



## Quality Control Professional

ノボ ノルディスク ファーマ株式会社での募集です。 メディカルGQP・GMP・...

### 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

ノボ ノルディスク ファーマ株式会社

#### 求人ID

1585364

#### 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

福島県

#### 給与

500万円 ~ 1100万円

#### 勤務時間

08:50 ~ 17:10

#### 休日・休暇

【有給休暇】有給休暇は入社時から付与されます 【有給休暇】初年度入社当月より最低2日以上付与 ※入社月に応じて付与日数変動あり...

#### 更新日

2026年04月02日 15:13

### 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 NJB2369284】

〈仕事内容〉

品質管理（QC）プロフェッショナルとして、当社製品の品質維持・向上において重要な役割を担っていただきます。主な業務は以下の通りです。

・ QC技術者を指導・監督し、品質管理試験の実施をサポートするほか、技術向上とパフォーマンス改善につながるトレー

ニングを提供する。

- ・ 日常的な品質管理業務の効率化および有効性向上の機会を特定し、プロセス改善を実施・監視する。
- ・ LIMS（試験情報管理システム）などのITシステムを活用し、QCプロセスを最適化することで、ローカルおよびグローバルの主要QC改善プロジェクトを推進する。
- ・ 日本の規制、グローバルSOP、ノボ ノルディスクの内部規定に準拠するため、適切なコンプライアンス手法をQCプロセスに取り入れ、レビューする。
- ・ QC手法移管や新製品導入に関連するタスクを調整し、品質水準を維持しながら新製品の円滑な立ち上げを支援する。

〈Your new role〉

As a Quality Control Professional you will play a pivotal role in maintaining and enhancing the quality of our products. Your key responsibilities will include:

- ・ Guiding and supervising QC technicians to conduct quality control tests providing training and support to enhance their skills and performance.
- ・ Identifying opportunities to improve the efficiency and effectiveness of routine quality control tasks implementing process improvements and monitoring their impact.
- ・ Driving key local and global QC improvement projects utilizing IT systems such as LIMS (Laboratory Information Management System) to optimize QC processes and enhance operational efficiency.
- ・ Ensuring compliance with Japanese regulations global SOPs and Novo Nordisk internal rules by reviewing and incorporating specific compliance methods into QC processes.
- ・ Coordinating QC method transfers activities and managing launch related tasks to support the seamless introduction of new products while maintaining quality standards.

---

## スキル・資格

〈求める経験・スキル〉

- ・ 化学、生物学、薬学などの関連科学分野の大卒以上。
- ・ 製薬またはバイオテック業界における QC または関連業務で 1 年以上の経験（標準的な品質管理手法に精通していること）。
- ・ ビジネスレベルの日本語と英語スキル
- ・ 日本の規制に関する知識、および関連法規（薬機法、GMP など）への理解。
- ・ 課題解決能力、リーダーシップ、洞察力、目標設定、自己成長、主体性を重視した行動特性。

〈Your skills qualifications〉

- ・ Bachelor's degree in relevant scientific fields such as Chemistry Biology or Pharmaceutical Sciences.
- ・ Over 1 year of experience in quality control or a related field within the pharmaceutical or biotechnology industry with familiarity in standard quality control practices.
- ・ Business level proficiency of Japanese and English.
- ・ Familiarity with Japanese regulations with knowledge of relevant laws (PMD Act GMP etc) .
- ・ Strong problem solving abilities and leadership qualities with a focus on perceptual skills goal setting self development and taking initiative.

---

## 会社説明

医療用医薬品、医療機器の開発、輸入・製造、販売