



明日への希望をつなぐ  
医療を目指して進み続ける

# RECRUITING GUIDE

## 患者様の明日への希望に つながる医療の実現—— いままでにないものを創り 出す会社です。

病気と闘う患者様のもとに新薬を少しでも早く届けたい。その強い思いとともに、アイロムグループは日本におけるSMOのパイオニアとして1997年に創業しました。以来一貫して、新しい医薬品・医療技術の開発に貢献しています。より良い医療環境と患者様の生活の質の向上を目指し、メディカルサポート事業、CRO事業、先端医療事業を立ち上げ、事業を拡大するとともに、各事業が共通のビジョンに向かって日々努力を重ねています。

医療業界においては、世界的に治療技術の目覚ましい発展が続いています。技術の発展に伴い、これまで生活習慣病等の疾患分野が中心であった製薬企業の開発は、がんや中枢神経系など、未だ有効な治療法がないアンメットメディカルニーズの高い疾患分野へと移ってきています。

そのような難治性疾患等の革新的な治療法として注目されているのが再生医療です。iPS細胞や遺伝子治療などの再生医療は、これまで治療が困難であった疾患や対症療法が中心となっている疾患に対して、根本治療が期待できる治療法です。また、患者様の長期間にわたる投薬や入院等の負担を軽減することができ、生活の質の向上につながることも期待されています。

アイロムグループは、先端医療事業において独自のベクター技術等の遺伝子導入技術を軸とした遺伝子治療製剤の開発に取り組むとともに、製品の供給や細胞培養加工をはじめとした受託製造を通じて、再生医療の実用化を後押ししています。

そして、その実用化には臨床試験（治験）が欠かせないプロセスの一つとなります。

アイロムグループでは、創業当時から人材教育に力をいれ、高い専門性を有するプロフェッショナルを育成することで、急速に日々変化していく医療に迅速に対応してきました。そして、グループ各社・各事業が有する知識やノウハウを共有し、事業間のシナジーによって生まれる総合力を強みに事業を推進しています。

いままでにないものを創り出す。そして患者様の明日への希望につながる医療をアイロムグループとともに実現したい。そのような夢と思いと溢れている皆様を心よりお待ちしております。

株式会社アイロムグループ  
代表取締役社長 森 豊隆



### 企業理念

## 明日への希望をつなぐ医療を目指して進み続ける

アイロムグループは、先端医療事業、SMO<sup>\*1</sup>事業、CRO<sup>\*2</sup>事業、メディカルサポート事業の4つの事業により、医薬品を患者様にお届けするための様々な段階に寄与しています。創業以来一貫して患者様の生活の質を高めるために、医療の発展に貢献することを目指して各事業に取り組んでいます。更に今後は、先端医療に関わる技術開発や臨床試験支援等を本格的に手掛けてまいります。患者様に新たな治療技術を提供することで、明日への希望につながるように、という強い思いを込めて、アイロムグループは進み続けます。



※ 1. SMO : Site Management Organization の略。治験施設支援機関  
※ 2. CRO : Contract Research Organization の略。開発業務受託機関

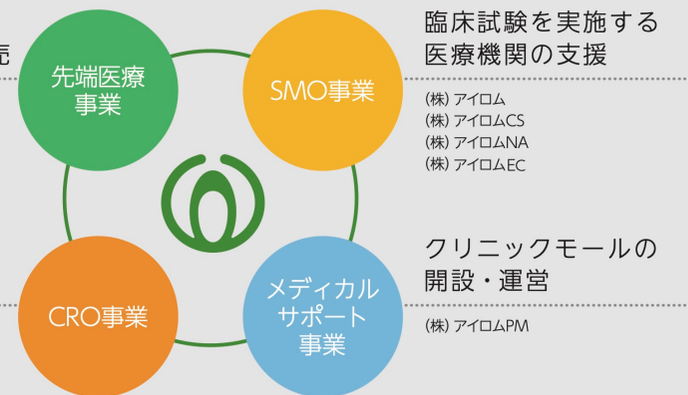
### アイロムグループ概要

再生医療・遺伝子  
技術の研究開発・製造販売

(株) IDフーマ  
(株) ICE

国内外製薬企業の  
臨床試験支援

(株) アイクロス  
CMAX Clinical Research Pty Ltd  
(株) CMAX JAPAN  
(一社) ICR



アイロムグループでは、若手からベテランまで、様々な職種の社員が活躍しています。個性豊かな社員たちの仕事に対する思い、一日の過ごし方を紹介します。



先端医療事業  
研究者

株式会社 ID ファーマ  
(2018年入社)

### ベクターを応用した最先端の研究開発 大学などの研究機関と関われるのも魅力

先端医療事業を手掛けるIDファーマで、ベクターを応用した研究開発や製造に関わる業務を行っています。私は生命科学の博士号を有しており、業務を通じてその知識や経験を存分に発揮することができるため、大きな充実感を得ることができています。さらに、大学などの研究機関と連携することも多く、常に最先端の技術や知識を身につけることができます。この仕事の大きな魅力です。将来は難病治療に関わるメカニズムを解明し、治療・応用に導きたいと考えています。

**Time Schedule**

- 09:00 → 出社
- メールチェック、製造チームリーダーからの1日の製造スケジュールの確認
- 09:30 → ベクター製造の感染作業
- 12:00 → 昼食
- 13:00 → 研究チームのデータまとめと分析
- 14:00 → タンパク質の発現準備
- 15:00 → 大腸菌の状態確認
- 16:00 → 細胞を継代する
- 17:00 → 発現したタンパク質の回収
- 18:00 → 退社

**COLUMN ▶ ベクター**

ベクターとは、様々な遺伝子を特定の細胞・組織に運搬し、効果的に標的細胞内で発現させる能力を持つ物質のことで、再生医療の成功に重要な役割を果たす技術の一つです。IDファーマ独自の基盤技術であるセンダイウイルスベクターは、安全性と遺伝子導入効率に優れ、世界各国でこのベクターを使った研究開発が進んでいます。iPS細胞作製技術や遺伝子治療製剤にも応用されており、ベクターの世界標準になることが期待されています。



CRO事業  
コンサルタント

株式会社 CMAX JAPAN  
(2018年入社)

### 海外グループ会社と連携し医薬品開発を支援 加速するグループのグローバル展開の架け橋に

オーストラリアにあるグループ会社のCMAXと連携し、迅速にグローバル開発を進めたい日本のバイオベンチャー・製薬企業などの医薬品開発支援を行っています。開発の早期段階からの支援になるため、最先端の医療技術に触れることができるのが魅力です。私はスコットランド出身なのですが、自身の経験からも、文化の違いを擦り合わせる事がグローバルに業務を行うためには必要だと思っています。オーストラリアを中心に加速しているグループのグローバルな展開の架け橋になることが目標です。

**Time Schedule**

- 09:00 → 出社
- メールチェック
- 10:00 → クライアントのプロトコル等の書類を確認
- 12:00 → 昼食
- 13:00 → クライアント先に出向き会議
- 15:00 → オーストラリアに電話実施中のフェーズI試験に関する対応
- 16:00 → 安全性検討会への参加
- 18:00 → 退社

**COLUMN ▶ フェーズI(第I相)試験**

医薬候補品を初めてヒトに投与する試験で、健康な成人の方に協力いただき、安全性を中心に調べます。フェーズI試験は、開発の基礎として、今後の試験の方針を定めるための重要な役割を果たします。その後、安全性と患者様を対象として有効性と副作用等を確認するフェーズII試験、多数の患者様を対象として実際の治療に近い形で効果と安全性を確認するフェーズIII試験を実施します。



SMO事業  
CRC

株式会社アイロム  
(2000年入社)

### 仕事と育児を両立できる充実した環境 薬剤師として医師と患者様の橋渡し役に

CRCとして、がん専門病院などでオンコロジー試験を担当しています。患者様から治療薬と他のお薬との飲み合わせを相談された際など、薬剤師の資格を持つ強みを発揮できる場面も多く、非常にやりがいを感じています。現在、育児中なのですが、早出と残業などをうまく組み合わせて業務時間を調整できるため、育児と仕事をしっかりと両立させることができています。子供が急に体調を崩すこともありますが、理解のある同僚たちに助けられています。

**Time Schedule**

- 09:00 → 出社
- メールチェック
- 09:30 → 患者様への対応業務
- 12:00 → 昼食
- 13:00 → 午前到来院した患者様の書類整理、EDC入力
- 14:00 → 新規試験にアテンド(依頼者と事前確認面会)
- 16:00 → 翌日来院する予定の患者様の対応準備、メール対応
- 18:00 → 退社

**COLUMN ▶ EDC(Electronic Data Capture)**

EDCとは、臨床検査値等の治療データを初期段階から電子的に収集し、管理することです。担当医師やCRCが、臨床データを直接パソコン等の端末に入力し、製薬企業やCROは、それらのデータをリアルタイムで常時監視・チェックすることができます。従前の書類でのデータ保管に比べ、進捗管理が容易にできるだけでなく迅速なデータ分析が可能のため、試験のスピードと品質向上に役立っています。



SMO事業  
CRC

株式会社アイロム  
(2012年入社)

### 中国で学んだ医学の知識を存分に発揮 難病治療のメカニズム解明に貢献

中国出身の私は地元の大学の医学部を卒業後、医療の発展に貢献したく入社しました。新業に命を吹き込み、世の中に送り出すことができるCRCに非常に魅力を感じており、中国で身につけた医学の知識も、医師とのコミュニケーションなどで存分に活かせていると感じています。また、大学や製薬会社との連携も多いため、新しい専門的な発見に接触できる場所という点も、とても気に入っています。いまは難病治療に関わるメカニズムを解明し、治療・応用に導くことを目標に、日々充実した生活を過ごしています。

**Time Schedule**

- 09:00 → 出社
- 09:30 → 被験者様への同意説明(インフォームド・コンセント)
- 10:30 → スクリーニング検査開始
- 12:00 → 昼食
- 13:00 → データ入力、書類整理
- 15:00 → 次回の治療リスト準備(書類や手順、検査キットの準備)
- 16:00 → 先生との打合せ、検査課や薬務部でのミーティング
- 17:00 → 社内会議
- 18:00 → 退社

**COLUMN ▶ インフォームド・コンセント**

被験者様が試験に関して理解した上で、自由意思に基づいて治療へ参加することに同意し、書面によってその同意を確認すること、をいいます。試験は、このインフォームド・コンセントを経て初めて実施されます。参加する試験について理解いただくため、あらゆる角度から説明を行い、また被験者様からの質問に十分に答えなければなりません。被験者様に寄り添い、この同意に係る説明をサポートするのもCRCの大きな役割の一つです。

もっと知りたい人はこちらへ→  
右のQRコードを読み取ることで直接ホームページ画面へアクセスできます。

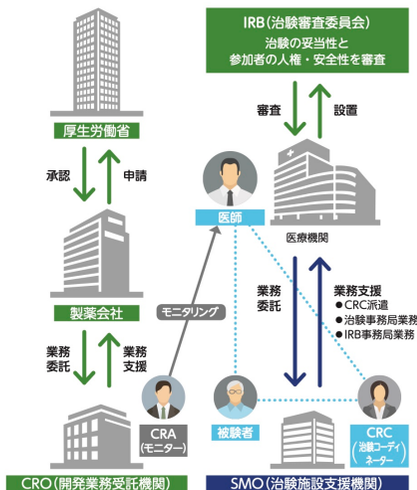
よくある質問 Q&A

「治験コーディネーターってどんな仕事?」「教育研修制度は?」「この仕事に向いている人って?」——。当社のことをもっと知っていただくために、毎年、多くの方から寄せられる質問にお答えします。



Q SMOとCROの違いについて教えてください。

A 新薬を開発するには、10年以上もの長い期間と、数百億円もの費用が必要になるといわれており、臨床試験(治験)では、新薬の候補となる物質を実際に患者様に投与して、その効果や副作用の有無などを確認します。治験には大きく分けて3つの段階があり、段階を追うごとに大規模なものになっていきます。治験によってその有効性や安全性が確認されると、厚生労働省・医薬品医療機器総合機構の審査・承認を経て、新薬として発売されることになります。この治験業務を、製薬会社の側でサポートするのがCRO、医療機関の側でサポートするのがSMOです。治験コーディネーター(CRC)はSMOに所属し、治験を行う医師の指示のもと、医学的判断を伴わない業務や、治験に関わる事務的業務、チーム内の調整といった、治験業務全般のサポートを行います。治験について説明したり、診察に同席するなど、患者様と接する機会も非常に多い仕事です。



Q CRC/SMAに関する教育研修制度はどのようになっていますか?

A 当社では社員教育の一環として社内認定制度を設けています。CRC/SMA(治験事務局担当者)社内認定制度は、業務の実績および研修の履修状況に加え、知識・経験そして指導力を一定の基準で評価することを目的としています。



Q どのような人材が求められていますか?

A 積極的に継続して学ぶ意欲をお持ちの方、また、病に苦しむ患者様の役に立ちたいという思いを持っている方を歓迎します。医療は常に進歩し、日々新しい医薬品や医療技術の開発が進められています。高い専門性を求められる医療業界においては、常に情報を収集し、自己研鑽する姿勢が求められます。アイロムグループでは、ゼロから育てる教育体制でCRCやSMAなどのプロフェッショナルを育成しています。また専門知識の向上を図る継続的な研修を実施しているため、様々なバックグラウンドの方が活躍しています。医療の発展に貢献したい、患者様の力になりたい、という強い信念をお持ちの方であれば、存分に力を発揮していただくと考えています。

Q 業務を通じて社会に貢献することはできますか?

A 新薬の開発に必要なプロセスである治験は、有益な治療法がなく苦しむ患者様にとって、新しい治療法に出会える貴重な機会であり、新薬の上市が実現することは同じ病気で苦しむ患者様の救いとなります。医療業界においては、近年、がんや未だ効果的な治療法のない難治性疾患などに対する開発が進められており、その中でも再生医療の実現に世の中の期待が高まっています。アイロムグループは、再生医療分野に積極的に取り組むことはもちろん、医薬品を患者様にお届けするためのあらゆるプロセスに寄与しており、社員一人一人が医療の変化に迅速・柔軟に対応することで、患者様の生活の質の向上や医療の発展を通じたより良い社会環境づくりに貢献しています。

Q 社内でのキャリアチェンジの機会はありますか?

A アイロムグループでは、社員に多様な機会を提供し、新たなキャリアへの挑戦をサポートしています。アイロムグループは、それぞれの分野で高い専門性を持ったプロフェッショナル集団です。一方で、多くの分野で見識を広げることが、より豊かな発想力や柔軟性を持つ人材の育成につながることも、社員一人一人の成長や専門知識・経験の共有が、グループ全体の成長につながると思っています。実際に、CRCからSMAやCRAへのキャリアチェンジにとどまらず、CRAから先端医療の研究員への転身など、事業の枠を超え、新たなキャリアに挑戦し、活躍しています。

Q 採用情報についてはどこで確認すればいいですか?

A 採用およびインターンシップに関するガイダンス・会社説明会の日時は[リンクナビ](#)で随時更新しています。  
→スマートフォン・携帯電話から右のQRコードを読み取ることで直接ホームページ画面へアクセスできます。



その他のご質問やご確認事項については、お気軽にお問い合わせください

## 会社概要

会社名	株式会社アイロムグループ
設立年月日	1997年4月9日
代表取締役社長	森 豊隆
本社所在地	〒102-0071 東京都千代田区富士見2-10-2 飯田橋グラン・ブルーム TEL 03-3264-3148 FAX 03-3264-3147
資本金	3,865百万円
上場証券取引所	東京証券取引所市場第一部



ホームページ

<http://www.iromgroup.co.jp/>

アイロムグループ

検索

⇒スマートフォン・携帯電話から  
右のQRコードを読み取ることで  
直接ホームページ画面へアクセス  
できます。



## グループ会社

先端医療事業

株式会社IDファーマ  
株式会社ICE

SMO事業

株式会社アイロム  
株式会社アイロムCS  
株式会社アイロムNA  
株式会社アイロムEC

CRO事業

株式会社アイクロス  
CMAX Clinical Research Pty Ltd  
株式会社CMAX JAPAN  
一般社団法人ICR

メディカルサポート事業

株式会社アイロムPM

ご質問やご確認事項については  
下記アイロムグループ リクルートダイヤルまで  
お気軽にお問い合わせください。

アイロムグループ リクルートダイヤル

**03-6419-7806**

最新情報については**リクナビ**に掲載しております。