



シニアコンサルタント | 安全性 (PV) 担当 | 医薬品・機器メーカーの開発商品をコンサルティング | 在宅勤務可能

受託評価ではなく、医薬品メーカーの立場で安全性管理に携われます

Job Information

Hiring Company

Seven to One, Inc.

Job ID

1579868

Industry

Contract Research Organization

Job Type

Permanent Full-time

Location

Tokyo - 23 Wards

Salary

7 million yen ~ Negotiable, based on experience

Work Hours

会社の規定に準ずる

Holidays

会社の規定に準ずる

Refreshed

May 6th, 2026 15:00

General Requirements

Minimum Experience Level

Over 3 years

Career Level

Mid Career

Minimum English Level

Daily Conversation

Minimum Japanese Level

Native

Minimum Education Level

Bachelor's Degree

Visa Status

Permission to work in Japan required

Job Description

《募集要項・本ポジションの魅力》

- ・ 医薬品・医療機器の安全性情報の評価・報告・DB管理業務全般を担当
- ・ 市販後から治験まで幅広いPV業務に携わり専門性を高められる
- ・ 当局報告やSOP整備にも関与し、安全性体制構築に貢献できる

【業務内容】

<医薬品・医療機器>

- 有害事象/不具合収集に関するモニタリング
- 有害事象/不具合収集に関するreconciliation
- グローバル安全性データベースへの入力と管理
- 安全性データベースの設定変更作業
- 医薬品/医療機器の市販、治験安全性情報の評価・報告
- 医薬品/医療機器の市販、治験安全性情報の文献1次評価（スクリーニング）
- 安全性定期報告/未知非重篤定期報告の作成補助と提出
- 治験定期報告の作成補助と提出
- 安全性業務に関する手順書、SOP等の作成、メンテナンス
- 電子文書保存管理と運用

【雇用形態】

正社員

※フルタイム可、時短可

【給与】

アソシエイト：400万円/年

シニアコンサルタント：700万円/年

【就業時間】

会社の規定に準ずる

【勤務地】

会社の規定に準ずる

※部分在宅可（80%程度）

【休日休暇】

会社の規定に準ずる

【待遇・福利厚生】

会社の規定に準ずる

Required Skills**【必須要件】**

- 安全管理業務の実務経験が3年以上ある方
- 安全性データベースの使用経験がある方
- 製造販売後調査関連部門との安全性業務に係る連携業務
- 日本における法規制の遵守、安全性コンプライアンスの理解のある方
- 以下の業務経験が1年以上ある方
 - 医薬品/医療機器の市販、治験安全性情報の受付/評価/報告
 - 医薬品/医療機器の市販、治験安全性情報の文献1次評価（スクリーニング）
 - 再調査作成、調査進捗管理
 - 当局報告に係るデータ入力、データ処理、ファイリング

【歓迎要件】

- 国内、海外の社内及び規制当局の査察、監査対応
- 米欧の法規制の遵守、安全性コンプライアンスの維持の経験
- 関係者とのコミュニケーション（文書、対話など）が円滑にとれること
- 個別安全性情報における照会事項対応
- 安全性データベースでのユーザテストの実施経験者
- 英会話
- 英文ライティング

Company Description