



【800～1400万円】PV

大手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...

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

大手外資製薬メーカー

求人ID

1576111

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

800万円～1400万円

勤務時間

09:00～17:15

休日・休暇

【有給休暇】初年度：試用期間終了後1～10日（入社時期により異なる）/2年度目：13日 ※入社後、年間休日日数は年毎に変更がございます。

更新日

2026年02月05日 16:31

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 NJB2354974】

主な業務は、日本における品質管理システム（QMS）の管理・維持、規制当局によるGVP/GPSP検査や内部外部監査の調整・対応、是正処置（CAPA）の主導です。グローバルのコンプライアンス・品質・教育チームと連携し、GVP/GPSP要件を満たすためのコンプライアンス戦略やプロセス改善を推進します。チームメンバーの育成や誠実さ・品質・遵守の文化醸成も担います。

スキル・資格

Qualifications

Degree Requirements

University Bachelor of Science or Master of Science desirable.

Pharmacist license desirable.

Required experience

Five (5) years pharmaceutical industry and GVP or GPSP operational experience.

Required knowledge

Knowledge of Pharmaceutical Medical Device Act, Fair Competition Code (FCC), Promotion Code and related regulations
GVP/GPSP ministerial order.

Knowledge on provision of Medical Information in Japanese industry.

Basic knowledge on safety management for pharmaceuticals.

Key Competency Requirements

Negotiation skill on issues with internal and external stakeholders

Communication skills in Japanese

English reading and writing skills

Cross functional collaboration skill

Presentation skill

会社説明

ご紹介時にご案内いたします