



臨床薬理職 Manager of Clinical Pharmacology（関西窓口）

ICONクリニカルリサーチ合同会社での募集です。前臨床（薬効薬理・毒性・AD...

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

ICONクリニカルリサーチ合同会社

求人ID

1573779

業種

CRO

会社の種類

外資系企業

雇用形態

正社員

勤務地

大阪府

給与

700万円～1100万円

勤務時間

09:00～17:30

休日・休暇

【有給休暇】初年度14日入社直後から【休日】完全週休二日制【有給休暇】：初年度14日（一か月目から付与）※入社月に応じて...

更新日

2026年01月22日 15:14

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 NJB2315644】

医薬品開発における臨床薬理・臨床薬物動態業務

・臨床試験（第1相～第3相、製造販売後臨床試験）における薬物動態解析（母集団薬物動態解析及びモデリング&シミュレーションを含む）の立案、実施及び報告

- ・CTD（モジュール2.5.2、2.5.3、2.7.1及び2.7.2）の作成
- ・当局対応（臨床薬理関連パートのドキュメント作成、レビュー又はコンサルティング等）
- ・担当するプロジェクトの開発計画における臨床薬理面からの立案又は立案時のコンサルティング
- ・第1相試験及び臨床薬理試験の立案又は立案時のコンサルティング
- ・後期臨床試験における臨床薬理面からの立案又は立案時のコンサルティング
- ・Functional Service Provider/FSPモデルの一環にて製薬企業へのClinical Pharmacology部門としてのサービス提供
- ・海外バイオテック/ベンチャーの創薬事業の日本及びアジア圏への展開

スキル・資格

【職務経験等：必須要件】

製薬会社、CROにおける5年以上の臨床薬理、薬物動態業務経験（Phase 1試験又は臨床薬理試験の立案・報告、薬物動態解析並びにCTD作成経験等）

【職務経験等：望ましい要件】

ブリッジング戦略に関する当局相談

母集団薬物動態解析、生理学的薬物動態解析の業務経験

解析ソフトウェア（SAS、S PLUS、R等）を用いたプログラミングの経験

【専門性：望ましい要件】

- 1) 新薬開発業務に熱意を持って取り組むことができる人間性
- 2) 臨床開発などの業務経験に裏打ちされた専門性とリーダーシップ

【英語力】

外資クライアントプロジェクトにアサイン予定のため、読み書きスピーキング共に業務上支障なく英語でコミュニケーションできることが望ましい

会社説明

1. 医薬品、医療機器、再生医療等製品、ワクチン等にかかる臨床開発、市販直後調査、製造販売後調査、臨床研究等の受託事業
2. 労働者派遣事業