



## PV部 オペレーション室

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

1573925

#### 業種

医薬品

#### 雇用形態

正社員

#### 勤務地

大阪府

#### 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05日 16:01

### 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 NJB2351677】

【職務内容】

【PV部 オペレーション室】

システム・業務改善PJ等リード、症例処理ベンダー管理

- ・・・・医薬品・医療機器等の市販後・治験安全性情報（収集・入力・報告）に関する安全管理業務の管理・運用
- ・・・・業務委託先のマネジメントおよび業務品質の維持・改善
- ・・・・安全性情報収集・入力・報告プロセスの効率化推進
- ・・・・弊社海外子会社との協業やグローバルプロジェクトへの参画

- ・ ・ ・ ・ 国内外提携会社との連携業務
  - ・ ・ ・ ・ 安全管理業務に関する手順書の作成・維持管理
  - ・ ・ ・ ・ 監査・査察対応
  - ・ ・ ・ ・ 安全性情報管理システムの運用サポートおよび国内外プロジェクトへの参画
  - ・ ・ ・ ・ 上記に関連するプロジェクトマネジメントまたはチームマネジメント
- 

## スキル・資格

【必須要件】

＜学歴＞：大学・大学院卒以上

＜実務経験＞：医薬品メーカーまたはCROでの安全性業務経験（5年以上）、プロジェクトマネジメントまたはチームマネジメント経験

＜スキル＞：

- ・ ・ ・ ・ 安全性業務に関する包括的な知識
- ・ ・ ・ ・ Argus等の安全性情報管理システムの使用経験
- ・ ・ ・ ・ 国内外の安全性規制要件に関する知識
- ・ ・ ・ ・ プロジェクトマネジメントスキル
- ・ ・ ・ ・ 優れたコミュニケーション能力
- ・ ・ ・ ・ 語学：英語（CEFR B2以上）

【歓迎要件】医学薬学系知識をお持ちの方

---

## 会社説明

ご紹介時にご案内いたします