



開発薬事

製薬会社での募集です。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

製薬会社

求人ID

1604187

業種

医薬品

雇用形態

正社員

勤務地

東京都 23区

給与

600万円 ~ 1000万円

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08月06日 13:00

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

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す

募集要項

【求人No NJB2398037】

◇職務内容（About the position）

新薬のグローバル開発チームの一員として、グローバル薬事戦略の立案に参画し、開発プロジェクトを推進する。日本を含むアジア地域において、グローバル薬事戦略に沿った薬事相談や薬事手続きを実行する。

As a member of a global drug development team contribute to the development of global regulatory strategies and drive development projects forward. Execute regulatory consultations and regulatory submissions/procedures in Japan and across the Asia region in alignment with the global regulatory strategy.

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

グローバル薬事戦略の立案経験及びスキル。また、日本、アジア地域における各国規制当局との協議や手続きを自ら遂行できるスキル。

Demonstrated experience in the development of global regulatory strategies and the capability to independently execute regulatory interactions and regulatory procedures with health authorities across Japan and the Asia region in accordance with those strategies.

スキル・資格

◇応募資格（Requirements）

【必須要件】

- ・日本における他社での薬事経験もしくは当局での承認審査業務に従事した経験
- ・英語・日本語でのコミュニケーション能力

【望ましい要件】

- ・米国・欧州の薬事規制に対する知識、経験
- ・グローバルでの申請経験（特に欧米）

【Essential criteria】

Regulatory affairs experience at a pharmaceutical company in Japan or experience involved in the review and evaluation of drug approval applications at a regulatory authority.

Communication skills in English and Japanese.

【Desirable criteria】

Knowledge and experience in pharmaceutical regulations in the US and EU.

Experience in global applications particularly in the US and EU.

会社説明

ご紹介時にご案内いたします