



品質評価・管理責任者

メディカルGQP・GMP・品質保証・品質管理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

1588374

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

千葉県

給与

600万円～800万円

勤務時間

09:00～18:00

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06月26日 22:00

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 NJB2287846】

品質評価・管理業務の担当者。

具体的な職務内容は以下の通りです。

- 1) QA調査・現場調査
- 2) 試験計画書・薬液調製・報告書調査（生データ・最終報告書）・施設調査（試験施設、コンピュータシステム）報告・運営管理者・試験責任者への報告
- 3) 試験の信頼性に影響を及ぼす恐れのある事態の内容把握と改善勧告

4) 信頼性保証陳述書の作成資料の保存・主計画表・試験計画書・SOPの写しの保存

マルチオミックス解析を行う為の実験技術を習得できます。
空間発現解析や大規模のプロテオミクスアプリケーション等、最先端の技術を用いた研究に貢献できます。
日本最大規模の癌オミックス解析プロジェクト研究等、大規模なプロジェクトに関わる事が可能です。
オープンなスタンスで多くの事業パートナーと協力し、国内外で医療・バイオ業界に貢献できます。
社内・関連会社に解析技術に精通した者が多くおり、互いに協力しながら業務に携われる環境です。

スキル・資格

【必須】
大学等で物理学、化学、生物学、情報工学、金属工学、電気工学、機械工学、薬学、医学又は歯学に関する専門の課程を修了した者。
医薬品 医療機器 医薬部外品 化粧品 食品 ヘルスクエア製品等における品質業務の経験 3 年以上。
PC に関する全般的なスキル（Word（文書作成） Excel（ピボット関数）、Power Point（スライド作成））。

【歓迎】
医療機器責任技術者の資格を有する方
医療機器関連法規制や品質マネジメントシステム要件についての知識

会社説明

ご紹介時にご案内いたします