



【990～1550万円】メディカルサイエンス（医師）/Medical scientist（Medical doctor）

大手日系製薬メーカーでの募集です。臨床開発リーダー・臨床開発プロジェクトマネ...

Job Information

Recruiter

JAC Recruitment Co., Ltd.

Hiring Company

大手日系製薬メーカー

Job ID

1603793

Industry

Pharmaceutical

Job Type

Permanent Full-time

Location

Osaka Prefecture

Salary

9 million yen ~ 15 million yen

Work Hours

09:00 ~ 17:00

Holidays

詳細は求人ご紹介時にご案内いたします。

Refreshed

September 3rd, 2026 22:00

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 NJB2397895】

治験の設計と実施に当たって、医学的、科学的専門知識を提供する。

- ・医学的および科学的専門知識を背景とした臨床的判断に基づき、開発プログラムの開発計画に戦略的提言を行う。
- ・安全管理部と協力して、有害事象の分析と評価を行う。
- ・治験におけるメディカルモニタリング。
- ・申請のための文書の準備の支援とレビュー。
- ・規制当局との会議への出席。
- ・CROマネジメントにおける医学的、科学的観点からの支援。
- ・プロトコル、クリニカルスタディレポートの作成支援。
- ・社内外の科学専門家との関係構築/維持。

- ・ 開発本部メンバーへの基礎的医学知識の共有と教育
- ・ 導入品評価のサポート
- ・ 社内の意思決定機関に対する医学的、科学的な情報の提供

- ・ Providing scientific and medical expertise to the design and implementation of clinical studies
- ・ Providing strategic and operational guidance to teams based on medical and scientific expertise and sound clinical judgment.
- ・ Supporting product development and research programs
- ・ Medical monitoring for clinical studies.
- ・ Assisting in the preparation and review of documents for regulatory reports.
- ・ Present clinical study outcomes and other critical data at various meetings which include but not limited to the PMDA and other regulatory authorities academic conferences and medical congresses.
- ・ Providing medical leadership and scientific guidance to CROs and Regulatory Affairs.
- ・ Co authoring protocols clinical study reports and CTD Sections.
- ・ Developing/maintaining strong relationships with internal and external scientific experts to lead the company's interests from a medical perspective.
- ・ Promoting and participating in a culture of learning and continuous education including remaining current through literature review attendance at medical/scientific meetings etc.
- ・ Providing coaching and subject matter expertise to team members and colleagues.
- ・ Supporting in licensing efforts by providing medical expertise and planning assistance
- ・ Evaluating pipeline products to give input to decisions based on solid assessment of potential for development and resource needs.

Required Skills

【必須要件】

- ・ 医師免許
- ・ 医師として5年以上の臨床経験
- ・ 高いリーダーシップやコミュニケーション力を有する方
- ・ グローバルとのコミュニケーション力を有する方（TOEIC 800 以上または同等）

【望ましい要件】

- ・ 内科、およびShionogiの戦略的重点分野における臨床経験、専門医資格は優遇
- ・ 博士号保持者は優遇
- ・ 製薬会社での勤務経験、治験責任医師としての経験は優遇

【Essential criteria】

- ・ License of a Medical Doctor
- ・ At least 5 years of experience in clinical practice as a medical doctor.
- ・ Strong leadership influence interpersonal skills and excellent communication skills
- ・ Excellent English communication skill（over 800 in TOEIC or equivalent）

【Desirable criteria】

- ・ Speciality and clinical experience in internal medicine and/or the areas of strategic focus of Shionogi including infectious diseases is a plus.
- ・ A Ph.D. degree is a plus
- ・ Experience in clinical research as investigator in clinical trials or as medical expert/medical monitor in a pharmaceutical company or a CRO is a plus.

◇得られるスキル（Skills that can be developed）

医薬品開発における開発計画策定に関するスキル

- ・ 治験関連文書に関する知識
- ・ 治験における医学的観点からのモニタリングスキル
- ・ 新薬の承認申請に関する文書に関する知識
- ・ 社内外の医科学専門家とのネットワーク

- ・ Skills to create global development plans for new drugs
- ・ Knowledge in clinical trial documents
- ・ Medical monitoring skills in clinical trials
- ・ Knowledge in documents related with new drug applications
- ・ Building up newworks of external medical experts

Company Description

ご紹介時にご案内いたします