



PV

外資製薬メーカーでの募集です。 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

外資製薬メーカー

Job ID

1574042

Industry

Pharmaceutical

Company Type

International Company

Job Type

Permanent Full-time

Location

Tokyo - 23 Wards

Salary

6 million yen ~ 9 million yen

Work Hours

09:00 ~ 17:45

Holidays

【有給休暇】初年度 15日 1か月目から 【休日】完全週休二日制 ※有休休暇：入社日より取得可能（入社月により変動。積立年次有...

Refreshed

January 22nd, 2026 15:18

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 NJB2354023】

患者の安全を守るため世界各国で厳しい法規制があり、これを遵守しながら市販後の製品の有効性・安全性情報を収集・評価し適切な対策を実施します。業務には製造販売後調査の管理、共同調査運営、安全性情報の評価や対策立案、電子添文改訂、定期報告対応、リスクマネジメントプランの策定・実施、規制当局や提携先の監査対応などが含まれます。法令遵守だけでなく、効率的なプロセス構築も重要です。

Required Skills

■必要な条件 Basic Qualification

・スキル Skill

PMS/PV関連の法規制の理解

コミュニケーション能力・対人関係対応能力：社内外の様々なStakeholderと協調性を持って協業ができる方

リーダーシップ能力：変革を推進できるリーダーシップ

複数の業務を同時に管理するためのtime management能力、マルチタスクに長けている方

アジリティー：変化する環境に合わせ柔軟に適応、対応することができる

革新的な問題分析及び問題解決能力

クロスファンクショナルな活動を通じて会社に貢献し、成長する意欲

様々なシステムへの対応能力（Veeva Vault Gateway等）

・経験 Experience

薬機法、GVPに関する業務経験

・学位/資格/語学力

Education/certification/

Language

大卒（理系）

または安全性の経験あれば理系以外も可

英語力（TOEIC 730点程度）読み、書き、スピーキング

市販後の安全対策/PMSに興味をもち、熱意をもって安全対策を推進できる方

■望ましい条件 Preferred Qualification

・経験 Experience

GPSP、電子添文に関する業務経験

Company Description

ご紹介時にご案内いたします