



PV部 Medical Safety室 Product scientist

安全性情報（臨床開発・製販後GVP）のご経験のある方は歓迎です。

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

非公開

求人ID

1573920

業種

医薬品

雇用形態

正社員

勤務地

東京都 23区

給与

600万円 ~ 1300万円

勤務時間

09:00 ~ 17:30

休日・休暇

【有給休暇】有給休暇は入社時から付与されます 入社7ヶ月目には最低10日以上 【休日】完全週休二日制 完全週休2日制（土・日）...

更新日

2026年02月19日 19:00

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

流暢

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 NJB2351662】

【職務内容】

<業務内容>

- ・・・医薬品の安全性情報（国内外）収集・評価・分析
- ・・・有害事象（AE）・副作用報告の検討と措置案の立案
- ・・・リスク管理計画の立案
- ・・・規制当局（PMDA等）への報告対応
- ・・・社内関連部門（開発、薬事、品質保証等）およびグローバルチームとの連携

- ・ ・ ・ ・ SOPの整備・改訂、監査対応
 - ・ ・ ・ ・ 外部ベンダー・CROとの協働
-

スキル・資格

<必須要件>

- ・ ・ ・ ・ 製薬企業またはCROでのファーマコビジランス業務経験（3～5年以上）
- ・ ・ ・ ・ 医・薬学系の6年制課程修了者は学士以上、生命科学系は修士以上の学歴を有すること
- ・ ・ ・ ・ 安全性評価・措置立案の実務経験
- ・ ・ ・ ・ 国内外規制（ICH、GVP、GCP等）に関する知識
- ・ ・ ・ ・ Excel、Word、PowerPoint等の基本的なPCスキル

<歓迎要件>

海外拠点やグローバルチームとの会議に参加し、意思疎通が可能なレベルの英語力。

会社説明

ご紹介時にご案内いたします