



## Senior Specialist Quality Assurance

外資系大手ライフサイエンス企業での募集です。メディカルGQP・GMP・品質保...

### 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

外資系大手ライフサイエンス企業

#### 求人ID

1525112

#### 業種

医薬品

#### 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

550万円 ~ 850万円

#### 勤務時間

09:00 ~ 17:45

#### 休日・休暇

【有給休暇】有給休暇は入社後4ヶ月目から付与されます 初年度 10日 4ヶ月目から 【休日】土日 祝日 夏季休暇 年末年始 ...

#### 更新日

2025年04月03日 12:01

### 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 NJB2284786】

- ・ Assisting in maintaining the QMS on site implementing local solutions where required
- ・ Work with Quality Systems such as Document Control
- ・ Work within Global eQMS and eDMS/eTMS systems
- ・ Provide support for internal external (regulatory/Notified Body) and supplier audits
- ・ Lease with Global CAPA team to provide responses to customers of MDx products

- Actively participate as a member of the QA team on site in partnership with both the Site Head and Global QA Sr. Director
  - Lead local project implementations and/or be part of larger project teams
  - Holding a Pharmacist license would be advantageous but not necessary
  - Work with the Warehouse/3PL team on a daily basis to ensure smooth running of activities (including release of product and re labelling)
- 

## スキル・資格

### ■必須要件

- 5 years experience in Quality Affairs preferably in a regulated IVD/MD company
- Experience in a position in an International Organisation
- Experience in assisting in audits with Competent Authority/Notified Body Audits
- Good spoken and written English ability
- Holder of Pharmaceutical license would be a bonus

### ■歓迎要件

- Pharmacist license
- 

## 会社説明

ご紹介時にご案内いたします