



【時給2000円】PV業務でグローバル治験の安全性情報業務

Job Information

Recruiter

[en world Japan K.K](#)

Job ID

1491733

Industry

Contract Research Organization

Job Type

Contract

Location

Tokyo - 23 Wards

Salary

Based on hourly rate

Hourly Rate

2,000円 + 交通費

Work Hours

9:00-18:00

Refreshed

November 6th, 2024 01:00

General Requirements

Minimum Experience Level

Over 1 year

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

【業界】CRO（医薬品開発業務委託機関）

【規模】1,000名

【ポジション】Safety Specialist（安全性情報評価業務担当者）

【雇用形態】派遣社員 3か月更新

【募集背景】増員

【就業開始時期】即日

【業務範囲】

- 1 PV業務で、グローバル治験の安全性情報業務のリードおよび管理
- 2 治験薬・市販薬の安全性情報管理業務
 - 安全性情報（グローバル、ローカル案件）の評価
 - 安全性情報の入力、当局報告書（案）の作成
 - PV関連ドキュメントの作成
- 3 クライアント対応
- 4 プロジェクトメンバーのサポート

【勤務時間】 9:00-18:00

最寄りの駅：

【東京オフィス】

東京メトロ日比谷線「築地」駅から徒歩約7分

東京メトロ有楽町線「新富町」駅から徒歩約8分

都営大江戸線「月島」駅から徒歩約11分

JR京葉線「八丁堀」駅から徒歩約14分

【時給】 2,000円＋交通費

Required Skills

【必須（MUST）】

PV業務経験（3年以上が望ましい）

国内外の医薬品（治験薬、市販薬）に関する安全性情報（副作用情報）の受付、トリアージ、入力、QC、厚生労働省（PMDA）への副作用報告書etc. PV業務の一連の流れを理解しており、メンバーへのコーチングができる

英語業務経験

ICSRハンドリングの実務経験（入力・評価・翻訳・QCの業務・伝送等）の経験

ワード、エクセル、Outlookの基礎的なスキル

【歓迎（WANT）】

薬剤師、看護師などコメディカルの経験者であれば尚良

医療機器の不具合報告の経験者

Company Description