



【時給2000円】PV業務でグローバル治験の安全性情報業務

#### 募集職種

##### 人材紹介会社

エンワールド・ジャパン株式会社

##### 求人ID

1491733

##### 業種

CRO

##### 雇用形態

契約

##### 勤務地

東京都 23区

##### 給与

時給制

##### 時給

2,000円 + 交通費

##### 勤務時間

9:00-18:00

##### 更新日

2024年09月25日 07:00

#### 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

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

【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

## スキル・資格

【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

## 会社説明