



## 非臨床安全性研究者

エーザイ株式会社での募集です。前臨床（薬効薬理・毒性・ADME）のご経験のあ...

### 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

エーザイ株式会社

#### 求人ID

1570246

#### 業種

医薬品

#### 雇用形態

正社員

#### 勤務地

茨城県

#### 給与

600万円～1100万円

#### 勤務時間

08:30～17:10

#### 休日・休暇

【有給休暇】初年度14日6か月目から付与 【休日】完全週休2日制 土日 祝日 夏季休暇 年末年始 完全週休2日制（土・日...

#### 更新日

2026年04月04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 NJB2309635】

海外関連部署と連携し、化合物プロファイル、モダリティーに応じた非臨床安全性試験パッケージの構築、評価  
非臨床安全性試験の計画、評価、又は外部委託試験における試験モニター  
非臨床で見られた毒性、臨床副作用等の課題解決に向けた研究、モデル作製、技術開発等  
Globalでの申請資料の作成、照会事項対応  
若手研究員の育成、マネジメント

## スキル・資格

### 【必須 (MUST)】

創薬における非臨床安全性研究を含む実務経験が8年以上

非臨床安全性試験における試験責任者、病理評価者、各種非臨床安全性試験モニターの経験

開発あるいは研究プロジェクトの非臨床安全性におけるマネジメントの経験

英語力 (論文作成や海外での研究発表に加え、海外との会議、メール、報告書作成、申請関連資料の作成等で必要)

### 【歓迎 (WANT)】

博士号、獣医師または学会認定資格 (認定トキシコロジスト (DJSOT, DABT) や認定パソロジスト (DJST) 等)

GLP試験の経験

当局相談 (PMDA FDA等) や申請対応の経験 (日米欧, 治験申請, 承認申請等)

非臨床安全性研究, 実験をリードし, 今後の評価系の改善や新しい技術導入に意欲のある方

コミュニケーション力を有し, 周囲と協力して行動できる方

英語力: TOEIC750点以上

---

## 会社説明

医薬品、医薬部外品、製薬用機械等の製造販売