



【800～1200万円】 Manager of Drug Safety

ICONクリニカルリサーチ合同会社での募集です。 安全性情報（臨床開発・製販後...

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

ICONクリニカルリサーチ合同会社

求人ID

1500268

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～1200万円

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 入社7ヶ月目には最低10日以上 【休日】完全週休二日制 【休日】：土曜、日曜、祝...

更新日

2024年10月24日 14:32

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 NJB2085510】

ファーマコビジランス部門・PMSチームにて、安全性個別症例評価プロセス一連の業務を担うチームの管理職ポジションです。

下記のような業務を想定しております。

・プロジェクト業務が適切に行われていること、チームのパフォーマンス（品質、効率）等を管理する。安全性データベース

ス及び業務に必要なシステムの運用を理解し、チームメンバーを指導する。

- ・ GVP、SOP を遵守した安全性個別症例評価業務に精通し、メンバーを指導する。
- ・ 業務プロセス等に影響を与える問題への対処や改善点を把握し、チーム内外での意見をとりまとめて改善を遂行する。
- ・ 規制当局による適合性書面調査、クライアント監査等の準備、対応に協力する。
- ・ プロジェクトのチーム責任者として、社内およびクライアントとのコミュニケーションを取る。ビジネス会議等への参加、プレゼンテーション含む。
- ・ チームメンバーの人事管理（工数、年間目標設定、人事考課等）
- ・ メンバーの育成、指導、派遣社員の管理、採用活動等

スキル・資格

【必須（MUST）】

・ 医薬品業界ファーマコビジランス業務経験（3年以上）と、関連する規制（GVP、GPSP、GCP）、システム等の専門的知識

- ・ 関連する業務のチームリード、メンバーの育成指導、派遣社員の管理等のマネジャー経験
- ・ 組織におけるチーム管理者として自ら適切に判断できる自立性と適切な判断力
- ・ 英語で記載された業務手順書（SOP）や英語文献等の読解、メールコミュニケーション・プレゼンテーション資料作成・文書作成等ができる英語力
- ・ 大学卒（同等の学歴または業界経験値）

【歓迎（WANT）】

- ・ 大学卒（医薬、獣医、農学、生命科学等の学部学科）、または医療系（薬剤師・看護師、臨床検査技師等）の資格保有者
- ・ TOEIC 730 点（目安）、もしくは英語での会議参加、ディスカッションができる英語スキル

会社説明

1. 医薬品、医療機器、再生医療等製品、ワクチン等にかかる臨床開発、市販直後調査、製造販売後調査、臨床研究等の受託事業
2. 労働者派遣事業