



【安全性情報シニアスペシャリスト】事業成長を目指す重要ミッションにチャレンジ
(プロジェクト推進、コンサルティング、後進育成など)

シミック株式会社での募集です。 安全性情報（臨床開発・製販後GVP）のご経験の...

Job Information

Recruiter

JAC Recruitment Co., Ltd.

Hiring Company

シミック株式会社

Job ID

1563792

Industry

Contract Research Organization

Job Type

Permanent Full-time

Location

Tokyo - 23 Wards

Salary

5 million yen ~ 12 million yen

Work Hours

09:00 ~ 17:30

Holidays

【有給休暇】初年度 10日 1か月目から 【休日】完全週休二日制 土 日 祝日 年末年始 完全週休2日制（土・日） 祝日 年末...

Refreshed

January 23rd, 2026 23:00

General Requirements

Career Level

Mid Career

Minimum English Level

Business Level

Minimum Japanese Level

Native

Minimum Education Level

High-School

Visa Status

Permission to work in Japan required

Job Description

【求人No NJB2219488】

PV業務のスペシャリストとして、以下のミッションをお任せします。

◎PVのプロジェクト推進、次世代を担う後進メンバーの育成
プロジェクトチームの中心としてリーダーシップをとり、若手担当者へのOJTや後進メンバーの育成に積極的に関与していただきます。

場合によっては、自らプロジェクトのリーダーとして、プロジェクトの運営をお願いする場合があります。

※チームはクライアント別に数名から10名以上で構成されています。

◎PVに関するコンサルティング

クライアントのニーズに応じたコンサルティングや交渉をリードしていただきます。

例) 日本企業の海外展開に関する支援 (SOP作成支援、海外提携先との安全性交換契約作成支援等)、
海外企業の日本法人設立に関する支援 (日本の規制に関する説明、SOP作成支援等)

◎部門マネジメント

ご経験に応じて、管理職ポジションとして部の運営をお任せする可能性もございます。

Required Skills

以下はシニアスペシャリストにおける要件です。

【必須要件】

◎製薬メーカーで以下いずれかのご経験をお持ちの方

- 1) 国内外で販売している医薬品及び治験薬に係わる安全性の評価ならびに安全対策の立案、規制当局との交渉
- 2) グローバルな安全性評価に係わる手順の作成・管理及び海外ライセンス先との交渉
- 3) リスクマネジメントプランの作成・改訂

【歓迎要件】

・日⇄英翻訳、およびそのレビューができる方歓迎

Company Description

医療用医薬品の開発のアウトソーシング