



## PV

外資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

外資製薬メーカー

## 求人ID

1574042

## 業種

医薬品

## 会社の種類

外資系企業

## 雇用形態

正社員

## 勤務地

東京都 23区

## 給与

600万円～900万円

## 勤務時間

09:00～17:45

## 休日・休暇

【有給休暇】初年度 15日 1か月目から 【休日】完全週休二日制 ※有休休暇：入社日より取得可能（入社月により変動。積立年次有...

## 更新日

2026年02月05日 15:00

## 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 NJB2354023】

患者の安全を守るため世界各国で厳しい法規制があり、これを遵守しながら市販後の製品の有効性・安全性情報を収集・評価し適切な対策を実施します。業務には製造販売後調査の管理、共同調査運営、安全性情報の評価や対策立案、電子添文改訂、定期報告対応、リスクマネジメントプランの策定・実施、規制当局や提携先の監査対応などが含まれます。法令遵守だけでなく、効率的なプロセス構築も重要です。

---

## スキル・資格

### ■必要な条件 Basic Qualification

#### ・スキル Skill

PMS/PV関連の法規制の理解

コミュニケーション能力・対人関係対応能力：社内外の様々なStakeholderと協調性を持って協業ができる方

リーダーシップ能力：変革を推進できるリーダーシップ

複数の業務を同時に管理するためのtime management能力、マルチタスクに長けている方

アジリティー：変化する環境に合わせ柔軟に適応、対応することができる

革新的な問題分析及び問題解決能力

クロスファンクショナルな活動を通じて会社に貢献し、成長する意欲

様々なシステムへの対応能力（Veeva Vault Gateway等）

#### ・経験 Experience

薬機法、GVPに関する業務経験

#### ・学位/資格/語学力

Education/certification/

Language

大卒（理系）

または安全性の経験あれば理系以外も可

英語力（TOEIC 730点程度）読み、書き、スピーキング

市販後の安全対策/PMSに興味をもち、熱意をもって安全対策を推進できる方

### ■望ましい条件 Preferred Qualification

#### ・経験 Experience

GPSP、電子添文に関する業務経験

---

## 会社説明

ご紹介時にご案内いたします