



## 【800～万円】開発マネージャー

株式会社Dioseveでの募集です。 臨床開発リーダー・臨床開発プロジェクトマ...

### 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Dioseve

### 求人ID

1566866

### 業種

医薬品

### 雇用形態

正社員

### 勤務地

東京都 23区

### 給与

800万円～経験考慮の上、応相談

### 休日・休暇

【有給休暇】初年度有休付与日数は13日を上限として、入社月により変動します。詳細はオファー時に通知します。初年度有休は7か月目...

### 更新日

2025年11月27日 14:42

### 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 NJB2281081】

当社はiPS細胞を利用した生殖補助医療の開発に取り組む会社です。現在はiPS細胞から卵巣内細胞を分化誘導する技術を用いて、体外受精の成功率を大幅に向上させるだけでなく、投薬の負担を軽減させる治療法を開発しています。

現在臨床研究にフェーズが移行しており、今後はCDMO含め外部機関や規制当局とのやりとりが増加することが想定されます。

そこで当社の細胞製品の開発を加速し、国内外の規制当局への申請を円滑に進めるため、製法開発から臨床開発含め幅広くプロジェクトマネジメントを担う新たなメンバーを募集します。

### スキル・資格

**【必須要件】**

- ・バイオ系大学を卒業された方（学士以上）
- ・企業経験3年以上
- ・バイオ医薬品、細胞製品、再生医療等製品でのプロジェクトマネジメント（臨床開発、CMC）の経験（3年以上）
- ・医療機関、CRO、規制当局との折衝経験
- ・プロジェクトマネジメントの基本的な知識とスキル
- ・優れたコミュニケーション能力および調整能力
- ・文書作成およびデータ管理能力
- ・英語での業務遂行能力（ビジネスレベル）

**【歓迎要件】**

- ・医薬品や再生医療等製品の申請経験（IND、BLA、NDAなど）
- ・GCPや各国の規制（PMDA、FDA、EMAなど）に関する知識
- ・PMDA、FDAなどの規制当局との直接対応経験
- ・グローバルな臨床開発経験
- ・PMP（Project Management Professional）などの資格保持者

---

**会社説明**

熊本大学客員准教授・浜崎伸彦先生の研究技術の事業化を目指すバイオベンチャーです。iPS細胞を用いた不妊治療を目標に研究に取り組んでいます。