



品質保証部（QA）/ 医薬中間体、医薬品（原薬・製剤）のGMP生産における品質保証担当

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

1596601

業種

食品・飲料

雇用形態

正社員

勤務地

三重県

給与

600万円～900万円

勤務時間

08:00～16:15

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11日 15:46

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 NJB2365435】

【業務内容】

CDMOとして医薬中間体、医薬品（原薬、製剤）のGMP生産における品質保証業務を担当いただきます

1. 担当品目業務

・GMP生産における品質イベント（変更管理、逸脱管理、OOS、CAPA、バリデーション、記録照査等）の確認・判断、製造・技術・QCとの協議および指示

・顧客である国内外の製薬メーカーや医薬開発メーカーとの品質イベントに関する会議（web会議含む）、協議、報告など

2. 原薬（API）のGMP生産における品質保証業務

- 3.製剤のGMP生産における品質保証業務
 - 4.顧客との品質取り決め、製品標準書作成など品質保証に関わる業務
 - 5.事業所内GMP体制管理に関わる規程書整備、GMP教育などの業務
 - 6.当局査察、顧客監査、原料供給元監査、委託先監査への対応
-

スキル・資格

■必須条件

- ◇学歴：大学卒業以上、薬学、化学などの分野を専攻された方
- ◇語学力：海外顧客とweb会議を遂行できる英語能力
- ◇スキル：医薬品GMPの品質保証業務経験（3年以上）

■歓迎条件

- ◇資格：薬剤師資格
 - ◇スキル
 - ・製薬会社等においてGMP生産品目の品質保証業務の経験
 - ・CDMOとしての開発、製造における品質保証業務の経験
 - ・テーマ運営やタスク管理の担当経験
-

会社説明

ご紹介時にご案内いたします