



製造課長 動物用ワクチン

生産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
1610486

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
栃木県

給与
750万円 ~ 900万円

勤務時間
08:30 ~ 17:15

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 17:42

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 NJB2400040】

■職務概要

製造部・の総括的指揮のもと、部の方針、諸計画に基づき、課の年度計画を企画・立案し、上司の承認を得て、部下を指導監督し、業務活動を総括管理する。生産計画及び製造計画の達成と品質の確保、保証、実際原価の維持改善（検定状況の把握、製品及び工程の改善・改良等）につとめ製造部門活動の中核となる。

■具体的な業務内容

1. 生物学的製剤および無菌医薬品の製造業務：製造方法を大別すると3種類に分される現状の生ワクチン8製剤と溶解用液に代表される無菌医薬品の製造業務がある。

(1) 細胞培養由来ワクチン製造：マレック病、鶏伝染性ファブリキウス嚢病

(2) 細菌培養由来ワクチン製造：マイコプラズマ・ガリセプチカム感染症

(3) 発育鶏卵由来ワクチン製造：鶏脳脊髄炎、鶏痘、ニューカッスル病、鶏伝染性気管支炎

(4) 無菌医薬品製造：上記ワクチンの溶解用液

2. GMP 準拠：GMP で求められる製造管理、衛生管理に基づき、製品仕様・品質を理解し、既存製造施設の保守点検・維持管理を行う。

3. 輸出先国のGMP 基準適合：製品輸出先が増加するに従い、輸出先国での販売承認の審査の一環として、日本の製造施設が、輸出先国のGMP 基準に適合するかどうかの査察を受ける場合がある。品質管理部門、品質保証部門と協働し、GMP 適合査察に対応する。

4. 新製品のマスプロ化：新製品の研究開発の進捗に応じて、開発部と協働し、試作ワクチンの製造やマスプロ化に対応する。

5. 海外グループ会社との協働：日本の製品の海外のグループ会社への製造移管事業や、海外のグループ会社の製品の日本への製造移管事業について、能力や経験を考慮し、適切な業務範囲を担当する。

6. 予算作成 製造に関する予算作成、設備投資、予実差異分析

○マネジメント

製造部は、次・クラス1名と製造1～3課（1.2課・と3課・の2名の管理職）

と、その下に業務内容により5つのチームがある。

製造部の人数は40名、課平均年齢41.3歳、男性19名、女性17名

(1) 製造1課細胞培養由来G：9名

(2) 製造2課細菌培養由来G：3名

(3) 製造2課発育鶏卵由来G：4名

(4) 製造3課凍乾分注G：6名

(5) 製造3課準備室G：6名（内、派遣社員1名）

(6) 製造3課包装G：9名（内、派遣社員3名）

スキル・資格

【必須】

- ・ワクチン製造経験
- ・マネジメント経験

【歓迎】

- ・動物薬製造経験

会社説明

ご紹介時にご案内いたします