



## Safety Specialist（安全性情報評価業務担当者）

基本フルリモート！

### Job Information

**Recruiter**

en world Japan K.K

**Job ID**

1582076

**Industry**

Pharmaceutical

**Job Type**

Temporary

**Location**

Tokyo - 23 Wards

**Salary**

Based on hourly rate

**Hourly Rate**

2000円 + 交通費

**Work Hours**

9:00-18:00 基本フルリモートです

**Holidays**

完全週休2日制（休日は土日祝日）年間有給休暇10日～20日（下限日数は、入社半年経過後の付与日数となります）年間休日日数12

**Refreshed**

April 9th, 2026 04:00

### General Requirements

**Minimum Experience Level**

Over 3 years

**Career Level**

Mid Career

**Minimum English Level**

Daily Conversation

**Minimum Japanese Level**

Native

**Minimum Education Level**

Associate Degree/Diploma

**Visa Status**

Permission to work in Japan required

### Job Description

【業界】CRO（医薬品開発業務委託機関）

【規模】1,000名

【ポジション】Safety Specialist（安全性情報評価業務担当者）

【雇用形態】派遣社員 3か月更新 東京または大阪に拠点があるので選べます

【募集背景】増員

【就業開始時期】即日～

【仕事内容】

- 1 PV業務にてグローバル治験の安全性情報業務
- 2 治験薬・市販薬の安全性情報管理業
  - 安全性情報のトリアージ、入力、QC、当局報告書（案）の作成
  - 治験実施施設への安全性情報提供関連業務（ラインリスト作成）
  - 翻訳業務
- 3 プロジェクトメンバーのサポート

【勤務時間】9:00-18:00 基本フルリモートです

【勤務場所】

- ◆東京オフィス
  - ・東京メトロ日比谷線「築地」駅から徒歩約7分
  - ・東京メトロ有楽町線「新富町」駅から徒歩約8分
- ◆大阪オフィス
  - ・京阪中之島線「渡辺橋駅」徒歩1分
  - ・地下鉄四つ橋線「肥後橋駅」徒歩4分

【時給】2,000円＋交通費

【求める経験やスキル】

【必須（MUST）】

- ・PV業務経験（3年以上が望ましいが、データ入力、QC業務に熟練していれば年数は問わない）
- ・国内外の医薬品（治験薬、市販薬）に関する安全性情報（副作用情報）の受付、トリアージ、入力、QC、厚生労働省への副作用報告書etc. PV業務の一連の流れを理解しており、自立してProactiveに業務を遂行ができる
- ・英語業務経験
- ・ICSRハンドリングの実務経験（入力・評価・翻訳・QCの業務・伝送等）の経験
- ・ワード、エクセル、Outlookの基礎的なスキル

【歓迎（WANT）】

薬剤師、看護師などメディカルの経験者であれば尚ほ  
医療機器の不具合報告の経験者

---

Company Description