



## 【大阪】■Safety Specialist ( Pharmacovigilance )

株式会社新日本科学PPDでの募集です。 安全性情報 ( 臨床開発・製販後GVP ) の...

### Job Information

**Recruiter**

JAC Recruitment Co., Ltd.

**Hiring Company**

株式会社新日本科学PPD

**Job ID**

1594393

**Industry**

Contract Research Organization

**Company Type**

International Company

**Job Type**

Permanent Full-time

**Location**

Osaka Prefecture

**Salary**

5 million yen ~ 8 million yen

**Work Hours**

09:00 ~ 18:00

**Holidays**

【有給休暇】初年度 10日 4か月目から 【休日】完全週休二日制 土 日 祝日 GW 夏季休暇 年末年始

**Refreshed**

May 28th, 2026 16:22

### 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 NJB1048049】

- 主にグローバル治験の安全性情報を担当
  - 治験薬・市販薬の安全性情報管理業務
- 安全性情報 ( グローバル、ローカル案件 ) の評価  
安全性情報の入力、当局報告書 ( 案 ) の作成  
PV関連ドキュメントの作成  
当局対応

+:.+新日本科学PPDの強み+:.+:+:+:.+:+:+:.+:+:+

☆PV経験者が揃っています。

⇒Safety Specialistとしての経験が豊富なスタッフが多く在籍しております。

また、当社のPV部門は、チームワークを重視してプロジェクトに取り組んでおりますので、安心して働いていただける環境です。

☆受託案件がふんだんにあり、将来的に安定して発展することが期待できます。

☆治験・市販後両方の案件があり、経験の幅を広げることができます。

⇒Global PPDの案件を取り扱うことが多い為、外資系のクライアントが多いですが、内資企業のプロジェクトも御座います。

☆個々人のスキル・ご経験にあわせてAssignするProjectを決定しております。

☆英語の使用頻度が高く、日々普通にお仕事されるだけで英語のskillが鍛えられます。

⇒当社PVGでは日本人同士のメール・チャットでも英語を多用する他、PPD社のDirectorや各ProjectのGlobal Leadの方と電話等で、Communicationを取るようになります。

☆充実した英語サポート&英語教育

⇒自社内に英語教室があり専任の講師を抱えております。中途入社者もTeamsを利用したビジネス英語教室へ参加いただけます。

また、通訳・翻訳者の英語サポートチームによる英語サポートを受けることも可能です。

☆大阪と東京に拠点があり、いずれでも勤務可能です。

※在宅勤務検討可能（但し、事前に業務をお一人で遂行可能かどうかの上長面談等、承認手続きがあります）

## Required Skills

### 【必須（MUST）】

PV業務経験（2年以上が望ましい）。

国内外の医薬品（治験品、市販品）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（PMDA）への副作用報告書etc..PV業務の一連の流れを深く理解しており、細かい指示出し無しで、自走して業務遂行可能な方。

ArgusやArisなどのデータベースへのご入力経験2年以上。

PV業務のうち入力・評価・QCのうちいずれか2つ以上の業務のご経験1年以上。

ワード、エクセル、Outlookの基礎的なスキル。

※安全性の知識についての簡単な確認テストをさせていただきます。

### 【歓迎（WANT）】

薬剤師、看護師などコメディカルの経験者であれば尚良。

医療機器の不具合報告の経験者

添付文書の改訂業務の経験者

文献査読からの研究報告、海外措置に関する措置報告や集積報告（市販定期報告、治験定期報告）の経験者

## Company Description

臨床試験受託事業（Contract Research Organization）●臨床第1 4相試験におけるモニタリング●国内、アジア、およびグローバルの臨床試験のプロジェクトマネジメント●生物統計解析、データマネジメント●ファーマコビジランス（安全性監視業務）●PMDA対面助言に関わる支援を含む薬事業務●メディカルライティング●GCP QA業務（Investigator Site Audit、Vendor Audit、等）