



統計解析マネージャー候補

Meiji Seika ファルマ株式会社での募集です。統計解析のご経験のある...

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

Meiji Seika ファルマ株式会社

求人ID

1587605

業種

医薬品

雇用形態

正社員

勤務地

東京都 23区

給与

750万円 ~ 1200万円

勤務時間

09:00 ~ 17:40

休日・休暇

【有給休暇】有給休暇は入社時から付与されます 初年度 11日 1か月目から 【休日】完全週休二日制 土日 祝日 夏季休暇 年...

更新日

2026年04月16日 16:47

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 NJB2352343】

統計解析業務のリーダーおよびマネジメント職候補者として統計解析機能を担う部署に所属し、統計的専門性の立場から臨床開発業務の計画立案および実行をリードしていただきます。

Meijiグループの医薬品セグメント（Meiji Seikaファルマ、KM/バイオロジクス）における臨床統計の専門家として、医薬品の開発・申請における臨床統計の経験と知識を活かし、科学的妥当性および規制要件を踏まえた開発計画・臨床試験計画を立案・推進していただきます。

【魅力】

・当グループは低分子薬や抗体医薬の医薬品だけでなく、ワクチン開発にも取り組んでおり、予防と治療の2つの観点から

承認申請に必要なエビデンスの構築に携わることができます。

- ・複数の海外開発プロジェクトが動いています。海外共同開発会社やグローバルCROとの協業を通じて、グローバルに展開する医薬品開発業務を経験することができます。また、医薬品開発における国内外の規制当局（PMDA/FDA/EMA）との協議への参加を通じて、統計担当者として規制当局対応の経験を積むことができます。
- ・統計解析の専門家として、メディカルアフェアーズ部署と連携して医薬品の適正使用のためのエビデンスの創出（論文化）にも取り組んでいます。近年は、RWDを利用したエビデンス創出や、RWDの薬事申請利用にも取り組んでおり、これらを通じてご自身の専門性を高めていくことができます。

スキル・資格

【必須】

- ・比較試験の統計解析計画書及び統計解析報告書の作成
- ・SASプログラムを用いたデータセット（CDISC ADaM）および解析結果の帳票の作成
- ・医薬品の申請及び規制当局対応（治験相談、申請後照会事項対応）の業務経験があると望ましい

【知識・スキル】

- ・新しいことや課題に積極的に挑戦するマインド
- ・数理統計の知識（微積分、代数は必須）
- ・コミュニケーション能力（関連部署と円滑に業務遂行する能力）

【資格】

統計関連学科修士以上 もしくは同レベルの資格（統計検定準1級以上）

会社説明

■医療用医薬品事業