



薬事機能リーダー / Regulatory Leader

中外製薬株式会社での募集です。薬事申請のご経験のある方は歓迎です。

募集職種

人材紹介会社 株式会社ジェイ エイ シー リクルートメント

採用企業名

中外製薬株式会社

求人ID

1550545

業種

医薬品

会社の種類 外資系企業

...

雇用形態 正社員

正江良

勤務地

東京都 23区

給与

700万円~1200万円

勤務時間

 $08:45 \sim 17:30$

休日・休暇

【有給休暇】初年度 18日 1か月目から 【休日】完全週休二日制 年末年始 国民祝日、フレックス休日(年間4日)、年次 有給休暇…

更新日

2025年07月10日 16:00

応募必要条件

キャリアレベル 中途経験者レベル

英語レベル

ビジネス会話レベル

日本語レベル ネイティブ

イイナイノ

最終学歴

大学卒: 学士号

現在のビザ

日本での就労許可が必要です

募集要項

【求人No NJB2057148】 仕事内容: がん、神経、自己免疫等の各疾患領域や新規モダリティの製品開発において: ■開発~市販後における薬事戦略の立案および当局折衝(PMDA/MHLW/FDA/EMA/China/Taiwan/Korea)を行う。 ■機能横断(CMC、非臨床、臨床、安全性)のメンバーで構成される申請・審査対応チームを統括し、国内申請・審査対応 計画の立案・実行を行う。 Description of work:

As for products development in Oncology Neuroscience Immunology and other disease areas and other novel modalities: To provide regulatory strategies and lead negotiation with health authorities

(PMDA/MHLW/FDA/EMA/China/Taiwan/Korea) through development phase to post approval phase;

To establish a filing strategy/plan and implement Japanese NDA filing towards approval by leading NDA filing team consist of related function members (CMC/non clin/Clinical/Safety);

To work and collaborate with Roche global regulatory leader and Chugai affiliates.

【所属部署】 プロジェクトライフサイクルマネジメントユニット(PLU)

スキル・資格

求める経験: 5年以上の薬事経験 ・機能横断のチームでのプロジェクト経験 ・海外薬事対応経験(欧米またはアジア主要国の当局相談/IND/CTA等)があれば尚望ましい 求めるスキル・知識・能力: ・国内の薬事規制、ガイドライン(ICHガイドライン含)に関する知識 ・状況を多面的に分析・評価し、薬事課題・問題点を抽出、解決策やリスク対応策を立案する問題解決力 ・多様なプロジェクトメンバーと関係を構築しチームを運営する能力 ・科学的議論をベースとした交渉力 ・日本語の読解力、文章作成力、論理構築力、コミュニケーション力 求める行動特性: ・チームメンバーと協働しながら目標を達成する ・新しいことに好奇心を持って、吸収しようとする ・困難な状況に置かれても、自らモチベーションを高めて、パッションを持って業務に取り組む 必須資格(TOEICを含む): ・TOEIC 730点以上 Desired experience: · A minimum 5 years regulatory affairs experience · Experience working with cross functional project team • Experience working with global regulatory activities (e.g. IND/CTA/HA meetings in US EU and/or Asia) is highly preferred Desired skills/knowledge/abilities: Strong knowledge of Japanese regulations/guidelines (including ICH GL)

- Ability of Problem Solving Approach including assessing situations from multifaceted viewpoints extracting regulatory problems/challenges and proposing solutions and risk mitigation plan.
- · Management capability to establihsh relationship and proceed project across multi functional members
- · Ability of negotiation skill based on scientific discussion.
- · Fluent in Japanese language skills including reading writing strategic thinking and communication

Desired competencies:

Achieve strategic goal emphasizing cross functional cooperation.

Self learning attitude to deepen understanding and knowledge with curiosity.

Self motivated attitude to work independently and passionately addressing difficulties.

Desired Qualification : TOIEC score over 730 points

会社説明

■医療用医薬品の製造・販売・輸出入