



## 【京都】医薬品分析の委託試験のプロジェクト管理担当者～ユーロフィングループ～

ユーロフィン分析科学研究所株式会社での募集です。 メディカルGQP・GMP・品...

### Job Information

#### Recruiter

JAC Recruitment Co., Ltd.

#### Hiring Company

ユーロフィン分析科学研究所株式会社

#### Job ID

1574281

#### Industry

Pharmaceutical

#### Company Type

International Company

#### Job Type

Permanent Full-time

#### Location

Kyoto Prefecture

#### Salary

5 million yen ~ 8 million yen

#### Work Hours

08:30 ~ 17:10

#### Holidays

【有給休暇】■年次有給休暇：入社直後に1～15日を付与（入社初年度は、入社月により入社直後の付与日数が異なるが、入社半年時点で...

#### Refreshed

January 22nd, 2026 15:21

### General Requirements

#### Career Level

Mid Career

#### Minimum English Level

Business Level

#### Minimum Japanese Level

Native

#### Minimum Education Level

Technical/Vocational College

#### Visa Status

Permission to work in Japan required

### Job Description

【求人No NJB2149356】

#### ■担当業務

主に医療用医薬品（低分子/バイオ医薬品の原薬・製剤）の分析に関するお客様からの発注内容に基づき、窓口として社内外の業務調整を行います。また、営業をサポートして発注前の依頼内容の相談にも対応します。

◎職務詳細

- ・顧客との打ち合わせ、問い合わせ対応（Web会議、対面会議、電子メール、電話対応など）
  - ・試験に必要な書類の作成（品質（出荷、受入）試験の成績書，安定性試験
  - ・開発試験法・分析法バリデーションの計画書/報告書、社内への指図書）
  - ・試験担当部門との業務調整
  - ・受託試験の進捗把握・管理
- 

## Required Skills

■必須条件：医薬品に関する下記２項目につき、実務経験5年以上

１．CMC分析分野での経験（下記のいずれか）

＊試験法開発、規格及び試験方法の設定

＊分析法バリデーション・安定性試験の計画書・報告書作成

＊GMP下での品質（出荷・受入）試験

２．CMC関連業務における社内外関係者との折衝、調整、およびプロジェクトマネジメント

■歓迎条件

・治験薬GMP環境下での業務（リーダー）経験

・薬事分野の申請資料作成経験（治験届，IND IMPD CTDや当局相談資料など）

---

## Company Description

■医薬品の分析（治験薬及び製品の原料・原薬・製剤） ■研究業務支援 ■臨床試験支援（治験薬関連試験検査） ■生産業務支援  
■医薬品の申請業務支援