



【990～1550万円】メディカルサイエンス（医師）/Medical scientist（Medical doctor）

大手日系製薬メーカーでの募集です。臨床開発リーダー・臨床開発プロジェクトマネ...

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

大手日系製薬メーカー

求人ID

1603793

業種

医薬品

雇用形態

正社員

勤務地

大阪府

給与

900万円～1500万円

勤務時間

09:00～17:00

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09月03日 22:00

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 NJB2397895】

治験の設計と実施に当たって、医学的、科学的専門知識を提供する。

- ・医学的および科学的専門知識を背景とした臨床的判断に基づき、開発プログラムの開発計画に戦略的提言を行う。
- ・安全管理部と協力して、有害事象の分析と評価を行う。
- ・治験におけるメディカルモニタリング。
- ・申請のための文書の準備の支援とレビュー。
- ・規制当局との会議への出席。
- ・CROマネジメントにおける医学的、科学的観点からの支援。
- ・プロトコル、クリニカルスタディレポートの作成支援。
- ・社内外の科学専門家との関係構築/維持。

- ・ 開発本部メンバーへの基礎的医学知識の共有と教育
- ・ 導入品評価のサポート
- ・ 社内の意思決定機関に対する医学的、科学的な情報の提供

- ・ Providing scientific and medical expertise to the design and implementation of clinical studies
- ・ Providing strategic and operational guidance to teams based on medical and scientific expertise and sound clinical judgment.
- ・ Supporting product development and research programs
- ・ Medical monitoring for clinical studies.
- ・ Assisting in the preparation and review of documents for regulatory reports.
- ・ Present clinical study outcomes and other critical data at various meetings which include but not limited to the PMDA and other regulatory authorities academic conferences and medical congresses.
- ・ Providing medical leadership and scientific guidance to CROs and Regulatory Affairs.
- ・ Co authoring protocols clinical study reports and CTD Sections.
- ・ Developing/maintaining strong relationships with internal and external scientific experts to lead the company's interests from a medical perspective.
- ・ Promoting and participating in a culture of learning and continuous education including remaining current through literature review attendance at medical/scientific meetings etc.
- ・ Providing coaching and subject matter expertise to team members and colleagues.
- ・ Supporting in licensing efforts by providing medical expertise and planning assistance
- ・ Evaluating pipeline products to give input to decisions based on solid assessment of potential for development and resource needs.

スキル・資格

【必須要件】

- ・ 医師免許
- ・ 医師として5年以上の臨床経験
- ・ 高いリーダーシップやコミュニケーション力を有する方
- ・ グローバルとのコミュニケーション力を有する方（TOEIC 800 以上または同等）

【望ましい要件】

- ・ 内科、およびShionogiの戦略的重点分野における臨床経験、専門医資格は優遇
- ・ 博士号保持者は優遇
- ・ 製薬会社での勤務経験、治験責任医師としての経験は優遇

【Essential criteria】

- ・ License of a Medical Doctor
- ・ At least 5 years of experience in clinical practice as a medical doctor.
- ・ Strong leadership influence interpersonal skills and excellent communication skills
- ・ Excellent English communication skill（over 800 in TOEIC or equivalent）

【Desirable criteria】

- ・ Speciality and clinical experience in internal medicine and/or the areas of strategic focus of Shionogi including infectious diseases is a plus.
- ・ A Ph.D. degree is a plus
- ・ Experience in clinical research as investigator in clinical trials or as medical expert/medical monitor in a pharmaceutical company or a CRO is a plus.

◇得られるスキル（Skills that can be developed）

医薬品開発における開発計画策定に関するスキル

- ・ 治験関連文書に関する知識
- ・ 治験における医学的観点からのモニタリングスキル
- ・ 新薬の承認申請に関する文書に関する知識
- ・ 社内外の医科学専門家とのネットワーク

- ・ Skills to create global development plans for new drugs
- ・ Knowledge in clinical trial documents
- ・ Medical monitoring skills in clinical trials
- ・ Knowledge in documents related with new drug applications
- ・ Building up newworks of external medical experts

会社説明

ご紹介時にご案内いたします