



【800～1600万円】QA

大手外資製薬メーカーでの募集です。臨床開発QC・GCP監査のご経験のある方は...

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

1587330

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～1600万円

勤務時間

09:00～17:45

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02日 09:00

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 NJB2360810】

担当する臨床試験の全プロセスにおいて、規制当局の要件や社内基準を遵守し、患者の安全と権利を守るための品質管理を戦略的にリードします。

スキル・資格

■Education (minimum/desirable) :

Degree in Life Sciences Pharmacy or Medicines. Advanced degree a plus.

■Languages:

Fluency in English (oral and written)

■Experience/Professional requirement:

- 1 . +7 years of involvement in regulated activities (GCP/PV) clinical development and/or QA positions.
 - 2 . Broad understanding of global expectations of Health Authorities in the area of Clinical Development and profound understanding of the science of product development.
 - 3 . Ability to work independently and in a global/matrix environment.
 - 4 . 3 or more years' experience in managing projects.
 - 5 . Ability to effectively interact with and present to senior management at all levels as well as to external audiences and inspectors.
 - 6 . Strong skills in GCP quality and/or clinical development.
 - 7 . Strong interpersonal communication negotiation and problem solving skills.
-

会社説明

ご紹介時にご案内いたします