



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】完全週休二日制 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02月21日 18:00

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、マネージメント

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ージメントの経験

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）や認定パゾロジスト（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