



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05月29日 16:00

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

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