



Regulatory Affairs Consultant / 開発薬事コンサルタント

パレクセル・インターナショナル株式会社での募集です。薬事申請のご経験のある方...

Job Information

Recruiter

JAC Recruitment Co., Ltd.

Hiring Company

パレクセル・インターナショナル株式会社

Job ID

1606463

Industry

Contract Research Organization

Company Type

International Company

Job Type

Permanent Full-time

Location

Tokyo - 23 Wards

Salary

6 million yen ~ 13 million yen

Work Hours

09:00 ~ 17:45

Holidays

【有給休暇】初年度最大10日 1か月目から 【休日】完全週休二日制 土 日 祝日 GW 夏季休暇 年末年始

Refreshed

August 20th, 2026 17:00

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 NJB2368859】

- ・プロジェクトリーダーの指示のもと、Gap分析レポート作成、開発戦略策定、PMDA相談資料、申請資料等の作成を行う
- ・必要に応じて、クライアントと協働し、規制当局との交渉を実施する
- ・日本国内における医薬品開発ならびに薬事申請を、社内の業務手順を遵守し、高い品質をもって推進する

(業務内容)

- ・薬剤開発における既存成績並びに情報の分析並びに評価

- ・日本での臨床開発計画をクライアントと協働し、策定する
 - ・日本の薬事規制に関する社内外からの問い合わせに対し回答及び助言を行う
 - ・国内治験管理人として臨床試験を監督し、適宜助言を行う
 - ・新医薬品の製造販売承認申請に関し、CTD資料作成（添付文書案等のModule1関連の資料作成を含む）を行い、クライアントと協働して、申請後の照会事項対応及びPMDAとの対応支援を実施し、製造販売承認を取得する
 - ・クライアントと協働して、PMDA対面助言を実施、規制当局との折衝を行なう
 - ・薬事規制の調査及びコンサルティング
 - ・医薬品一般的名称（JAN）申請、外国製造業者認定（FMA）等の各種薬事申請の支援（CMC分野のコンサルタント）
-

Required Skills

【必須】医薬品開発薬事における豊富なご経験

Company Description

医薬品開発業務受託機関（CRO: Contract Research Organization）