



薬事アシスタント | CMC・一変/軽微変更

CMC薬事経験を活かせる長期派遣

募集職種

人材紹介会社

エンワールド・ジャパン株式会社

求人ID

1614343

業種

医薬品

会社の種類

外資系企業

雇用形態

派遣

勤務地

東京都 23区

給与

時給制～経験考慮の上、応相談

時給

2,200円 + 交通費

勤務時間

9:00～17:00または17:30 ※最低7.5時間勤務

休日・休暇

完全週休二日制（土日祝）、年次有給休暇、その他会社規定休暇

更新日

2026年09月24日 16:55

応募必要条件

職務経験

3年以上

キャリアレベル

中途経験者レベル

英語レベル

無し

日本語レベル

ネイティブ

最終学歴

短大卒：準学士号

現在のビザ

日本での就労許可が必要です

募集要項

外資系製薬会社にて、薬事アシスタントを募集しています。

本ポジションでは、薬事部門にて、新規承認申請、一部変更承認申請、軽微変更届、GMP適合性調査申請など、医薬品の

薬事手続きに関する幅広いサポート業務をご担当いただきます。

特に、一変・軽微変更届に関するQCチェックの業務量が多く、これまでの薬事、CMC、QA、QC関連経験を活かしていただけるポジションです。

【主な業務内容】

- ・申請書、添付資料等のQCチェック
- ・一部変更承認申請、軽微変更届のQCチェック
- ・申請資料、相談資料作成に必要な情報収集
- ・薬事文書の管理（電子・紙媒体）
- ・申請スケジュールの管理
- ・FD申請ソフトを使用した申請データ作成
- ・Gatewayを使用した電子申請
 - ※FD申請ソフト、Gatewayは未経験でも可
- ・承認申請書関連業務のサポート
- ・GMP適合性調査申請のサポート
- ・変更維持管理に関するサポート
- ・その他、薬事部門に付随する業務

【ポジションの魅力】

- ・CMC薬事、統制薬事領域の経験を活かせる
- ・一変、軽微変更、GMP適合性調査など幅広い薬事業務に携われる
- ・FD申請ソフト、Gatewayは未経験からキャッチアップ可能
- ・薬事だけでなくQA、QC、CMC経験も活かせる
- ・長期派遣ポジション
- ・業務習得後は入社頻度について相談可能

【勤務条件】

- ・雇用形態：派遣社員、長期
- ・就業開始時期：即日スタート
- ・勤務時間：9:00～17:00または17:30 ※最低7.5時間勤務
- ・勤務地：東京都23区内
- ・働き方：最初の3か月は週3日程度出社、その後は応相談
- ・業務上必要な場合、短時間の出社対応も相談可能
- ・時給：2,200円＋交通費

スキル・資格

【必須・望ましい経験】

- ・医薬品または医療機器業界での薬事、QA、QC、CMC関連業務の経験
- ・薬事手続きに関する基礎知識
- ・申請書、薬事文書等のQCチェック経験
- ・文書管理、スケジュール管理を正確に行える方
- ・社内関係部署と連携しながら業務を進められる方

【歓迎条件】

- ・製薬会社での薬事アシスタント経験
- ・一部変更承認申請、軽微変更届の対応経験
- ・GMP適合性調査申請の経験
- ・CMC薬事関連業務の経験
- ・承認申請書の作成、QC経験
- ・FD申請ソフト、Gatewayの使用経験
 - ※未経験でも応募可能

【求める人物像】

- ・正確性を重視し、細かい文書チェックを丁寧に進められる方
- ・複数の申請案件やスケジュールを管理できる方
- ・薬事、QA、QC、CMCなどの経験を活かして薬事領域でキャリアを上げたい方
- ・社内関係者と柔軟にコミュニケーションを取りながら業務を進められる方

会社説明