



【800～1450万円】 安全性情報プロジェクトマネージャー 【関西窓口】

IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社での募集です。 安全性情報（臨床開発・...

Job Information

Recruiter

JAC Recruitment Co., Ltd.

Hiring Company

IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社

Job ID

1469214

Industry

Contract Research Organization

Company Type

International Company

Job Type

Permanent Full-time

Location

Tokyo - 23 Wards

Salary

8 million yen ~ 14 million yen

Work Hours

09:00 ~ 17:30

Holidays

【有給休暇】初年度 12日 1か月目から 完全週休・日制 国・の祝日 年末年始（12/29・31、1/2・4）、その他会社が...

Refreshed

July 5th, 2024 01:00

General Requirements

Career Level

Mid Career

Minimum English Level

Business Level

Minimum Japanese Level

Native

Minimum Education Level

Bachelor's Degree

Visa Status

Permission to work in Japan required

Job Description

【求人No NJB2057275】

■医薬品等安全性情報管理（臨床試験・市販後）のプロジェクトマネジメントと、そのサービスレベルの担保・維持を担います。顧客窓口として、実働チームのオーバーサイトを通じ、顧客に対してシームレスで可視性の高いサービスを提供できるよう、安全性部門担当チームを統括・リードします。さらに、グローバルチーム、および、提携企業と協力して、顧客とのパートナーシップを拡大し、関係を強化します。

・プロジェクト成果物を管理する。プロジェクトにおける日々の顧客対応をリードする。プロジェクト計画（タイムライ

ン、成果物)、スコープ、品質、収益を管理する。(収益管理には、財務システムの更新、売上確認、請求、予算のレビュー、財務分析、チェンジオーダーの対応などを含む)

- ・ KPI (売上、コスト、利益) をオーバーサイトし、財務面のパフォーマンスを担保する。
- ・ アサインメントによっては、メディカル インフォメーション (MI) チームのリーダーとして業務手順・使用するシステムの構成と運用などにつき、クライアントとの間で、提案・協議・調整を行う。セーフティオペレーションチームと協働し、チームメンバーにトレーニングとメンタリングを行い、スキルレベルと生産性を向上する。
- ・ チームのリソース調整、役割分担、進捗と品質の管理を行う。
- ・ SOPや過去のベストプラクティスに基づき、プロジェクト開始時における潜在的リスクの特定や、稼働後リスク軽減策を実施する。
- ・ 内外の関係者との会議をリードする。プロジェクトステータスの情報更新や、プロジェクトの戦略を策定する。
- ・ 顧客とのパートナーシップを形成し、良好で強い関係を維持する。顧客のロイヤルティと契約更新を注視し、新しいビジネスチャンスを協議する

Required Skills

・ ライフサイエンス、または、関連分野における大卒以上の学歴 ■下記いずれかのご経験必須 ・ CROまたは製薬メーカーにおける、4年以上の安全性情報管理 (ファーマコビジランス、メディカルインフォメーション、リスク管理など) と2年以上のプロジェクトマネジメント経験 [求めるスキル] ・ ビジネスレベル以上の日本語・英語能力 (読み書き、会話とも) ・ チーム管理とリーダーシップスキル、問題解決スキル。 ・ プロジェクト管理。計画と組織のスキル。 複数のプロジェクトを遂行し、優先順位を管理する能力。 判断力、交渉力、意思決定力、問題解決能力。 ビジネス洞察力と財務分析スキル、戦術計画、予算編成。 ・ 同僚、マネージャー、顧客との効果的な仕事上の関係を確立し、維持する能力。 ・ マトリックス組織での円滑なコミュニケーション、交渉を通じて結果を達成する能力。

Company Description

日本では、医療・ヘルスケア情報、テクノロジーソリューション、コンサルティングの領域でサービスを提供するアイ・エム・エス・ジャパン株式会社と、CSO事業 (医薬品営業・マーケティング支援受託機関) とCRO事業 (医薬品開発業務受託機関) を主とするクインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社の両法人が「IQVIA」として組織の垣根を越えた活動を行っており、IMSが保有する医療・医薬品関連データやテクノロジーと、クインタイルズの専門知識・経験・実行力を有機的に融合させて、業界随一の品質を確保しながら治療期間の短縮化を実現し、多様で多くの治験をスピーディに実行することを目指します。