



クオリティマネジメントシステム

第一三共株式会社での募集です。臨床開発QC・GCP監査のご経験のある方は歓迎...

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

1613662

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 NJB2411136】

- グローバル医薬品開発・市販後の品質マネジメント基盤構築・信頼性保証業務（主に下記業務）
 - ・SOPマネジメント体制及び業務の維持・管理、標準化推進・支援
 - ・GxP、規制等の教育・トレーニング体制及び業務の基盤構築・推進

スキル・資格

必須

- 製薬企業又はCROで品質マネジメント/品質管理業務
- GCPの知識（ICH GCPや国内外規制）を有し、臨床試験のプロセス全般に精通している
- 品質マネジメント（ISO9000シリーズ等）の基礎的な知識
- 柔軟な思考とチームで協業可能なコミュニケーション力と調整力
- クロスファンクショナルな活動場で課題解決をリードまたはファシリテート可能なスキル
- グローバルチーム・環境での業務経験
- 英語でのコミュニケーション能力（リモートを含む会議での議論・意見交換、メール、資料作成、プレゼンテーションが可能、目安としてTOEIC700点以上）

経験 スキル〈尚可〉

- 以下の業務経験等があれば尚可
 - ・海外他社との協業経験、社内グローバルチームでの業務経験
 - ・プロジェクトリーダー、チームマネジメント、チームビルディングの経験
 - ・臨床開発関連業務経験（臨床モニター、安全性報告業務等）
 - ・SOPマネジメント業務、トレーニングマネジメント業務、GxPベンダー品質マネジメント業務
 - ・ICHガイダンス全般、各国の規制（主に臨床開発関連）の知識

会社説明

■医療用医薬品の研究開発、製造、販売等