



グローバル企業・外資×ハイクラス転職
「語学力」を活かす転職なら、JAC Recruitment

【1500～2000万円】Project Leader ・ Synthetic Chemistry / プロジェクトリーダー ...

創業・テクニシャン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

1613096

Industry

Contract Research Organization

Company Type

International Company

Job Type

Permanent Full-time

Location

Kanagawa Prefecture

Salary

15 million yen ~ 20 million yen

Work Hours

08:30 ~ 17:30

Holidays

詳細は求人ご紹介時にご案内いたします。

Refreshed

September 17th, 2026 17:33

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 NJB2408389】

Key Responsibilities

1. Technical Leadership

- Design evaluate and optimize synthetic routes for client projects.
- Provide scientific guidance on reaction mechanisms route selection and troubleshooting.
- Review experimental plans and ensure scientific rigor across project activities.
- Oversee analytical data interpretation (NMR LC MS GC MS HPLC etc.) .

- Support process development scale up and technology transfer when required.
- 2. Project Management
 - Lead multiple chemistry projects simultaneously ensuring on time and high quality delivery.
 - Define project scope milestones timelines and resource allocation.
 - Identify project risks and implement mitigation strategies.
 - Manage scope changes and communicate impacts to internal teams and clients.
 - Work effectively within FTE/FFS project models.
- 3. Client Communication Stakeholder Management
 - Serve as the primary point of contact for global pharmaceutical clients.
 - Provide clear and timely technical updates reports and presentations.
 - Facilitate milestone meetings and technical discussions with clients.
 - Build and maintain strong trust based client relationships.
 - Adapt communication style to diverse cultural and organizational contexts.
- 4. Team Leadership People Development
 - Lead and mentor a team of chemists with varying experience levels.
 - Assign tasks review results and ensure adherence to scientific and operational standards.
 - Foster a culture of safety quality and continuous improvement.
 - Coordinate effectively with cross functional teams (analytical process QA procurement etc.) .
- 5. Operational Excellence
 - Ensure accurate complete and audit ready project documentation.
 - Maintain compliance with EHS IP protection and data integrity requirements.
 - Identify workflow inefficiencies and drive process improvements.
 - Support laboratory equipment upgrades workflow optimization and digitalization initiatives.
- 6. Problem Solving Decision Making
 - Analyze complex technical and operational issues and make timely decisions.
 - Apply structured problem solving and data driven decision making.
 - Balance scientific rigor with project timelines and client expectations.
- 7. Business Commercial Awareness
 - Understand CRO business models cost structures and profitability drivers.
 - Support proposal development project scoping and client negotiations.
 - Stay informed about market trends emerging technologies and competitive landscape.
 - Align project execution with broader business strategy.

主な業務内容

1. 技術リーダーシップ
 - 顧客プロジェクトにおける合成ルートの設計、評価および最適化
 - 反応機構の考察、合成経路の選定、トラブルシューティングに関する科学的助言
 - 実験計画書のレビューおよび科学的妥当性の担保
 - NMR、LC MS、GC MS、HPLCなどの分析データの解析・評価
 - 必要に応じてプロセス開発、スケールアップ、技術移管を支援
2. プロジェクトマネジメント
 - 複数の化学系プロジェクトを同時にマネジメントし、納期・品質を担保
 - プロジェクト範囲、マイルストーン、スケジュール、リソース配分の策定
 - プロジェクトリスクの特定および対応策の実施
 - スコープ変更の管理と、その影響について社内外関係者へ共有
 - FTE契約およびFFS契約のプロジェクト運営
3. 顧客対応・ステークホルダーマネジメント
 - 製薬企業に対する主要窓口として対応
 - 技術報告書、進捗報告、プレゼンテーションの作成および実施
 - 顧客とのマイルストーン会議や技術ディスカッションの主導
 - 信頼関係に基づいた顧客関係の構築・維持
 - 多様な文化や組織環境に応じたコミュニケーション対応
4. チームマネジメント・人材育成
 - 経験レベルの異なる研究員チームの指導・育成
 - 業務アサイン、成果レビュー、および研究品質の管理
 - 安全、品質、継続的改善を重視する組織風土の醸成
 - 分析、プロセス開発、品質保証、調達などの関連部門との連携
5. オペレーション向上
 - 監査対応可能な水準での文書管理および記録作成
 - EHS（環境・安全衛生）、知的財産保護、データインテグリティ遵守
 - 業務プロセス上の非効率の特定と改善推進
 - 分析機器や研究設備の更新、業務効率化、デジタル化推進の支援
6. 問題解決・意思決定
 - 技術的・運営上の複雑な課題の分析および迅速な意思決定
 - データに基づいた論理的な問題解決の推進
 - 科学的妥当性とプロジェクト納期・顧客要求のバランス調整
7. 事業・商業的視点
 - CROビジネスモデル、原価構造、収益性に関する理解
 - 提案書作成、案件設計、顧客との条件交渉支援
 - 市場動向、最新技術、競合状況の把握
 - プロジェクト遂行と事業戦略との整合性確保・・

Required Skills

Required

- Minimum 8 years of management experience in R D teams at a top 20 Japanese pharmaceutical company or a Big Pharma in Europe or America; experience in both large pharmaceutical companies and CDMOs is preferred.
- PhD in Organic Chemistry or a related field.
- Strong expertise in synthetic organic chemistry and analytical data interpretation.

- Experience leading R D teams through complete projects from process development to scale up production.
- Excellent communication and presentation skills.
- Ability to lead teams and manage multiple projects in a fast paced environment.
- Strong organizational skills independence and problem solving ability.
- Fluent in both Japanese and English (written and spoken) .
- Good understanding of GMP management is required.

Preferred

- Experience in CRO environments especially FTE/FFS project models.
- Experience working with global pharmaceutical clients.

Personal Attributes

- High sense of ownership and accountability.
- Adaptability and resilience in dynamic environments.
- Attention to detail and strong organizational discipline.
- Collaborative mindset and ability to work across cultures and functions.
- Commitment to continuous learning and innovation.

必須要件

- 日本の大手製薬企業（売上上位20社程度）または欧米大手製薬企業における研究開発部門のマネジメント経験8年以上
- 有機化学または関連分野の博士号
- 有機合成化学および分析データ解析に関する高度な専門知識
- プロセス開発からスケールアップ生産まで一貫してプロジェクトを主導した経験
- 優れたコミュニケーション能力およびプレゼンテーション能力
- 複数プロジェクトを並行して推進できるマネジメント能力
- 高い主体性、組織運営能力および課題解決能力
- 日本語・英語ともにビジネスレベル以上（読み書き・会話）
- GMPに関する十分な理解

歓迎要件

- 大手製薬企業とCDMOの両方の経験を有する方歓迎
- CROでの業務経験
- FTE契約またはFFS契約プロジェクトの運営経験
- グローバル製薬企業との協業経験

求める人物像

- 高い当事者意識と責任感を持ち、自律的に行動できる方
- 変化の大きい環境に柔軟かつ前向きに対応できる方
- 細部まで注意を払いながら品質を追求できる方
- 異文化環境や他部門との協働を円滑に推進できる方
- 継続的な学習とイノベーション創出に意欲的な方・・・

Company Description

ご紹介時にご案内いたします