



## 【1000～1500万円】 Senior Manager Regulatory Affairs

外資ライフサイエンスメーカーでの募集です。薬事申請のご経験のある方は歓迎です。

### Job Information

**Recruiter**

JAC Recruitment Co., Ltd.

**Hiring Company**

外資ライフサイエンスメーカー

**Job ID**

1587040

**Industry**

Medical Device

**Company Type**

International Company

**Job Type**

Permanent Full-time

**Location**

Tokyo - 23 Wards

**Salary**

10 million yen ~ 15 million yen

**Work Hours**

09:00 ~ 17:30

**Holidays**

詳細は求人ご紹介時にご案内いたします。

**Refreshed**

April 16th, 2026 16:40

### General Requirements

**Career Level**

Mid Career

**Minimum English Level**

Business Level

**Minimum Japanese Level**

Native

**Minimum Education Level**

Bachelor's Degree

**Visa Status**

Permission to work in Japan required

### Job Description

【求人No NJB2352141】

1. ポジション概要（この職務の目的および基本的な目標）：  
薬事担当シニアマネージャーは、ライフサイエンス部門の薬事機能を統括。体外診断用医薬品（IVD）関連規制を含む、国内外の規制へのコンプライアンスを確保するための薬事戦略の策定と実行を担当します。
2. 主な職務内容（このポジションが担う業務および成果責任）  
・ バイオサイエンスおよび診断ソリューション製品に関するグローバルおよびローカルの要件に準拠した薬事戦略を策定・

実施する。

- ・ 関係規制当局への製品の適時登録および承認を確実に取得する。
- ・ PMDA（医薬品医療機器総合機構）およびMHLW（厚生労働省）との主要な連絡担当者として、良好な関係を構築・維持し、薬事承認取得を促進する。
- ・ 薬事専門家チームを率いて管理し、指導、業績評価、キャリア開発を行う。
- ・ 事業目標達成を支援するため、研究開発、品質管理、マーケティング、営業などのグローバルおよびローカルチームと部門横断的に連携する。
- ・ 規制の変更を監視し、ビジネスへの影響を評価する。
- ・ 規制要件および申請戦略に関する戦略的な情報提供と技術的ガイダンスを提供する。
- ・ 規制申請に必要な、品質、前臨床、および臨床文書の受理可能性を評価する。
- ・ プロセスを簡素化し、生産性を最適化する。適切な標準業務手順書（SOP）およびシステムを開発、導入、管理する。
- ・ 特に世界中のステークホルダーおよび規制当局とのやり取りにおいて、英語と日本語の両方で効果的にコミュニケーションをとる。

---

## Required Skills

学歴およびこれまでの経験（必要な経験年数や経験の種類）

- ・ ライフサイエンス、薬学、または関連分野の学士号（上級学位が望ましい）。
- ・ IVDを含む医療機器または診断業界における8～10年以上の規制関連業務経験。
- ・ チームマネジメントと人材育成における実績のあるリーダーシップ経験。
- ・ 国内および海外の規制要件に関する深い知識。
- ・ 製品開発および承認プロセスにおいて、PMDAおよび厚生労働省との連携経験。
- ・ 優れたコミュニケーション能力、交渉力、ステークホルダーマネジメント能力。
- ・ グローバルチームと効果的に連携し、規制戦略を効果的に伝達するための、書面および口頭での優れた英語コミュニケーション能力。
- ・ 組織変更または事業移行プロジェクトの経験があれば尚可。

---

## Company Description

ご紹介時にご案内いたします