



## Safety Specialist (安全性情報評価業務担当者)

基本フルリモート!

### 募集職種

#### 人材紹介会社

エンワールド・ジャパン株式会社

#### 求人ID

1582076

#### 業種

医薬品

#### 雇用形態

派遣

#### 勤務地

東京都 23区

#### 給与

時給制

#### 時給

2000円 + 交通費

#### 勤務時間

9:00-18:00 基本フルリモートです

#### 休日・休暇

完全週休2日制 (休日は土日祝日) 年間有給休暇10日~20日 (下限日数は、入社半年経過後の付与日数となります) 年間休日日数12

#### 更新日

2026年05月21日 01:00

### 応募必要条件

#### 職務経験

3年以上

#### キャリアレベル

中途経験者レベル

#### 英語レベル

日常会話レベル

#### 日本語レベル

ネイティブ

#### 最終学歴

短大卒: 準学士号

#### 現在のビザ

日本での就労許可が必要です

### 募集要項

【業界】CRO (医薬品開発業務委託機関)

【規模】1,000名

【ポジション】Safety Specialist (安全性情報評価業務担当者)

【雇用形態】派遣社員 3か月更新 東京または大阪に拠点があるので選べます

【募集背景】増員

【就業開始時期】即日～

【仕事内容】

- 1 PV業務にてグローバル治験の安全性情報業務
- 2 治験薬・市販薬の安全性情報管理業
  - 安全性情報のトリアージ、入力、QC、当局報告書（案）の作成
  - 治験実施施設への安全性情報提供関連業務（ラインリスト作成）
  - 翻訳業務
- 3 プロジェクトメンバーのサポート

【勤務時間】9:00-18:00 基本フルリモートです

【勤務場所】

- ◆東京オフィス
  - ・東京メトロ日比谷線「築地」駅から徒歩約7分
  - ・東京メトロ有楽町線「新富町」駅から徒歩約8分
- ◆大阪オフィス
  - ・京阪中之島線「渡辺橋駅」徒歩1分
  - ・地下鉄四つ橋線「肥後橋駅」徒歩4分

【時給】2,000円 + 交通費

【求める経験やスキル】

【必須（MUST）】

- ・PV業務経験（3年以上が望ましいが、データ入力、QC業務に熟練していれば年数は問わない）
- ・国内外の医薬品（治験薬、市販薬）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、厚生労働省への副作用報告書etc. PV業務の一連の流れを理解しており、自立してProactiveに業務を遂行ができる
- ・英語業務経験
- ・ICSRハンドリングの実務経験（入力・評価・翻訳・QCの業務・伝送等）の経験
- ・ワード、エクセル、Outlookの基礎的なスキル

【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

---

会社説明