

“製薬会社のパートナー”として医薬品開発をサポート

CRO業界職種研究セミナーのご案内

参加費
無料

事前
予約制

一般社団法人 日本CRO協会主催

CROとは？

製薬メーカー等の医薬品開発に関わる業務を代行・支援するのがCRO企業の役割です。

国内市場では2000年以降、売上高にして10倍以上の成長を遂げています。

※売上高 2000年155億円→2020年1,867億円

CRO業界への就職について

CRO業界への新卒採用人数は年々増加。理系学生を中心に、大学院生、学部生、地方からの採用も積極的に行っています。

開催概要

日程 2021年11月7日（日）、11月28日（日）、12月5日（日）
各回 13:00開始～14:30終了予定

方法 WEB開催（Zoom）

内容 ●約30分間 -職種・CRO業界概要
●最大約60分間 -人事担当者とのQAセッション ※途中入退室可

参加企業 日本CRO協会 正会員企業 ※各回異なる企業が担当します

対象学生 2023年度以降に卒業を予定されている方

予約受付 * 予約受付画面（右記QRコード）より予約をお願い致します
* セミナーは何度でもご参加いただくことが可能です
* 定員が埋まり次第、終了とさせていただきます

お問合せ先 日本CRO協会お問合せフォーム

開催内容は変更となる可能性がございます
最新情報は、上記QRコードよりご確認ください



CROの主な職種



モニター（CRA）

新薬開発段階において治験が適切に実施されるように、医療機関や製薬メーカーを調整しながら、モニタリングおよび治験データの収集を行います。



データマネジメント（DM）

モニターが収集した情報が、統計解析や分析に耐えるように、データの整備やシステムへの入力を行います。



統計解析（STAT）

生物統計学的にデータを分析し、医薬品の安全性や有効性のエビデンスを作成することで薬事申請に繋がります。



安全性情報管理（PV）

治験段階や市販後の医薬品により生じた有害事象を、海外の提携会社や当局に報告します。
当局=独立行政法人医薬品医療機器総合機構

<更に詳しく知りたい方は>

CRO協会ホームページに掲載中の動画をご覧ください

- ・動画で見るCROの活動
- ・CRAのしごと
- ・STATのしごと
- ・2分でわかるCROの今
- ・DMのしごと
- ・PVのしごと

