



【900～1200万円】PV・PMS

外資スペシャリティファーマでの募集です。安全性情報（臨床開発・製販後GVP）...

## Job Information

### Recruiter

JAC Recruitment Co., Ltd.

### Hiring Company

外資スペシャリティファーマ

### Job ID

1584801

### Industry

Pharmaceutical

### Company Type

International Company

### Job Type

Permanent Full-time

### Location

Tokyo - 23 Wards

### Salary

9 million yen ~ 12 million yen

### Work Hours

09:00 ~ 18:00

### Holidays

詳細は求人ご紹介時にご案内いたします。

### Refreshed

May 28th, 2026 20:00

## 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 NJB2365951】

### ■ポジションの概要および目的

- ・国内の全ての安全性監視（PV）活動をリードする責任を負います。  
適切な国内PVシステムの展開、維持、継続的改善を確実にを行います。
- ・国内のPVおよび市販後安全管理（PMS）プロセスが常に法令遵守、最新かつ監査対応可能な状態であることを保証し、グローバル患者安全部門（GPS）との主要な連絡窓口を務めます。
- ・国内における医療関連活動の主要な連絡先として、社内関係者との適切な調整と連携を図ります。

- ・日本の関連法規に基づき、国内PV/PMS体制の構築、実施、維持を担当し、国内のPV/PMS窓口を務めます。
  - ・GPSおよびメディカルアフェアーズと連携し、PV/PMSの文書、システム、手順が継続的に法令遵守かつ準備万端の状態  
で維持されるようにします。
  - ・観察研究および臨床試験活動に関する国内の主要な連絡先として、適切な監督と関連基準・ガイドラインの遵守を確保し  
ます。
- 

## Required Skills

### ■知識・経験

#### 【学歴 / 資格 (必須)】

生命科学、薬学、看護学または関連分野の学士号

#### 【学歴 / 資格 (望ましい)】

上級学位 (PharmD、PhD、MD) が望ましい

#### 【知識・経験 (必須)】

製薬業界または関連分野における医療情報および安全性監視 (PV) での3~5年の経験

規制基準 (GVP、GPSP) の知識

#### 【知識・経験 (望ましい)】

臨床試験および製造販売承認プロセスの理解

市販後安全管理 (PMS) の実務経験

J RMP作成および / または再審査申請の経験

#### 【言語 (必須)】

日本語：流暢

英語：ビジネスレベル

---

## Company Description

ご紹介時にご案内いたします