



グローバル企業・外資×ハイクラス転職

「語学力」を活かす転職なら、JAC Recruitment

臨床バイオマーカー測定リード（BM BAM） / Biomarker Bioanalysis Manager（BM BAM）

大手製薬メーカーでの募集です。前臨床（薬効薬理・毒性・ADME）のご経験のあ...

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

大手製薬メーカー

求人ID

1610513

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

東京都 23区

給与

700万円 ~ 1200万円

勤務時間

08:45 ~ 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 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 NJB2407753】

- ・臨床開発戦略・バイオマーカー戦略に基づく、臨床バイオマーカー測定計画の立案と推進
- ・測定目的に応じたサンプル種、測定プラットフォーム、アッセイ仕様、品質要件、外部委託方針の設計
- ・LBA/MSD、LC MS/MS、フローサイトメトリー、IHC/ISH、NGS、オミクス/高多重測定等を含む新規・既存測定技術の評価、ベンチマーキング、導入推進
- ・臨床検体測定に関するアッセイ開発、fit for purpose validation/analytical validation、技術移管、CRO・測定ベンダー管理

- ・ GCPを意識した臨床検体測定品質、納期、コスト、リスク管理、および監査・規制当局対応に向けた文書整備
- ・ バイオマーカーサイエンティスト、臨床開発、臨床薬理、統計、データサイエンス等と連携した測定データの解釈と開発意思決定への提言
- ・ グループ会社のグローバル関係者、国内外KOL、治験実施医師、外部ベンダーとの協働・ネットワーキング

Description of work:

- ・ Plan and execute clinical biomarker measurement strategies based on clinical development and biomarker strategies.
- ・ Design sample types measurement platforms assay specifications quality requirements and outsourcing approaches according to the intended biomarker purpose.
- ・ Evaluate benchmark and implement new and existing technologies including LBA/MSD LC MS/MS flow cytometry IHC/ISH NGS and omics/high plex platforms.
- ・ Lead assay development fit for purpose validation/analytical validation method transfer and CRO/vendor oversight for clinical sample analysis.
- ・ Manage quality timelines costs and risks of clinical sample analysis with attention to GCP/GCLP and prepare documentation for audits and regulatory interactions.
- ・ Interpret measurement data in collaboration with biomarker scientists clinical development clinical pharmacology statistics and data science teams and provide recommendations for development decision making.
- ・ Collaborate and build networks with global stakeholders such as KOLs/investigators and external vendors.

スキル・資格

求める経験：

- ・ 製薬企業、CRO、検査会社、アカデミア等における臨床バイオマーカー測定、生体試料分析、または関連するアッセイ開発・バリデーション業務の経験（目安3年以上）
- ・ 臨床試験における検体測定計画、CRO・測定ベンダーへの外部委託、進捗・品質・課題管理の経験
- ・ バイオマーカー研究、トランスレーショナル研究、臨床開発、または個別化医療・CDx/IVD開発に関わった経験があればなお良い

求めるスキル・知識・能力：

- ・ 臨床検体測定に用いられる各種測定技術（例：LBA/MSD、LC MS/MS、フローサイトメトリー、IHC/ISH、NGS、オミクス解析等）のうち、自身の強みとなる技術領域を持ち、各技術の概要、適用範囲、限界を理解しながら、目的に応じて適切な測定系を提案できる知識
- ・ 臨床検体測定に関する品質管理、アッセイ開発・バリデーション、外部委託、データレビューに関する実務的知識
- ・ プロジェクトの目的を理解し、科学的妥当性、実行可能性、品質、スピード、コストを総合的に判断して計画を立案・推進するプロジェクトマネジメント能力
- ・ 創薬研究に関連するbiology、pharmacology関連データまたは臨床試験データを理解し、社内外の多様な専門家と協働しながら、測定データの意味をロジカルにわかりやすく説明し、開発戦略に落とし込むコミュニケーション能力
- ・ 英語でのコミュニケーション能力（Reading/Writing/Listening/Speaking）

求める行動特性：

- ・ 患者さんへの価値創出とデータ品質にこだわり、臨床試験における測定の信頼性に責任を持って取り組む姿勢。
- ・ 創薬研究や臨床試験データの背景を自ら理解し、専門性の異なる関係者と建設的に議論し、目的達成に向けて周囲を巻き込みながら物事を前に進める姿勢。
- ・ 新しい測定技術や未経験領域にも関心を持ち、学びながら実装可能性を見極める探求心と開拓精神。
- ・ 不確実性や課題がある状況でも、リスクを可視化し、代替案を提示しながら自律的に解決へ導く行動力。

求める資格：

- ・ ビジネス英会話力、目安としてTOEIC750点相当以上
- ・ 薬学、生命科学、医学、臨床検査学等の関連領域における修士以上の学位。臨床検査技師等の資格があればなお良い

Desired experience：

- ・ Approximately 3 or more years of experience in clinical biomarker measurement bioanalysis or related assay development/validation in pharmaceutical companies CROs diagnostic laboratories or academia.
- ・ Experience in clinical study sample analysis planning outsourcing to CROs/assay vendors and managing progress quality and issues.
- ・ Experience in biomarker research translational research clinical development personalized healthcare and/or CDx/IVD development is preferred.

Preferred Knowledge and Skills：

- ・ Knowledge of at least one technology area of strength among technologies used for clinical sample analysis（e.g. LBA/MSD LC MS/MS flow cytometry IHC/ISH NGS omics）together with an understanding of the overview applicability and limitations of relevant technologies and the ability to propose fit for purpose assay approaches.
- ・ Practical knowledge of quality control assay development/validation outsourcing and data review for clinical sample analysis.
- ・ Project management skills to understand project objectives and drive plans by balancing scientific validity feasibility quality speed and cost.
- ・ Communication skills to understand biology/pharmacology data related to drug discovery and/or clinical trial data collaborate with diverse internal and external experts explain the meaning of measurement data in a logical and easy to understand manner and translate findings into development strategy.
- ・ Communication skills in English（Reading/Writing/Listening/Speaking）.

Desired competencies：

- ・ A strong commitment to patient value and data quality with ownership for the reliability of measurements in clinical studies.
- ・ A proactive mindset to understand the background of drug discovery and clinical trial data discuss constructively with stakeholders from different specialties and move activities forward by involving others toward shared goals.
- ・ Curiosity and a pioneering mindset to learn new measurement technologies and unfamiliar areas while assessing their implementability.
- ・ The ability to act autonomously in uncertain or challenging situations by visualizing risks and proposing alternatives to reach solutions.

Desired Qualification :

- Business English proficiency; as a rough guide TOEIC score of 750 or equivalent.
 - Bachelor's degree or higher in a relevant field such as pharmaceutical sciences life sciences medicine or clinical laboratory science. A master's/doctoral degree or clinical laboratory technologist qualification is preferred.
-

会社説明

ご紹介時にご案内いたします