



■Safety Specialist (Pharmacovigilance)

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

株式会社新日本科学 P P D

求人ID

1567160

業種

CRO

会社の種類

外資系企業

雇用形態

正社員

勤務地

大阪府

給与

500万円 ~ 800万円

勤務時間

09:00 ~ 18:00

休日・休暇

【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

更新日

2025年11月27日 14:47

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 NJB1048049】

- 1 主にグローバル治験の安全性情報を担当
- 2 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を取ることになります。

☆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）

スキル・資格

【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

会社説明

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）