



CMC/QC担当者 （バイオ医薬・再生医療）

製造管理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

非公開

求人ID

1608657

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

09:00～17:30

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09月03日 14:00

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 NJB2361836】

■仕事内容

タンパク医薬品の上市に向けて細胞株からプロセス開発、及び製造を含めた品質管理

タンパク医薬品を委託先（CDMO）と連携して開発・製造を推進

PMDA 対応：承認・一変申請書の作成、照会対応、品質相談など

スキル・資格

■必要条件

- ・製薬企業・バイオベンチャー・CDMO にて、GMP 下でのタンパク医薬品の細胞株構築、
- ・プロセス開発、製造などの品質管理業務にかかる業務経験
- ・英語でのコミュニケーション、文書作成

■歓迎条件

- ・分子生物学、タンパク質工学や細胞発現などに関する知識
- ・バイオ医薬品の開発や製造に係る業務経験
- ・PMDA 相談（品質）の経験

会社説明

ご紹介時にご案内いたします