



非臨床薬物動態研究員

Meiji Seika ファルマ株式会社での募集です。 創薬・テクニシャンのご...

Job Information

Recruiter

JAC Recruitment Co., Ltd.

Hiring Company

Meiji Seika ファルマ株式会社

Job ID

1604222

Industry

Pharmaceutical

Job Type

Permanent Full-time

Location

Tokyo - 23 Wards

Salary

6 million yen ~ 9 million yen

Work Hours

09:00 ~ 17:40

Holidays

【有給休暇】初年度 11日 1か月目から 【休日】完全週休二日制 土 日 祝日 夏季休暇 年末年始 ※有給休暇：初年度は入社日...

Refreshed

September 3rd, 2026 03:00

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 NJB2397317】

医薬研究部門の研究者として、医薬品の非臨床薬物動態研究をご担当いただきます。

主要な業務内容としては、

- ・ バイオ医薬品の分析系構築及び測定
- ・ モデル&シミュレーション (M&S) を用いた薬物動態解析
- ・ 低分子及びバイオ医薬品の創薬及び承認申請に必要な薬物動態試験に関するCROへの委託業務の管理
 - 委託先との折衝 (試験の進捗管理、計画書案・報告書案の検討、データ調査等)
- ・ 非臨床薬物動態に関する申請資料の作成と当局審査に対する対応
 - 試験成績をもとに、国内外での臨床試験実施に必要な治験薬概要書や製造販売承認申請資料 (CTD) 作成

Required Skills

- ・製薬会社もしくは医薬品開発業務受託機関において、薬物動態研究及び薬物濃度分析、並びにM&Sを用いた薬物動態解析について5年以上の実務経験があり、特にバイオ医薬品又はmRNAの薬物動態及び薬物濃度分析の専門的な知識を有すること。
 - ・多数の顧客（海外CROを含む）とのやり取りや多彩な業務内容を効率的に遂行する業務マネジメントを積極的に行えること。
 - ・非臨床薬物動態試験計画書及び報告書の作成経験・承認申請及び治験実施に関連する文書（治験薬概要書、CTD等）の作成経験があることが望ましい。また、関連するガイドライン等を十分理解していること。
 - ・プロジェクトを推進する中で生じる様々な課題に対して、組織・チームの中で意見及びアイデアを積極的に発信することができ、友好的で建設的なコミュニケーションが図れること及び同僚・部下の指導・育成をマネジメントできること。
-

Company Description

■医療用医薬品事業