



PV部 Medical Safety室 Product scientist

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

1588070

### 業種

医薬品

### 雇用形態

正社員

### 勤務地

東京都 23区

### 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 NJB2351662】

【職務内容】

<業務内容>

- ・・・・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 >

- ・・・製薬企業またはCROでのファーマコビジランス業務経験（3～5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

### < 歓迎要件 >

海外拠点やグローバルチームとの会議に参加し、意思疎通が可能なレベルの英語力。

---

## 会社説明

ご紹介時にご案内いたします