



【900～1200万円】PV・PMS

外資スペシャリティファーマでの募集です。安全性情報（臨床開発・製販後GVP）...

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

外資スペシャリティファーマ

求人ID

1584801

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

900万円～1200万円

勤務時間

09:00～18:00

休日・休暇

詳細は求人ご紹介時にご案内いたします。

更新日

2026年05月14日 07:00

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 NJB2365951】

■ポジションの概要および目的

- ・国内の全ての安全性監視（PV）活動をリードする責任を負います。適切な国内PVシステムの展開、維持、継続的改善を確実にを行います。
- ・国内のPVおよび市販後安全管理（PMS）プロセスが常に法令遵守、最新かつ監査対応可能な状態であることを保証し、グローバル患者安全部門（GPS）との主要な連絡窓口を務めます。
- ・国内における医療関連活動の主要な連絡先として、社内関係者との適切な調整と連携を図ります。

- ・日本の関連法規に基づき、国内PV/PMS体制の構築、実施、維持を担当し、国内のPV/PMS窓口を務めます。
 - ・GPSおよびメディカルアフェアーズと連携し、PV/PMSの文書、システム、手順が継続的に法令遵守かつ準備万端の状態
で維持されるようにします。
 - ・観察研究および臨床試験活動に関する国内の主要な連絡先として、適切な監督と関連基準・ガイドラインの遵守を確保し
ます。
-

スキル・資格

■知識・経験

【学歴 / 資格 (必須)】

生命科学、薬学、看護学または関連分野の学士号

【学歴 / 資格 (望ましい)】

上級学位 (PharmD、PhD、MD) が望ましい

【知識・経験 (必須)】

製薬業界または関連分野における医療情報および安全性監視 (PV) での3~5年の経験

規制基準 (GVP、GPSP) の知識

【知識・経験 (望ましい)】

臨床試験および製造販売承認プロセスの理解

市販後安全管理 (PMS) の実務経験

J RMP作成および / または再審査申請の経験

【言語 (必須)】

日本語：流暢

英語：ビジネスレベル

会社説明

ご紹介時にご案内いたします