



【800～1400万円】Non clinical Pharmacology

大手外資製薬メーカーでの募集です。 前臨床（薬効薬理・毒性・ADME）のご経験...

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

大手外資製薬メーカー

求人ID

1601460

業種

医薬品

会社の種類

外資系企業

雇用形態

正社員

勤務地

兵庫県

給与

800万円～1400万円

勤務時間

08:45～17:20

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07月23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 NJB2384972】

【職務の基本目的】

PMDA提出用の非臨床薬理学関連文書を作成・最終化する。非臨床薬理学に関するPMDAとの主要なやり取りの代表者として活動し、製品の商業的成功を目指す。

日本市場におけるすべての新規分子実体（NME）について、バイオ医薬品の観点から価値提案を行う。

【責任範囲および関連パフォーマンス指標】

各NMEのグローバルマスタードシエ（GMD）を理解し、非臨床セクションの日本語版を現地要件に適合させ、未充足医療

ニーズに明確に対応する。

製品差別化のための日本語版作成に関する戦略計画の策定（例：追加データ、表現の工夫など）。

JNDA提出全体のスケジュールと整合した文書作成・レビューの実施。

各提出における非臨床薬理学セクションを適時に最終化する。

バイオ医薬品の観点から日本市場のNMEに対して価値提案を行うため、マーケティング・ヘルスアフェアーズ（MAHA）と連携する。

競合環境および標準治療（SoC）に関する深い理解。

価格戦略に関するMAHAとの整合。

価格主張における非臨床薬理学セクションの準備により、NMEの競合他社および標準治療との差別化ポイントを明確化し、価格戦略に沿った説明を行う。

日本チームとグローバルディスカバリーリサーチ（非臨床薬理学グループ）とのインターフェースとして機能する。

各プロジェクトの非臨床薬理学グループと連携し、GMDに含まれていない十分な情報やデータを取得して価値提案を強化する。

日本チームにプロジェクトの非臨床的特徴を随時報告する。

競合他社および標準治療と明確な差別化を生み出すNMEの非臨床試験を提案・計画する。

早期臨床段階でのNMEの主要な差別化要素を特定する。

類似の社内試験が未実施の場合、適時に非臨床試験を提案する。

該当する場合は試験の計画・主導を行う。

開発日本（Development Japan）に積極的に参加する。

スキル・資格

【必須学歴】

博士号（PhDまたはMD）取得

生物学

薬理学

【必須能力（スキル、経験、コンピテンシー）】

特別なスキル

- ・非臨床薬理学における規制科学活動での実績
- ・特に対立状況における英語および日本語での高いコミュニケーション能力
- ・戦略的思考力
- ・医薬品開発に関する規制関連法規およびガイドラインの知識

【語学スキル・習熟度】

日本語：ネイティブ／流暢

英語：ネイティブ／流暢

【必要な経験】

国際経験：

日常業務における国際的な関わり（国際業務・顧客・スタッフの50%以上）1.5年以上～4年程度

【特別な職務経験】

- ・製薬R Dでの5年以上の勤務経験（理想的には国際的製薬企業）
- ・担当分野での実績（10件以上の医薬品開発プロジェクト）
- ・学术界および規制当局との良好なコネクション

会社説明

ご紹介時にご案内いたします