



【800～1500万円】VP of CMC / CMC部長（将来のCTO候補）

メディカルGQP・GMP・品質保証・品質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

1613264

業種

医薬品

雇用形態

正社員

勤務地

東京都 23区

給与

800万円～1500万円

勤務時間

09:00～18:00

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09月17日 17:35

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 NJB2410947】

■主な業務

- ・ CMC業務全体の統括（原薬プロセス開発、製剤開発、品質管理・品質保証体制の構築）
- ・ 共同研究先の研究室における実験の設計・指導およびデータ解析
- ・ 原薬CDMO（海外）・製剤CDMO（国内）の選定、技術移転、製造スケジュール管理、条件交渉
- ・ 治験薬製造計画の立案および実行管理
- ・ CMCチームの統括（社内メンバー1・2名、外部CMCコンサルタント複数名のマネジメント）
- ・ 規制当局提出資料のうちCMCパートの作成統括および照会対応
- ・ VP of R Dとの連携による、非臨床・臨床開発とCMCの整合確保
- ・ 経営会議への参画、および技術的観点からの経営判断への関与

スキル・資格

■必須要件（Must Have）

- ・ 製薬企業におけるCMC業務の実務経験（7年以上）
- ・ 低分子または中分子医薬品における原薬プロセス開発の実務経験
- ・ 国内外CDMOへの技術移転およびスケールアップの実務経験
- ・ CTD（CMCパート）またはIND / CTN申請資料の作成経験
- ・ 海外CDMOとの技術的協議を遂行できる英語コミュニケーション能力

■歓迎要件（Nice to Have）

- ・ 製剤開発および品質管理（QC）に関する実務経験
- ・ スタートアップまたは少人数組織におけるCMC業務の経験
- ・ GMP適合性調査対応または品質保証体制構築の経験
- ・ 化学、薬学、工学関連分野の博士号
- ・ 完全合成中分子または複雑構造化合物のプロセス開発経験

■求める人物像

- ・ ベンチサイドでの実験指導と、チーム・外部委託先の統括の双方に価値を感じる方
- ・ 限られたリソースの中で技術的リスクを見極め、優先順位をつけて判断できる方
- ・ 専門外のメンバーとも率直かつ協力的に議論できる方
- ・ 本ポジションでの成果を通じ、技術部門の責任者としてのキャリアを志向される方

会社説明

ご紹介時にご案内いたします