



PV部 Medical Safety室 チームリード

安全性情報（臨床開発・製販後GVP）のご経験のある方は歓迎です。

## 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

非公開

### 求人ID

1588069

### 業種

医薬品

### 雇用形態

正社員

### 勤務地

大阪府

### 給与

600万円～1300万円

### 勤務時間

09:00～17:30

### 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04月16日 16:53

## 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

流暢

### 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 NJB2351635】

【職務内容】

- ・ Globalチームとの協働に加え室運営
- ・ 医薬品の安全性情報（国内外）収集・評価・分析
- ・ ・ ・ ・ 有害事象（AE）・副作用報告の検討と措置案の立案
- ・ ・ ・ ・ リスク管理計画の立案
- ・ ・ ・ ・ 規制当局（PMDA等）への報告対応
- ・ ・ ・ ・ 社内関連部門（開発、薬事、品質保証等）およびグローバルチームとの連携
- ・ ・ ・ ・ SOPの整備・改訂、監査対応
- ・ ・ ・ ・ 外部ベンダー・CROとの協働

---

## スキル・資格

### <必須要件>

- ・グローバルPV業務経験
- ・・・・製薬企業またはCROでのファーマコビジランス業務経験（5年以上）
- ・・・・医・薬学系の6年制課程修了者は学士以上、生命科学系は修士以上の学歴を有すること
- ・・・・安全性評価・措置立案の実務経験
- ・・・・国内外規制（ICH、GVP、GCP等）に関する知識
- ・・・・Excel、Word、PowerPoint等の基本的なPCスキル
  
- ・管理職（部下を持ったことがある経験）
- ・英語力：CEFR B2

### <歓迎要件>

海外駐在経験

---

## 会社説明

ご紹介時にご案内いたします