



## 非臨床プロジェクトリーダー

前臨床（薬効薬理・毒性・ADME）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

非公開

#### 求人ID

1565509

#### 業種

医薬品

#### 雇用形態

正社員

#### 勤務地

東京都 23区

#### 給与

600万円 ~ 1000万円

#### 勤務時間

09:00 ~ 18:00

#### 休日・休暇

【有給休暇】有給休暇は試用期間満了後から付与されます 入社7ヶ月目には最低10日以上 【休日】完全週休二日制 土日祝日 G...

#### 更新日

2026年02月21日 02:00

### 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 NJB2332699】

<仕事内容>

- ・ 医薬品候補化合物から開発化合物の選定、評価
- ・ 非臨床試験の設計、社内外関係者との連携によるプロジェクトの推進
- ・ CRO、CDMOとの交渉および試験委託管理（契約、費用等含む、仕様の調整、進捗確認、品質管理 他）
- ・ アカデミアレベルの研究データの精査
- ・ タイムラインおよび予算の策定・管理
- ・ 薬事文書作成、当局対応
- ・ 事業開発関連業務のサポート

---

## スキル・資格

### ■必須：

製薬企業またはバイオベンチャーにおける非臨床試験  
GLPおよびICHガイドラインに関する知識

### ■期待する経験

- ・ 毒性、薬物動態に関し、CROなどを使えばマネジメントはできるというご経験・スキル
- ・ 開発品単位での非臨床開発プロジェクトのマネジメント経験
- ・ アカデミアレベルの研究データの精査から、不足データ（投資家目線、PMDA目線）・実験を特定し、非臨床データパッケージ戦略・計画を立案した経験
- ・ 個々の試験を推進し、データパッケージを構築した経験
- ・ CROのマネジメント経験
- ・ 承認申請、CTD作成への関与経験

### ■歓迎要件

- ・ 中和抗体、核酸医薬関連の研究開発経験
- ・ 規制当局対応や薬事業務の経験（IND申請資料の作成、PMDA・FDA等からの照会事項に対する文書・口頭での対応）

---

## 会社説明

ご紹介時にご案内いたします