



ファーマコビジанс担当（安全管理担当者）

日系製薬メーカーでの募集です。安全性情報（臨床開発・製販後GVP）のご経験の…

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

日系製薬メーカー

求人ID

1567124

業種

医薬品

雇用形態

正社員

勤務地

東京都 23区

給与

500万円 ~ 1000万円

勤務時間

09:00 ~ 17:45

休日・休暇

【有給休暇】初年度 10日 1か月目から 【年間121日前後】 ・週休2日制、祝日、年末年始、年次有給休暇など ・特別休暇（忌…

更新日

2026年01月22日 20:00

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

ビジネス会話レベル

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 NJB2341303】

臨床開発中の新薬候補化合物に関する安全性評価を行い、新薬の創出に貢献いただきます。

また、製造販売後の医薬品における安全性評価を行って新薬の安全性プロファイルを明らかにし、より良い医薬品の育成にも携わっていただきます。

■具体的な業務

- (1) 国内および海外の法規制に従った医薬品安全性情報の収集・評価・情報提供、および当局への報告
- ・市販後医薬品：MRを擁する営業部門と密接に連携しながら一連の業務を担当
- ・新薬候補化合物：臨床開発を行って収集した副作用情報の分析・評価データを基に、「製造販売承認申請資料（CTD）」

および「医薬品リスク管理計画（RMP）」を作成

(2) 安全性情報の管理

- ・国内で発生した安全性情報の、海外提携会社への報告・管理
- ・海外提携会社から得た、海外で発生した安全性情報の収集・評価と関連情報の管理
- (3) 安全性情報データベースシステムの運用（医薬品安全管理において重要なツール）
- ・利用手順の策定・変更、バージョンアップの確認等

<従事すべき業務の変更の範囲>

会社が定める業務

<仕事の魅力・やりがい>

- ・縦割りや細切れではなく、治験段階から製造販売後まで製品のライフサイクル全体に一貫して携わることができます。
- ・近年は、特に海外関連の安全管理業務も拡大中で、意欲をお持ちの方にはグローバルなフィールドで活躍していただける機会が数多くあります。

スキル・資格

<必要な業務経験/スキル>

医薬品の安全管理業務経験（1年以上）

<望ましい業務経験/スキル>

- ・3年以上の医薬品安全管理業務の経験
- ・業務リーダーとしての経験（プロジェクトのリードや、チームリーダーなど）
- ・英語力（メールや文書確認等の読み書き）

<望ましい資格>

薬剤師

<求める人物像>

- ・何事にも主体的かつ積極的に仕事に取り組むことができる方
- ・周囲の関係者とコミュニケーションをとり、良好な関係を構築できる方

会社説明

ご紹介時にご案内いたします