



成田工場 品質保証担当者/Specialist Quality Assurance

募集職種

採用企業名

武田薬品工業株式会社

支社・支店

成田工場

求人ID

1296513

業種

医薬品

雇用形態

正社員

勤務地

千葉県, 成田市

給与

400万円 ~ 1100万円

更新日

2024年09月02日 05:00

応募必要条件

職務経験

1年以上

キャリアレベル

中途経験者レベル

英語レベル

日常会話レベル

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

日本製薬成田工場は、難病治療に用いる「血漿分画製剤」の生産工場であり、「品質の確保」と「安定的な供給」を最大の使命として、社会貢献性と重要度の高い役割を担っています。生命関連性の高い製剤が主力製品であるため、責任の重さは重大ですが、その分、「いのち」を守る仕事のやりがいと尊さは、何事にも代えがたいものがあります。高い専門性と製造技術を誇る当社において活躍できるフィールドは幅広く、製造や品質管理、製造設備機器の管理・保守等に加えて、品質及び生産性向上のための技術改善検討にも携わることができます。また、「医薬品の製造管理および品質管理に関する基準（GMP）」にかかる管理・監督や新規製造設備の設計・立ち上げ等も担うことができます。

【職務内容】

日本製薬成田工場において、医薬品の品質保証業務における以下業務のうち、複数を担って頂く予定です。

- ・ 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

業務範囲は、日本製薬成田工場の生産部門及び試験部門であり、対象製品は無菌注射剤（血漿分画製剤）です。武田薬品とのグローバル化対応も含まれます。

<応募要件>

【学歴：必須要件】

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、同等の知識・経験・スキルを有する方

【職務経験】

下記業務の分野に関し、知識・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

スキル・資格

【専門性：必要な知識】

- 医薬品の製造等に関する知識
- 薬機法、GQP、GMPなどの規制に関する知識
- データインテグリティに関する知識
- 薬事対応・医薬品申請許可に関する知識
- 当局査察対応の知識（あれば望ましい）

【言語：望ましい要件】

英語力：日常会話レベル。今後、レベルアップさせる意欲のある方。

会社説明

「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。