



【800～1200万円】 Manager of Drug Safety

ICONクリニカルリサーチ合同会社での募集です。 安全性情報（臨床開発・製販後...

## Job Information

### Recruiter

JAC Recruitment Co., Ltd.

### Hiring Company

ICONクリニカルリサーチ合同会社

### Job ID

1470137

### Industry

Contract Research Organization

### Company Type

International Company

### Job Type

Permanent Full-time

### Location

Tokyo - 23 Wards

### Salary

8 million yen ~ 12 million yen

### Work Hours

09:00 ~ 17:30

### Holidays

【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...

### Refreshed

May 9th, 2024 21:00

## General Requirements

### Career Level

Mid Career

### Minimum English Level

Business Level

### Minimum Japanese Level

Native

### Minimum Education Level

Bachelor's Degree

### Visa Status

Permission to work in Japan required

## Job Description

【求人No NJB2085510】

ファーマコビジランス部門・PMSチームにて、安全性個別症例評価プロセス一連の業務を担うチームの管理職ポジションです。

下記のような業務を想定しております。

・プロジェクト業務が適切に行われていること、チームのパフォーマンス（品質、効率）等を管理する。安全性データベース

ス及び業務に必要なシステムの運用を理解し、チームメンバーを指導する。

- ・ GVP、SOP を遵守した安全性個別症例評価業務に精通し、メンバーを指導する。
- ・ 業務プロセス等に影響を与えうる問題への対処や改善点を把握し、チーム内外での意見をとりまとめて改善を遂行する。
- ・ 規制当局による適合性書面調査、クライアント監査等の準備、対応に協力する。
- ・ プロジェクトのチーム責任者として、社内およびクライアントとのコミュニケーションを取る。ビジネス会議等への参加、プレゼンテーション含む。
- ・ チームメンバーの人事管理（工数、年間目標設定、人事考課等）
- ・ メンバーの育成、指導、派遣社員の管理、採用活動等

---

## Required Skills

【必須（MUST）】 ・ 医薬品業界ファーマコビジランス業務経験（3年以上）と、関連する規制（GVP、GPSP、GCP）、システム等の専門的知識 ・ 関連する業務のチームリード、メンバーの育成指導、派遣社員の管理等のマネージャー経験 ・ 組織におけるチーム管理者として自ら適切に判断できる自立性と適切な判断力 ・ 英語で記載された業務手順書（SOP）や英語文献等の読解、メールコミュニケーション・プレゼンテーション資料作成・文書作成等ができる英語力 ・ 大学卒（同等の学歴または業界経験値） 【歓迎（WANT）】 ・ 大学卒（医薬、獣医、農学、生命科学等の学部学科）、または医療系（薬剤師・看護師、臨床検査技師等）の資格保有者 ・ TOEIC 730 点（目安）、もしくは英語での会議参加、ディスカッションができる英語スキル

---

## Company Description

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