



## 非臨床プロジェクトリーダー

前臨床（薬効薬理・毒性・ADME）のご経験のある方は歓迎です。

### Job Information

**Recruiter**

JAC Recruitment Co., Ltd.

**Hiring Company**

非公開

**Job ID**

1588229

**Industry**

Pharmaceutical

**Job Type**

Permanent Full-time

**Location**

Tokyo - 23 Wards

**Salary**

6 million yen ~ 10 million yen

**Work Hours**

09:00 ~ 18:00

**Holidays**

詳細は求人ご紹介時にご案内いたします。

**Refreshed**

April 30th, 2026 23:00

### General Requirements

**Career Level**

Mid Career

**Minimum English Level**

Business Level

**Minimum Japanese Level**

Native

**Minimum Education Level**

Post Grad Degree (PHD/MBA etc)

**Visa Status**

Permission to work in Japan required

### Job Description

【求人No NJB2332699】

<仕事内容>

- ・ 医薬品候補化合物から開発化合物の選定、評価
- ・ 非臨床試験の設計、社内外関係者との連携によるプロジェクトの推進
- ・ CRO、CDMOとの交渉および試験委託管理（契約、費用等含む、仕様の調整、進捗確認、品質管理 他）
- ・ アカデミアレベルの研究データの精査
- ・ タイムラインおよび予算の策定・管理
- ・ 薬事文書作成、当局対応
- ・ 事業開発関連業務のサポート

## Required Skills

### ■必須：

製薬企業またはバイオベンチャーにおける非臨床試験

GLPおよびICHガイドラインに関する知識

### ■期待する経験

- ・ 毒性、薬物動態に関し、CROなどを使えばマネジメントはできるというご経験・スキル
- ・ 開発品単位での非臨床開発プロジェクトのマネジメント経験
- ・ アカデミアレベルの研究データの精査から、不足データ（投資家目線、PMDA目線）・実験を特定し、非臨床データパッケージ戦略・計画を立案した経験
- ・ 個々の試験を推進し、データパッケージを構築した経験
- ・ CROのマネジメント経験
- ・ 承認申請、CTD作成への関与経験

### ■歓迎要件

- ・ 中和抗体、核酸医薬関連の研究開発経験
- ・ 規制当局対応や薬事業務の経験（IND申請資料の作成、PMDA・FDA等からの照会事項に対する文書・口頭での対応）

---

## Company Description

ご紹介時にご案内いたします