(EU:承認)/第3相

※本求人情報に記載している情報は、
『ノボ ノルディスク ファーマ 2016年第1四半期業績発表』によります。

対象年齢

年齢 原則 40 歳未満 (※弊社内での長期のキャリア形成を図れる人材を
求めるため)

<経験・知識>

経験:

・製薬メーカーまたは CRO における臨床開発業務経験者

※CRA は原則 3 年以上、を目安とします。

満たない場合もご経験、ご実績に応じて検討の可能性がございます。(ただ
し、ご経験値により、契約社員としてオファーさせていただく場合ございま
す)

知識:

・基礎的な医学および薬学に関する知識

学歴:

理系大卒または修士、博士課程修了の方

英語能力:

応募資格

・大学卒業程度の英語力を有すること 及び 英語業務への抵抗感がないこ
と TOEIC 500 以上を一つの目安としています

・入社後の能力開発が可能

PC スキル:

・Word/Excel/PowerPoint 等による文書作成

適性・資質:

・チャレンジする前向きさと目標達成力を有する方

・高いコミュニケーション能力を有する方

・論理的思考力を有し、問題解決志向の方

・協調性をもちチームで仕事ができる方

・スピードを求められる中でも、クオリティー志向で仕事ができる方

・高い倫理観を持ち、コンプライアンスを遵守できる方

WORD 初級・中級

EXCEL 初級・中級

待遇

開発本部一臨床推進部(約 60 名)に所属。

糖尿病、血友病、成長ホルモン領域いずれのプロジェクトにも配属可能性あ

り。

雇用形態:正社員

※試用期間:6 か月

※入社日より有休付与 入社時に社内規定により付与(期間按分有)

※契約社員にてオファーさせていただくフローもございます。(上記応募要件に満ちずともまずは書類選考にぜひご応募ください。)

想定年収 経験、能力、前年収に応じて、フレキシブルに対応

※別途、各種手当支給

勤務時間 9:00 ~ 17:15

※フレックスタイム制 (10:00~15:00 コアタイム)

福利厚生 社会保険完備(雇用保険、労災保険、健康保険、厚生年金)、退職金、財形貯蓄・慶弔見舞金、社員旅行・通信教育など ※支給規定有り。ペネフィットステーション(自由選択型福利厚生制度)、クラブ活動、社員旅行、夏季休暇サポートクーポンほか

休日休暇 完全週休二日制(土日祝)、年末年始休暇

年間休日:122 日(2015 年実績)、慶弔休暇、有給休暇、育児休暇・介護休暇など

■ノボ ノルディスク ファーマ株式会社について

～糖尿病ケアにおける世界的なリーディングカンパニーとして人々の健康と社会に貢献し続けています～

・当社は、1923 年設立以来、90 年以上に渡り糖尿病の治療に携わってきた、デンマークに本社を置く世界的なヘルスケア企業です。現在では、タンパク質工学の強みを生かし、成長ホルモン、血友病領域でもトップシェアを確立。世界 75 ヶ国に事業所を展開し、世界 180 ヶ国で製品を販売。グループ従業員数 39,000 人。

・2016 年度の Global 100(世界で最も持続可能性のある企業 100 社)ラ

ンキング第一位(医薬品やバイオテクノロジー産業部門 世界経済ダボス会議)との外部評価も頂いています。

・働きがいのある会社としてもランクイン(GPTW 2016年調査にて第15位)しております。

・日本での設立は1980年。以後、糖尿病領域のマーケットリーダーとしての地位を確立してきました。現在は、糖尿病領域(インスリン)、血友病領域(バイパス製剤)、ホルモン補充療法(成長ホルモン)において製品シェアNo.1。インスリンシェア50%以上。全国事業所54拠点。従業員数1,017人(2015年1月)

ホームページ: <http://www.novonordisk.co.jp>

業種: 医療用医薬品、医療用機器の開発、輸入・製造、販売

資本金: 21億400万円

売上高: 975億円

本社所在地: 東京都千代田区丸の内2-1-1 明治安田生命ビル13階

勤務地

本社 千代田区丸の内

選考フロー 書類選考、適性検査、面接(3回)

※場合によって、フローが変更になる場合がございます。

※日本語での面接となります。

※採用数は1~2名

キャリアの魅力として以下の点をお伝えいただけますようお願いいたします。

①グローバル試験:

世界75ヶ国に事業所、180ヶ国に販売拠点を持つ弊社では、国際共同試験がスタンダードとなっており、グローバルでの同時開発、同時申請、同時承認の実現に携わることができます。

②自社モニターによる治験の遂行:

将来にわたる豊富なパイプラインを見据え、「自社モニターのみでのクオリティの高い臨床試験の実施」をポリシーとしています。自社モニターということもあり、チームでの強い協力体制のもと一丸となって取り組んでいます。

③トップクラスの治験関連知識の習得:

モニターには国際共同治験、国内治験のいずれにおいてもプロトコール設計段階より積極的に参加するチャンスがあるため、モニタリングスキルのみなら

備考

ずトップクラスの治験関連知識を身に着けることができます。海外派遣を含めた充実したトレーニング制度も用意しています。

④キャリアパス:

モニターとして経験を積んでいただき、将来的には試験責任者(トライアルマネージャー)、プロジェクトリーダーやグループマネージャーなどへの登用、あるいはより専門性を活かしたエキスパートモニターなどのキャリアプランがあります。

⑤ワークライフバランス:

フレックス勤務制度や有給休暇の積極的取得の推奨など社員の働きやすいワークライフバランスも大切にしています