



Specialist/Team Leader Physical Chemical Examination / 理化学試験...

武田薬品工業株式会社での募集です。 メディカルGQP・GMP・品質保証・品質管...

募集職種

人材紹介会社

株式会社ジェイ エイ シー リクルートメント

採用企業名

武田薬品工業株式会社

求人ID

1468132

業種

医薬品

雇用形態

正社員

勤務地

山口県

給与

500万円～1000万円

勤務時間

08:00～16:45

休日・休暇

【有給休暇】初年度12日1か月目から完全週休二日制（土・日）、祝日、メーデー、年末年始、他 【有給休暇】特別有給休暇、リ...

更新日

2024年05月10日 05:00

応募必要条件

キャリアレベル

中途経験者レベル

英語レベル

日常会話レベル

日本語レベル

ネイティブ

最終学歴

大学卒：学士号

現在のビザ

日本での就労許可が必要です

募集要項

【求人No NJB2149470】

1. 医薬品GMP・関連法規制・ガイドラインおよびSOPを遵守して試験業務を計画・実行する
 2. 生産計画と出荷計画に基いて試験計画を作成し、実行する
 3. OOS/OOTおよび逸脱を適正に報告・調査する
 4. 試験業務に関連する専門知識を共有してチームメンバーの能力向上を推進する
 5. Speak upを推進して試験業務に関連する改善を提案し、実行する。
- 1 1. 医薬品GMPを遵守する重要性和SOPに記載された手順の意味を理解して業務試験を実行する
1 2. 査察や監査の際にSMEとして試験業務の内容を説明する

1 3. 変更提案を起票する（全ての試験担当者の業務ではなく、上長と協議のうえ変更提案起票業務の有無を決定する）

2 1. 使用可能な機器・予算・人員の範囲で試験業務を計画する

2 2. 試験計画に従って試験を実行する*1

3 1. OOS/OOT/逸脱等の問題を速やかに上司に報告する

3 2. OOS/OOT/逸脱等に対する根本原因の調査を行い、CAPA計画を含む調査報告書を作成する

4 1. 担当する試験方法および分析装置の原理を理解する

4 2. 試験方法や分析装置に関する教育を提供する*2

5 1. 質問や提案を推奨する「Speak Up」を実践する

5 2. 試験業務やラボの環境に関する改善提案を行う改善を提案し、実行する

5 3. コンプライアンス違反を報告する

スキル・資格

【学歴：必須要件】 大卒以上 【実務経験】 ・医薬品の製造あるいは品質管理に関する職務経験（3年以上） ・HPLC/GCの取り扱い経験（1年以上） ・正確にデータ入力や資料作成を行う能力（Word/Excel等のPCスキル） ・個人およびチーム環境でも業務を遂行できる能力 【スキル・資格】 医薬品GMPに関する深い理解 担当する分析方法に関する専門知識、分析装置に関する経験と知識 予期せぬ結果が得られた場合の理論的な調査能力 予算管理・人員管理・固定資産管理に関する基本的な知識 【語学】 英語力：読み書き可能なレベル

会社説明

医薬品、医薬部外品等の製造・販売・輸出入