



## 【開発QA部】 開発段階の品質保証業務担当者

沢井製薬株式会社での募集です。 メディカルGQP・GMP・品質保証・品質管理の...

### 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

沢井製薬株式会社

#### 求人ID

1498119

#### 業種

医薬品

#### 雇用形態

正社員

#### 勤務地

大阪府

#### 給与

550万円～700万円

#### 勤務時間

08:40～17:20

#### 休日・休暇

【有給休暇】 【有給休暇】 初回の年次有給休暇は、入社から3ヶ月経過後に以下の日数を付与しその後は規程による。  
※1/1～6/3...

#### 更新日

2024年10月10日 14:43

### 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 NJB2257094】

研究開発段階の品質保証業務全般

開発品の治験薬GMP管理

開発センターのハード・ソフトのGMP管理

開発品の申請資料の信頼性保証

開発品の原料・資材などのサプライヤー管理と評価（監査を含む）

製造や試験の委託先評価（監査を含む）

開発品の臨床試験のGCP管理（品質保証、監査を含む）

---

## スキル・資格

### 【必須】

- ・ プロセス化学の知識・経験もしくは製剤の製造経験（3年以上）がある方
- ・ 品質保証業務に興味がある方
- ・ GMPの知識がある方
- ・ 英語の文献が読める方
- ・ メールや会話により業務に支障なく英語でコミュニケーションが取れる方

### 【歓迎】

- ・ QAまたはGQPの実務経験
- ・ 治験薬用原薬または治験薬（製剤）の製造経験
- ・ 国内外の監査または査察の受審経験
- ・ 原薬または製剤工場での実務経験

### 【その他要件】

過去3年以内に弊社へ応募していない方  
非喫煙者の方（もしくは入社と同時に禁煙宣言をし、実行できる方）

---

## 会社説明

医薬品の製造販売及び輸出入