



【800～1320万円】 Pharmacovigilance Project Manager/ Lifecycle Safe...

安全性情報（臨床開発・製販後GVP）のご経験のある方は歓迎です。

## 募集職種

### 人材紹介会社

株式会社ジェイ エイ シー リクルートメント

### 採用企業名

非公開

### 求人ID

1488016

### 業種

CRO

### 会社の種類

外資系企業

### 雇用形態

正社員

### 勤務地

東京都 23区

### 給与

800万円～1300万円

### 勤務時間

09:00～17:30

### 休日・休暇

【有給休暇】有給休暇は入社時から付与されます 初年度 12日 1か月目から 【休日】完全週休二日制 年末年始 夏季・冬季休暇 ...

### 更新日

2024年09月12日 18:00

## 応募必要条件

### キャリアレベル

中途経験者レベル

### 英語レベル

ビジネス会話レベル

### 日本語レベル

ネイティブ

### 最終学歴

大学卒：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

【求人No NJB1077068】

### ■Purpose

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。

**■Responsibilities**

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。

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。

国内外とのステークホルダーとの円滑な関係性を構築し、業務遂行する。

---

**スキル・資格****■Required Knowledge Skills and Abilities**

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。

**Requirements****■Essential**

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

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）の経験

**■Nice to have**

2年以上のプロジェクトマネジメント経験

2 years' project management experience in Contract Research Organizations or Pharmaceutical companies

---

**会社説明**

ご紹介時にご案内いたします