



PV職（症例評価プロセスグローバルハーモナイゼーション、自動化のプロジェクト担当者）

第一三共株式会社での募集です。安全性情報（臨床開発・製販後GVP）のご経験の...

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

第一三共株式会社

求人ID

1613661

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～1000万円

勤務時間

08:45～17:30

休日・休暇

【有給休暇】初年度 最大20日を入社日に付与（入社月によって変動します。例：1月1日入社の場合は9日付与）【休日】完全週休二...

更新日

2026年09月17日 17:39

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 NJB2410826】

症例評価プロセスのグローバルハーモナイズ
プロセス自動化のプロジェクトメンバー等

症例評価業務のグローバル標準化に向け、国内外の関係者と協働し、各地域で異なる評価手順や運用ルールの比較・整理、標準プロセスの策定を推進していただきます。
また、症例評価プロセスの効率化を目的とした業務自動化プロジェクトに参画し、要件定義、業務フロー見直し、導入支援を実施いただきます。

スキル・資格

経験 スキル〈必須〉

症例評価プロセスのグローバルでの業務経験

がん領域の治験および製品の安全性評価業務経験

英語：グローバル会議等ビジネスで使用している

日常業務において、コンプライアンスを遵守した行動ができる

過去の会社での経験を生かすとともに当社の文化も受け入れ、より会社、患者さんに貢献できるように業務を推進してほしい

経験 スキル〈尚可〉

●グローバルでのPV実務経験（ICSR処理、定期的安全性報告、リスク管理等）

●PV関連のシステム（安全性データベース、文書管理システム等）の活用経験

●マネジメントまたはチームリードの経験

●既存のものに捉われず、新しい発想で業務の構築・推進ができる

●業務品質の継続改善業務に興味があり、関係者と連携をとりながら、自ら国内及びグローバル業務をリードする意欲がある方

会社説明

■医療用医薬品の研究開発、製造、販売等