



CMC研究員（QCマネージャー候補）/エクソソーム創薬で難病克服を目指す

株式会社EXORPHIA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...

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

株式会社EXORPHIA

求人ID

1563794

業種

医薬品

雇用形態

正社員

勤務地

東京都 23区

給与

500万円 ~ 1100万円

休日・休暇

【有給休暇】初年度 10 日（3 か月目に5日、6か月目にさらに5日付与） 【休日】完全週休二日制 祝日 GW 夏季休暇 ...

更新日

2026年01月23日 23:00

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

最終学歴

大学院卒：修士号/博士号

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 NJB2266557】

【仕事内容】

エクソソーム創薬におけるCMC開発を幅広くご担当頂きます。以下の業務を含みますが、これに限定されません。

- ・品質管理
- ・安定性試験
- ・規格値設定のための分析法バリデーション

※ご経験やスキルに応じて、選考ポジションをご相談させていただく場合がございます。

※マネージャー候補として採用する場合はチームマネジメント業務が発生します。

【得られるキャリア価値】

エクソソーム創薬は、ニューモダリティとして世界的に注目されている領域であり、特に海外では臨床開発競争が加速しています。日本国内でもPMDA（独立行政法人医薬品医療機器総合機構）が「エクソソームを含む細胞外小胞（EV）」を利用

した治療用製剤に関する報告書」（2023年1月）を発表し、グローバルな実用化が現実味を帯びています。当社はこの分野において世界トップクラスの技術とノウハウを有し、その先進的な環境での挑戦を通じて、以下のようなキャリア価値を得ることができます：

- ・ グローバル展開への対応力：海外の規制機関や企業との連携を通じて、国際的な視野と対応能力を磨くことができます。
 - ・ 最前線での開発経験：エクソソーム製剤における分析技術や製造プロセス改良に携わり、製薬業界の新たな基準を創出する経験を積めます。
 - ・ 多領域にわたるスキル習得：薬効評価、安全性確認、製造プロセス設計など、幅広い分野の知識と実務スキルを習得できます。
 - ・ イノベーションの推進：革新的な技術を用いた製品開発に直接関与し、医療の未来を切り開く役割を担えます。
- このように、当社での経験はご自身の専門性を深化させるとともに、次世代医薬品開発のリーダーとしてのキャリア形成を強力に支援します。

【CMC開発部の特徴】

すべてのメンバーがプロジェクト全体に深く関与し、意思決定に影響を与える機会を持っています。エクソソームの理化学的な分析にとどまらず、薬理評価結果を見届けたうえで製法改良に取り組むことができます。開発の最前線で、薬効評価や安全性確認の結果を反映させながら、製造プロセスの改善に携わることができるため、より実践的で影響力のある仕事ができる環境です。

スキル・資格

【必須要件】

- ・ 職務経験：要3年以上
 - ・ 業界経験：要
 - ・ 工学、薬学、農学、化学、自然科学、または医学分野の大学院卒以上であること。
 - ・ 抗体医薬等のバイオ医薬品におけるCMC業務経験※が3年程度（マネージャー候補は5年程度）あること。
- ※バイオ医薬品薬事の理解、並びにバイオ医薬品の「試験法開発」や「規格設定」の経験
- ・ 英文のマニュアルや論文を読み、プロトコルを書くスキルがあること。

【歓迎要件】

- ・ 抗体医薬等のバイオ医薬品の製造経験
- ・ 細胞培養の経験
- ・ 英語でサイエンスの議論ができる語学力（マネージャー候補は海外CDMO、コンサルタント及びFDAとの英語でのコミュニケーションが生じます）
- ・ 薬事申請資料作成経験（マネージャー候補は必須要件）
- ・ マネジメント経験

【求める人物像】

- ・ 新しい価値の創出に挑戦したいという意欲と行動力のある方
- ・ サイエンスとデータを重視し、自ら仮説を立てて検証することを楽しめる方
- ・ 社内外の関係者とのコミュニケーションが積極的にできる方

会社説明

ヒト細胞由来エクソソーム医薬品の研究開発、製造及び販売