



【850～1200万円】薬事コンサルタント

イーピーエス株式会社での募集です。薬事申請のご経験のある方は歓迎です。

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

イーピーエス株式会社

求人ID

1591877

業種

CRO

雇用形態

正社員

勤務地

東京都 23区

給与

850万円～1200万円

休日・休暇

【有給休暇】初年度10日1か月目から完全週休2日制（土日）、祝日、フレキシブル休暇（5日）、年末年始（7日）、有給休暇（...）

更新日

2026年05月14日 15:55

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 NJB2314590】

主に再生医療等製品、バイオ医薬品開発における以下の職務

- ・薬事開発戦略立案
- ・GCTP関連コンサルティング
- ・開発薬事コンサルティング
- ・開発戦略立案、治験実施計画の策定及び臨床開発コンサルティング
- ・PMDA治験相談（品質相談・安全性相談における事前面談・対面助言、窓口業務）、RS相談支援
- ・承認申請資料（CTD）作成

<仕事の魅力>

★アカデミア・国内外のベンチャー等の有する、有望な医薬品等の早期開発から承認申請まで携わることができ、医療の発

展に貢献することができます。

★国内最大級CROであるため、様々な種類・領域での経験を積むことが可能です。

★チーム編成するので、所属部門のみならず所属部門外のメンバーとも相談しながら職務を遂行できる環境です。

★在宅ワーク中心で働くことが可能です（原則、週1回の出社）

スキル・資格

職務内容

主に再生医療等製品、バイオ医薬品開発における以下の職務

- ・薬事開発戦略立案
- ・GCTP関連コンサルティング
- ・開発薬事コンサルティング
- ・開発戦略立案、治験実施計画の策定及び臨床開発コンサルティング
- ・PMDA治験相談（品質相談・安全性相談における事前面談・対面助言、窓口業務）、RS相談支援
- ・承認申請資料（CTD）作成

仕事の魅力

アカデミア・国内外のベンチャー等の有する、有望な医薬品等の早期開発から承認申請まで携わることができ、医療の発展に貢献することができます

国内最大級CROであるため、様々な種類・領域での経験を積むことが可能です

チーム編成するので、所属部門のみならず所属部門外のメンバーとも相談しながら職務を遂行できる環境です

在宅ワーク中心で働くことが可能です（原則、週1回の出社）

求める経験スキル、人物像

- ・医薬品メーカーで薬事コンサルティング（再生医療等製品、バイオ医薬品）の経験がある方
- ・他CROで薬事コンサルティング業務（再生医療等製品、バイオ医薬品）の経験のある方
- ・海外企業との英語でのコミュニケーションが可能な方（会議、メール）

<尚可>

- ・医薬品の開発・承認申請に関わった経験（5年以上）
 - ・医薬品臨床開発に関する知識
 - ・医薬品メーカーでの臨床開発計画の策定経験
 - ・プロジェクトマネジメント能力
 - ・リーダーシップ
-

会社説明

CRO（受託臨床試験実施機関）