



非臨床薬物動態研究員

Meiji Seika ファルマ株式会社での募集です。 創薬・テクニシャンのご...

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

Meiji Seika ファルマ株式会社

求人ID

1604222

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 ~ 900万円

勤務時間

09:00 ~ 17:40

休日・休暇

【有給休暇】初年度 11日 1か月目から 【休日】完全週休二日制 土 日 祝日 夏季休暇 年末年始 ※有給休暇：初年度は入社日...

更新日

2026年09月03日 03:00

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 NJB2397317】

医薬研究部門の研究者として、医薬品の非臨床薬物動態研究をご担当いただきます。

主要な業務内容としては、

- ・ バイオ医薬品の分析系構築及び測定
- ・ モデル&シミュレーション (M&S) を用いた薬物動態解析
- ・ 低分子及びバイオ医薬品の創薬及び承認申請に必要な薬物動態試験に関するCROへの委託業務の管理
 - 委託先との折衝 (試験の進捗管理、計画書案・報告書案の検討、データ調査等)
- ・ 非臨床薬物動態に関する申請資料の作成と当局審査に対する対応
 - 試験成績をもとに、国内外での臨床試験実施に必要な治験薬概要書や製造販売承認申請資料 (CTD) 作成

スキル・資格

- ・製薬会社もしくは医薬品開発業務受託機関において、薬物動態研究及び薬物濃度分析、並びにM&Sを用いた薬物動態解析について5年以上の実務経験があり、特にバイオ医薬品又はmRNAの薬物動態及び薬物濃度分析の専門的な知識を有すること。
- ・多数の顧客（海外CROを含む）とのやり取りや多彩な業務内容を効率的に遂行する業務マネジメントを積極的に行えること。
- ・非臨床薬物動態試験計画書及び報告書の作成経験・承認申請及び治験実施に関連する文書（治験薬概要書、CTD等）の作成経験があることが望ましい。また、関連するガイドライン等を十分理解していること。
- ・プロジェクトを推進する中で生じる様々な課題に対して、組織・チームの中で意見及びアイデアを積極的に発信することができ、友好的で建設的なコミュニケーションが図れること及び同僚・部下の指導・育成をマネジメントできること。

会社説明

■医療用医薬品事業