

ポジションタイトル 自動割り当て求人情報 ID 国 勤務地 更新日

【生産部門】 サイエンスエンジニアリング 86072BR 日本国 篠山 05-9月-2011

【生産部門】 生産物流推進/ 購買 78106BR 日本国 篠山 03-8月-2011

【生産部門】 品質保証 68453BR 日本 篠山 27-7月-2011

【生産部門】 品質保証部 (東京) 85115BR 日本 東京 27-7月-2011

【営業/マーケティング】 循環器・代謝領域 プロダクトマネージャー (医薬品事業本部 マーケティング) 68377BR 日本 東京 26-7月-2011

【SCA 本部】 スペシャルティ領域部 リエゾングループ (中枢神経・呼吸器) 76637BR
日本 東京 30-6月-2011

自動割り当て求人 情報 ID	86072BR
ポジションタイトル	【生産部門】サイトエンジニアリング
国	日本国
勤務地	篠山
部門名	Pharma
会社区分	ノバルティス ファーマ(株)
職務内容	<ul style="list-style-type: none"> ・医薬品の製剤/包装工場の構造設備(製造機器/設備及び施設)の中長期計画立案と実行 λ新規構造設備導入(更新)のプロジェクトマネジメント λ新規構造設備導入(更新)及び変更時の適格性評価 λ構造設備の維持管理業務のリード λ親会社(欧州系)のエンジニアリング部門との連携及び協調
応募資格	<p>【応募要件】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・理工系(機械、電気/電子など)の大卒以上 λ製薬工場構造設備のプロジェクトにおける技術者としての経験(3年以上) λ建築、製造設備、ユーティリティー、空調設備、電気設備、物流設備などで技術者としての経験 λ医薬品製剤/包装プロセス並びに GMP 知識を有すること λ英語力(TOEIC 700 点以上) λAutoCad が扱えること ・MS project <p>【コンピテンシーレベル】</p> <p>設計/施工業者や関連部門をまとめ、プロジェクトを予定通りに推進し目標を達成するための</p> <ul style="list-style-type: none"> ・リーダーシップ(設計・施工業者や関連部門のリード力) ・エンパワーメント(関係者を有効に巻き込み潜在能力を引き出す力) ・協働(チームスピリットを向上させシナジーを生み出す力) ・オープンコミュニケーション(議論による課題解決力)

自動割り当て求人 情報 ID	78106BR
ポジションタイトル	【生産部門】生産物流推進/ 購買
国	日本国
勤務地	篠山
部門名	Pharma
会社区分	ノバルティス ファーマ(株)
職務内容	<ul style="list-style-type: none"> ・販売計画、及びそれらに対する製品供給計画に合致した生産計画の立案と遂行 ・生産計画に基づいた原料・資材の購買計画の立案と購買申請の作成 ・原材料、中間製品の在庫レベルを CSR を遵守しながら設定された在庫レベルでコントロール ・製造指図の指図発行から製造部照査までのプロセス管理 ・材料・資材の変更時に関連部署との連絡を密にとり、変更管理のコントロールを行う ・日程計画に基づき、効率的で精度の高い生産を遂行するためのリソース計画の立案実施 ・生産管理関連指標のモニター ・6S 活動の率先垂範 ・継続的な安全活動、改善活動(IQP、I-ing、ハニカム活動等)の実施
応募資格	<p>【応募要件】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・海外との英語によるコミュニケーションができる(目安:TOEIC700 点以上) ・生産管理(MPS/MRP) & 物流管理の基礎知識がある ・製剤・包装工程に関する全般的な基礎知識を持つ ・サプライチェーンに関する IT 関連ツールの基礎知識(SAP-R3、BW、オフィスツール)を持つ ・保管・輸送に関する専門用語の基礎知識、物の流れ、情報フローの概念を持つ ・在庫管理の原理の基礎知識を持つ ・購買関連知識の基礎知識がある <p>【その他望ましい知識・経験等】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・GMP、薬事法の基礎知識がある ・危険物、劇薬・毒薬、向精神薬の管理に関する基礎知識がある ・ISO14001、OHSAS18001 の概要の理解がある

自動割り当て求人

68453BR

情報 ID

ポジションタイトル 【生産部門】 品質保証

国 日本

勤務地 篠山

部門名 Pharma

会社区分 ノバルティス ファーマ(株)

職務内容

<一般スタッフ>

医薬品製造に関わる品質保証業務

- ・製剤試験(出荷判定、安定性、分析法バリデーション、試験法技術移管等)
- ・逸脱管理
- ・製造方法・規格等の変更管理
- ・文書管理(製品標準書、品質管理基準書、業務手順書等の作成・管理)

<管理職>

1)GMP 関連業務(国内外の製造所の管理)

- ・製品の製造所出荷可否判定
- ・逸脱管理、CAPA
- ・製造方法、試験法、規格等の変更管理
- ・製造所との取り決めの締結及び更新
- ・製造所等への GMP 査察
- ・文書管理(製品標準書・品質管理基準書等)

2)工場薬事関連業務

- ・一変申請、軽微変更届時の製造方法、試験法、規格等の作成

勤務地:篠山工場(兵庫県篠山市)

給与:当社規定により優遇

諸手当:通勤手当、世帯手当(住宅、家族)

昇給:年1回

賞与:年3回(6月、12月、3月)

年金:企業年金、財形貯蓄制度、福利厚生援助金、退職金、社会保険完備(自社健保)

育児休暇等:産前・産後時間短縮勤務、育児休職、ベビーシッター補助、ボランティア休暇、介護休業

休日:年間休日 126日(2010年度)、完全週休2日制(土・日)、祝日、ゴールデンウィーク(4/29～)、夏季、年末年始(12/29～1/4)

休暇:年次有給休暇(年間20日)、病欠休暇(年間20日)、慶弔休暇等

なお、ご提供いただいた個人情報は、採否の検討及び決定のみに使用いたします。

応募資格

<一般スタッフ>

- ・薬学・化学・農学・理学系の大学卒以上
 - ・製薬企業などで品質管理・品質保証の経験をお持ちの方
 - ・品質保証関連の文書(英語・日本語)が読みこなせる方(TOEIC650点程度の英語力)
 - ・GMP(医薬品の製造および品質管理に関する基準)に添った品質管理経験をお持ちの方
 - ・日本薬局方、GMPの知識がある方
 - ・以下経験があれば望ましい
- ①原料・製剤の機器分析の経験
 - ②不具合があった際の検証、対応、プロセスの改善提案経験
 - ③安定性試験や分析方法のバリデーションの経験

<管理職>

- ・薬学・化学・農学・理学系の大学卒以上
- ・製薬会社での品質管理・品質保証・製造管理の経験が豊富な方
- ・薬事法、日本薬局方、GMP、GLPの知識が豊富な方
- ・GMPにそった品質保証経験が豊富(5年以上あれば望ましい)な方
- ・チームマネジメント経験のある方
- ・GMP、またはGQP業務の経験、査察実施、対応経験が豊富な方
- ・品質保証関連の文書(英語・日本語)が読みこなせる(TOEIC700以上)方

自動割り当て求人
情報 ID 85115BR

ポジションタイトル 【生産部門】品質保証部(東京)

国 日本

勤務地 東京

部門名 Pharma

会社区分 ノバルティス ファーマ(株)

職務内容 以下の業務を主体性を持って遂行する。

1)GQP 関連業務(国内外の製造所の管理)

- ・市場への製品の出荷可否判定
- ・逸脱管理
- ・製造方法・規格等の変更管理
- ・製造所との取り決めの締結及び更新
- ・製造所等への GMP 査察
- ・文書管理(製品標準書、品質管理基準書、業務手順書等の作成・管理)

2)外国製造所の認定および GMP 適合性調査

- ・外国製造所の認定のための資料入手及び確認
- ・製造所等の適合性調査のための資料入手及び確認、適合性調査

応募資格 【応募要件】

- ・主任・係長クラス(非管理職)、あるいは初級管理職
- ・効果的な交渉力及び大きな影響力を有し、他社における是正措置、改善を推進したり、海外との取決めを締結することができる
- ・優れた分析力を有し、査察において問題、リスク、改善点を正確に把握することができる。
- ・正確かつ効率的な業務遂行能力及びタイムマネジメント能力を有し、多忙な中でも確実に業務を遂行することができる。
- ・高いコミュニケーション能力を有し、社内及び社外関係者とともに的確にプロジェクトを推進することができる。
- ・チームをまとめ、プロジェクトの進捗管理を適切に行って、チームとしての成果を上げる行動ができる。
- ・学習意欲が高く、自らのみならず、チームのレベルアップを図ることができる。
- ・査察報告書(英語)を作成することが出来る

・英語の書類、文書を理解できる。さらに、メール、オーラルにおいても、英語で適切なコミュニケーションができる。

・TOEIC800 点以上が望ましい。それ以下の場合は短期間でそのレベルに達することができる方。現状で 730 点以上は必須

・薬学・化学・農学・理学系の大学卒以上

・製薬企業で品質管理・品質保証の経験を3年以上

・GMP の知識

【その他望ましい知識・経験等】

・以下経験があれば望ましい

①原料・製剤の機器分析の経験

②製造において不具合があった際の検証、対応、プロセスの改善提案経験

③安定性試験や分析法バリデーションの経験

・日本薬局方に関する知識があれば望ましい

・GQP 業務の経験、査察実施経験が 1 年以上あれば、望ましい

・製造販売承認申請の経験があれば望ましい

自動割り当て求人

情報 ID

68377BR

ポジションタイトル 【営業/マーケティング】 循環器・代謝領域 プロダクトマネージャー（医薬品事業本部 マーケティング）

国

日本

勤務地

東京

部門名

Pharma

会社区分

ノバルティス ファーマ(株)

職務内容

- ・アソシエートプロダクトマネージャーもしくはプロダクトマネージャーとして、担当製品の市場価値および売上の最大化、ライフサイクルマネージメントの実施。
- ・マーケティングプランおよびプロダクトプランの立案および実行
- ・プロモーションマテリアルの策定
- ・全国講演会、研究会の立案・企画・実行
- ・疾患啓蒙活動の立案・企画・実行
- ・KOL Development、マネジメント
- ・営業担当者への学術情報の提供ならびに製品教育

勤務地: 本社(東京)

給与: 当社規定により優遇

諸手当: 通勤手当、世帯手当(住宅、家族)

昇給: 年 1 回

賞与: 年 3 回(6 月、12 月、3 月)

年金: 企業年金、財形貯蓄制度、福利厚生援助金、退職金、社会保険完備(自社健保)

育児休暇等: 産前・産後時間短縮勤務、育児休職、ベビーシッター補助、ボランティア休暇、介護休業

休日: 年間休日 126 日(2010 年度)、完全週休 2 日制(土・日)、祝日、ゴールデンウィーク(4/29~)、夏季、年末年始(12/29~1/4)

休暇: 年次有給休暇(年間 20 日)、病気休暇(年間 20 日)、慶弔休暇等

なお、ご提供いただいた個人情報は、採否の検討及び決定のみに使用いたします。

応募資格

- ・製薬業界でマーケティング業務経験がある方

・循環器・代謝領域経験者

・糖尿病領域経験者

・要英語力(中級程度(TOEIC750 点以上))

・高いコミュニケーション、プレゼンテーション能力

・マーケティング経験 3 年以上

*ご応募いただく際、『英文レジュメ』も作成・送付願います

自動割り当て求人

76637BR

情報 ID

ポジションタイトル 【SCA 本部】スペシャリティ領域部 リエゾングループ(中枢神経・呼吸器)

国 日本

勤務地 東京

部門名 Pharma

会社区分 ノバルティス ファーマ(株)

職務内容

- ・製品価値最大化のための KOL 訪問によるサイエンス討議を実施する
- ・研究会の企画、実施
- ・学会等におけるサイエンス情報の収集と他部門への情報共有
- ・サイエンス観点から Marketing、Sales をサポート

勤務地: 東京、仙台、大阪、福岡

給与: 当社規定により優遇

諸手当: 通勤手当、世帯手当(住宅、家族)

昇給: 年 1 回

賞与: 年 3 回(6 月、12 月、3 月)

年金: 企業年金、財形貯蓄制度、福利厚生援助金、退職金、社会保険完備(自社健保)

育児休暇等: 産前・産後時間短縮勤務、育児休暇、ベビーシッター補助、ボランティア休暇、介護休業

休日: 年間休日 126 日(2010 年度)、完全週休 2 日制(土・日)、祝日、ゴールデンウィーク(4/29~)、夏季、年末年始(12/29~1/4)

休暇: 年次有給休暇(年間 20 日)、病気休暇(年間 20 日)、慶弔休暇等

なお、ご提供いただいた個人情報は、採否の検討及び決定のみに使用いたします。

応募資格

- ・MR 又は臨床開発関連職種の経験者
- ・中枢神経全般の専門知識(特にアルツハイマー病)又は呼吸器全般の専門知識(特に COPD)
- ・説得力、交渉力など高いコミュニケーション能力
- ・国内外の学術文献を理解できる程度の専門知識と英語力
- ・薬学又はバイオ系の修士