

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

安全性研究者

日本新薬株式会社での募集です。 創薬・テクニシャン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

日本新薬株式会社

求人ID

1562042

業種

医薬品

雇用形態

正社員

勤務地

京都府

給与

500万円~1000万円

休日・休暇

【有給休暇】初年度 14日 4か月目から 【休日】完全週休二日制 土 日 祝日 年末年始 育児休業、介護休業

更新日

2025年10月16日 15:03

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

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 NJB2028916】

■仕事の内容

- ・治験や申請等に関連する国内外規制当局対応業務(治験薬概要書やCTD の作成および照会事項対応等)
- ・全般的な安全性評価や候補品の安全性プログラムの進捗管理
- ・探索 開発の各ステージに応じた安全性試験の立案・実施・考察
- ・安全性試験の社内実施または社外委託の全体調整
- ・グループリーダーとしてメンバーの育成、マネジメント

スキル・資格

(必須)

・ICH などの各種ガイドライン類やGLP を熟知し、複数の医薬品の研究開発や国内外(特に欧米)の申請および当局対応

に従事した経験がある。

- ・企業体あるいは公的機関等での勤務経験があり、医療用医薬品開発における非臨床安全性評価全般(一般毒性、遺伝毒 性、生殖発生毒性、安全性薬理等)に幅広く精通している。
- ・良好なコミュニケーション能力を有し、部下や後輩のマネジメントの経験を持つ。
- ・海外企業、海外関係会社と専門分野について英語により業務上のコミュニケーションが可能。 (歓迎)
- ・海外の大学やバイオベンチャーとの共同研究の経験がある。
- ・pre IND~NDAの開発品で安全性評価プログラムマネジメントの経験がある。
- ・低分子に加えて、それ以外のNew modalityの開発経験がある。
- ・毒性機序解明のための試験を立案、実施した経験がある。 ・日本毒性学会認定トキシコロジスト(DJSOT)、米国認定トキシコロジスト(DABT)、日本毒性病理学会(JSTP)認 定毒性病理学専門家等の資格を有する。
- ・社外組織間のコラボレーションに参加した経験がある(学会、製薬協、AMEDなどが主催するプロジェクト等)。
- ・医薬品の成功確率向上に意欲を持ち、既存システムにとらわれず、柔軟な発想で積極的に提言できる。

■学歴

理系修士以上 (博士歓迎)

会社説明

医薬品・機能食品の製造及び販売