



## 医療機器におけるRegulatory Affairs Specialist | 社内コミュニケーション英語

米国大手CRO企業 2022年日本法人設立。国内拠点の増設、人員拡大フェーズ

### Job Information

**Hiring Company**

FREYR LIFE SCIENCES LTD

**Job ID**

1491249

**Industry**

Other (Medical, Pharmaceutical)

**Company Type**

Small/Medium Company (300 employees or less) - International Company

**Non-Japanese Ratio**

Majority Japanese

**Job Type**

Permanent Full-time

**Location**

Japan

**Salary**

8.5 million yen ~ 13 million yen

**Salary Bonuses**

Bonuses paid on top of indicated salary.

**Salary Commission**

Commission included in indicated salary.

**Work Hours**

フルフレックス 1日7時間勤務。

**Holidays**

完全週休2日制（土・日）、祝日、夏季休暇、年末年始休暇等

**Refreshed**

September 26th, 2024 01:00

### General Requirements

**Minimum Experience Level**

Over 10 years

**Career Level**

Mid Career

**Minimum English Level**

Business Level (Amount Used: English usage about 50%)

**Minimum Japanese Level**

Native

**Minimum Education Level**

Bachelor's Degree

**Visa Status**

Permission to work in Japan required

## Job Description

## ◀募集要項・本ポジションの魅力▶

- 日本における薬事規制の豊富な知識を兼ね備えた、外資系メーカーの日本における医薬品を中心とし薬事サポート
- より医療社会が従事するべく、海外のメディカルスキルを日本市場に促進する。
- 2022年4月日本法人設立の米国大手CRO企業。
- グローバルなチームに所属し、業界に長年活躍する経験豊富な人材とスキルを活かせる。

~~~~~  
ポジション Regulatory Affairs Specialist (医療機器の申請)

海外メーカーの医療機器に関しての薬事申請担当を担っていただきます。

- 規制戦略の策定  
L日本の規制に従って、タイムリーかつ確実に製品登録または承認が行われるように規制戦略を策定し、実施します。
- 製品登録およびライセンス  
L日本の規制当局への規制申請の準備、提出、および維持を監督します。
- 医療機器/SaMD/QMS/IVDおよび複合製品(該当する場合)の登録活動に関する戦略をクライアント向けに計画および実施します。
- 国内の規制に関する提案依頼、プロジェクト評価などへの対応をサポートします。
- すべての変更管理を含む規制活動の計画、実行、および調整を担当し、顧客の市場拡大活動に可能な限りのサポートを提供します。
- 医療機器/SaMD/QMS/IVDおよび複合製品(該当する場合)の登録プロセスをエンドツーエンドで管理し、さまざまな社内部門、外部コンサルタント、およびHAと連携して、ガイダンスと洞察を提供/調整する。
- 医療機器/SaMD/QMS/IVDおよび複合製品(該当する場合)の販売承認保有者(MAH)および指定販売承認保有者(DMAH)の取り扱いを担当する。
- 医療機器/SaMD/QMS/IVDおよび複合製品(該当する場合)の承認に関する現地テスト、GMP、およびその他の必須要件を、結果重視で準拠した方法でサポートする。
- 日本国内のクライアントに対する規制プロジェクト、プログラム、およびソリューションの提供を担当する。
- 関連するすべての規制と基準への準拠を確保しながら、顧客中心のアプローチを維持する。
- 医療機器/SaMD/QMS/IVD および複合製品(該当する場合)、PMDA コンサルティング、および配信とコンサルティングの必須監査(ある場合)に関する主題専門家として、日本に対する規制責任を負います。
- 国内の規制における重要な変化に対応し、その影響を関係者間で適切に伝達することにより、地域/地方の規制情報を提供および対応します。
- 規制業務部門内でプロセス改善の機会を特定し、日本での規制活動の管理における効率性と有効性を高めます。
- 国内の競合他社情報を獲得する。  
例: 国内のプロバイダーの競争(コスト比較、スキルセット、専門性、履歴)。
- 社内チームのマネジメント  
L社内チームメンバー、特にインド人リソースに適切なトレーニングを提供し、英語での文書の作成や準備など、作業の少なくとも50%を処理できるようにします。

L必要な文書が現地語(日本語)に適切に翻訳されていることを確認します。このためには、検証済みのソフトウェアを使用するか、インドで翻訳の専任担当者を配置するかいずれかの方法で、適切な翻訳プロセスを設定します。

L作成されたすべての文書のSMEおよびレビュー担当者として行動し、日本の規制当局に提出して、承認されるまでフォローアップを行います。

- 必要に応じて、ビジネスリーダーと協力して、プロジェクト評価、ソリューション、実践、マーケティング、販売中にクロスファンクショナルチームをサポートし、ビジネス目標を達成します。

## Required Skills

## 応募必要条件

- 日本語流暢レベル、英語ビジネスレベル以上
- 医療機器の薬事業務経験者 10年以上

## Company Description