



## 【1000～1500万円】研究開発部長候補（役員候補）

バイオベンチャーでの募集です。創薬・テクニシャン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

バイオベンチャー

#### 求人ID

1596114

#### 業種

医薬品

#### 雇用形態

正社員

#### 勤務地

東京都 23区

#### 給与

1000万円～1500万円

#### 勤務時間

09:00～17:30

#### 休日・休暇

詳細は求人ご紹介時にご案内いたします。

#### 更新日

2026年06月11日 15:42

### 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

流暢

#### 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

### 募集要項

【求人No NJB2364366】

【主な業務内容】

1. 研究開発戦略・マネジメント

全社研究開発戦略の立案および実行、複数パイプライン（臨床後期・初期開発）の進捗管理・優先順位付け、研究開発予算・リソース配分の最適化

社内研究開発チームおよび外部委託先（CDMO、CRO、コンサル各社等）の統括

2. パイプラインマネジメント

●タイプ1：第3相臨床試験の推進・管理、適応症拡大のための第2相試験の戦略立案・実施、臨床データの解釈、開発方針への反映

●タイプ2：治験薬製造（CSO・外部コンサルと連携のうえ、CDMO管理、品質・供給戦略）、非臨床試験の計画・実行、

国内・海外第1相臨床試験の準備（治験計画、規制対応を含む）

3. CSO（最高科学責任者）との連携

CSOと連携した新規研究テーマの推進、基礎研究成果の開発パイプラインへの橋渡し、アカデミアとの共同研究・知財戦略への関与

4. 規制・対外対応

規制当局対応（治験関連の科学的・技術的対応）、国内外製薬企業とのアライアンス、投資家対応における技術・開発面での質疑応答、社外プレゼンテーション用資料の作成

---

## スキル・資格

### 【必須要件】

- ・製薬企業またはバイオテック企業における20年以上の研究開発業務の実務経験
- ・トランスレーショナル・リサーチに関する実務経験
- ・非臨床試験、治験薬製造、CRO/CDMOマネジメント、等に関する実務経験
- ・部門横断的なプロジェクトマネジメント能力
- ・日本語での高度なコミュニケーション能力
- ・ビジネスレベルの英語力（サイエンスのプレゼンの作成ができ、海外のライセンス候補先やCDMO、CRO等と対等に交渉・ハンドリングできる英語力）

### 【歓迎要件】

- ・新規モダリティ（ウイルス製剤のほか、遺伝子治療、再生医療等製品）のご経験
- ・スタートアップまたはアカデミア発ベンチャーでの勤務経験
- ・臨床開発（Phase I~IIIのいずれか）に関する実務経験、規制当局（PMDA、FDA、EMA等）との折衝経験
- ・事業開発、ライセンス交渉支援、デューデリジェンス対応経験
- ・海外駐在のご経験

### 【求める人物像】

不確実性の高い環境下でも、実行力をもって意思決定できる方  
アカデミアと企業開発の双方を理解し、橋渡しができる方  
経営視点を持ち、研究開発を「事業価値」につなげられる方  
社内外の多様なステークホルダーと信頼関係を構築できる方

---

## 会社説明

ご紹介時にご案内いたします