



【時給2000円】 【大阪】 Safety Specialist（安全性情報評価業務担当者）

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

1523658

業種

福祉・介護

会社の種類

大手企業 (300名を超える従業員数)

雇用形態

派遣

勤務地

大阪府

給与

時給制

時給

2,000円＋交通費

勤務時間

9:00-18:00

更新日

2025年02月25日 12:00

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

【仕事内容】

- 1 PV業務にてグローバル治験の安全性情報業務
- 2 治験薬・市販薬の安全性情報管理業
-安全性情報のトリアージ、入力、QC、当局報告書（案）の作成
-治験実施施設への安全性情報提供関連業務（ラインリスト作成）
-翻訳業務
- 3 プロジェクトメンバーのサポート

【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

【勤務時間】 9:00-18:00

【時給】 2,000円+交通費

【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

スキル・資格

【必須（MUST）】

- ・ PV業務経験（3年以上が望ましいが、データ入力、QC業務に熟練していれば年数は問わない）
 - ・ 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、自立してProactiveに業務を遂行ができる
 - ・ 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
-

会社説明