



【光工場】 Manager or Specialist Quality Assurance / 品質保証担当

国内外の医薬品に関する品質保証業務全般の知識スキルを習得する事が出来ます。

## Job Information

### Hiring Company

Takeda Pharmaceutical Company Limited

### Subsidiary

武田薬品工業

### Job ID

1296510

### Industry

Pharmaceutical

### Company Type

Large Company (more than 300 employees) - International Company

### Job Type

Permanent Full-time

### Location

Yamaguchi Prefecture

### Salary

5.5 million yen ~ 11 million yen

### Work Hours

8:00~16:45

### Holidays

土曜、日曜、祝日、メーデー、年末年始など（年間123日程度）

### Refreshed

July 15th, 2024 04:00

## General Requirements

### Minimum Experience Level

Over 3 years

### Career Level

Mid Career

### Minimum English Level

Basic

### Minimum Japanese Level

Native

### Minimum Education Level

High-School or Below

### Visa Status

Permission to work in Japan required

## Job Description

タケダでは、常に患者さんを中心に考え、その生活を豊かにするためにイノベーションを推進しています。そして、従業員一人ひとりにそれぞれの能力と熱意に応じた成長の機会を提供することにも取り組んでいます。私たちと一緒に、世界中の人々のいのちに貢献し、さらなる成長と活躍を目指しませんか。

タケダは約6万人の従業員が、54以上の国や地域で働くグローバルな企業です。すべての従業員が世界中の人々の生活をより良いものになりたいという信念をもち、そしてタケダイズム（誠実：公正・正直・不屈）を日々の業務で体現しています。私たちは、238年の研究開発型の製薬企業としての伝統のもと団結し、優れた医薬品の創出を通じて、人々の健康と医療の未来に貢献することをミッションとして掲げています。

#### 【募集部門の紹介】

GMS Japan 光工場は山口県光市にあるタケダの主力生産工場で、光工場はグローバルの供給ネットワークの中でも重要な基幹工場としての役割を果たしており、出荷先は国内に限らずグローバルに製品を供給しています。

光製薬品質部品質保証室は、世界中の患者さんに優れた品質の医薬品をタイムリーに供給するため、逸脱の調査及び再発防止策の立案、製造現場の監視、製造記録などのレビュー、出荷判定、などを行うことが責務です。製造現場及び製造や試験技術における知識や経験を駆使し、工場内外の各部門とコミュニケーションを取り、日々の生産や出荷を進めていくという、非常にやりがいのある業務です。API/OSD品質保証室は、原薬と固形製剤（包装含む）特化し、これらの製品の品質保証業務を担っています。

#### 【職務内容】

光工場において、医薬品の品質管理及び品質保証業務における以下業務を担うリードもしくは担当者です。

- ・ ショップフロアQA（現場作業を直接監視・監督）
- ・ バッチレコードを含む書類の照査
- ・ 逸脱調査
- ・ 出荷判定 など

業務範囲は、光工場の生産部門及び試験部門であり、対象製品は原薬／固形製剤、麻薬製剤などがありますので、適性と経験を考慮します。

#### 【キャリアの展望】

この業務を経験されると、国内外の医薬品に関する品質保証業務全般の知識スキルを習得する事が出来ます。また、光製薬品質保証室には、原薬、固形製剤、無菌製剤、ワクチンを担当するグループもあり、品質保証室内のローテーションにより幅広い剤型に対する品質保証エキスパートになれる機会が得られます。

---

## Required Skills

### <応募要件>

#### 「必須要件」

【学歴】大卒以上で、薬学、工学、理学、農学系などの分野を専攻された方、もしくは、高専卒・高卒で、5年以上の職務経歴を通じて同等の知識・経験・スキルを有する方

#### 【職務経験】

下記業務のいずれかに関し、実務経験がある方

- ・ 原薬または製剤に関する品質保証・管理業務
- ・ 原薬または製剤に関する技術・エンジニア関連業務
- ・ 原薬または製剤に関する薬事関連業務
- ・ 原薬または製剤の製造業務

## 【専門性：必要な知識】

- ・ 医薬品の製造等に関する知識
- ・ 薬規法、GQP、GMPなどの規制に関する知識
- ・ 上記に加えて、以下の知識を有している方が望ましいが、未習熟であっても構わない。
- ・ データインテグリティに関する知識
- ・ (日本に限らず)薬事対応・医薬品申請許認可に関する知識
- ・ 海外当局査察対応の知識

## 【言語】

【英語力】 日常会話レベル

※英語力向上のためのトレーニング制度は完備されていますので、現在取組み中または、これから取組む方も応募可能

---

## Company Description

「患者さんのために、これまで以上に何ができるか？」  
タケダでは、全てがこの問いかけから始まります。

タケダは、これまで誠実さを基盤にイノベーションのため常に努力してきました。私たちの使命は、優れた医薬品の創出を通じて世界中の患者さんの健康に貢献することです。患者さんを中心に考え、今後も革新を生み出すために変化し続けます。

**私たちの存在意義：**タケダは、世界中の人々の健康と、輝かしい未来に貢献するために存在します。

**私たちの価値観：**タケダイズム

タケダイズムとは、まず誠実であること。  
それは公正・正直・不屈の精神で支えられた、私たちが大切にしている価値観です。

私たちはこれを道しるべとしながら、「1. 患者さんに寄り添い (Patient) 2. 人々と信頼関係を築き (Trust) 3. 社会的評価を向上させ (Reputation) 4. 事業を発展させる (Business)」を日々の行動指針とします。

タケダイズムは、私たちはどのような存在か、いかに行動すべきかを示しています。

1. 患者さんに寄り添い (Patient)
2. 人々と信頼関係を築き (Trust)
3. 社会的評価を向上させ (Reputation)
4. 事業を発展させる (Business)

を日々の行動指針とします。