

株式会社キャリアティーエム
松園 武様

■ ご紹介に際してのお願い

- ・ご紹介に際しては、弊社概要や、募集内容を候補者様にお伝えいただき、『ご本人の応募の意思をご確認頂いた後に』このシステムからエントリーをお願いいたします。本人の了解を得ていない段階での、打診ベースのお問い合わせは、個別にお電話もしくはメールで担当者宛てにご連絡ください。
- ・交通費精算に必要になりますので、「ご住所」、「電話番号」、「生年月日」、「会社名」は必ずご入力ください。
- ご入力がない場合、受付ができない場合がございます。

■ 紹介者進捗状況について

- ・システム上、社内で結果が出ると自動的に結果を反映してしまいます。不合格の場合、個別に理由をご報告致しておりますが、どうしても時間差がございます。どうかご容赦ください。
- ・また、お急ぎの際は、社内で共有しておりますのでいつでもお問い合わせください。不合格者は約10日間で自動的に削除されます。

■ 求人案件の「備考欄」について

- ・エージェント様向けに追加情報を記載しております。よって、候補者様へは口頭ベースで内容をお伝えください。紙ベースにプリントしてお渡しいただくことはご遠慮ください。

紹介されている候補者はいません

▼ サイエнтиフィックアフェアーズ本部

- サイエнтиフィックアフェアーズ(SA)本部 腫瘍・ウイルス・領域MSL(Medical Scientific Liaison)
- クオリティマネジメント部 統計解析業務担当者

▼ マーケティング統括部

- マーケティング統括部 市場調査担当

▼ 研究開発本部

- 治験薬管理業務担当者 (管理職候補)

▼ 臨床開発本部

- 臨床開発部 クリニカルリーダー(管理職)

▼ 薬事統括部

- 薬事部 開発薬事担当

▼ 富士工場

- 富士工場 外部監査担当マネージャー

▼ その他

- 【障がい者採用】一般事務

■ 募集中の職種 [紹介] を押してご推薦ください

サイエнтиフィックアフェアーズ本部

[紹介] サイエнтиフィックアフェアーズ(SA)本部 腫瘍・ウイルス・領域MSL(Medical Scientific Liaison)

職務内容 ◆職務内容概要◆

- ・地域KOL(Key Opinion Leader)Drとのネットワーク構築、関係強化
- ・oncology担当MRへの専門的な知識をベースしたsupport

◆職務内容詳細◆

(候補者の方々への業務説明はこちらをご利用願います)

①MD (PHD)

- ・社内外関係先や社内MDとともにKOLに対し、臨床研究支援、エビデンス構築、文献作成サポートを行っていただきます。
- ・海外臨床試験データを提供することによりDrに対し治療方針を提言。最新のデータ、エビデンスに触れ、治療や学会に影響力を行使することが可能です。
- ・KOLとのディスカッション、最新の臨床試験データから処方医のニーズを明らかにし、新たなエビデンス構築、製品戦略策定を行う。

②MR経験者

- ・領域のプロフェッショナル(MD)等のサポートを受けつつ、科学的側面から担当エリアのKOL攻略を重点的に行う。
 - ・自社がん領域パイプラインに関係する外部顧客に対し、学術情報を通じて、より強固な人間関係を構築する。
 - ・科学的な側面からマーケティング(MKT)部門をサポートする。
- 結果としてMKTへの登竜門となりうる業務。
- ・当初は東京エリアから出張ベースでご対応いただきます。
- (将来的にはエリアへの展開を検討しています)

③R&D経験者

- ・臨床開発の経験を活かし、KOLに自社製品の有用性をアピールし理解を得ていただきます。
 - ・海外臨床試験データの提供等を通じ、治療方針をKOLに提言する。
- 自社製品の幅広い情報提供活動を通じて適切な活用を促す。
- ・顧客ニーズに直に触れることが多く、よりビジネスにフォーカスしたキャリア構築が可能。
- MKTとの連携業務等の経験を積むことができる。

経験/資格

①MD (PHD)

- ・製薬業界での勤務経験がなくても結構です。
 - ・抗がん剤に関する治療経験のある方
 - ・研修医2年、専門医4年程度の経験をお持ちの方
 - ・自分で判断し、治療方針を決めてこられた方
 - ・専門は血液内科がベストです。が、がん治療のご経験をお持ちの方の積極的なご応募をお待ちしています。
- (PHD)
- ・がん領域の創薬経験者
 - ・コミュニケーション能力の高い方
- * MDの方を優先させていただきます。

②MR経験者

- ・がん領域のMR経験10年程度ある方。
- ・KOL・治験担当者に対して良好な関係構築してきた経験をお持ちの方。
- ・薬系もしくは理系出身で修士以上の方。かつ、がん領域における科学的、専門的な知識を有する方

③R&D Monitor経験者

- ・製薬業界でがん領域の臨床開発経験者もしくは創薬研究経験者
- ・Clinical Leader程ではなくても、何らかのリーダー経験のある方を希望
- ・勤務地について柔軟に対応可能な方

* ①②③共通

- ・ビジネスレベルでの基礎的な語学力
 - ・いずれもscientific backgroundがある方を求めています。
- また、社外、社内とも関係先が多いため、対人折衝能力やコミュニケーションスキルについてもインタビュー時に拝見いたします。

待遇 前職を考慮し弊社規定により決定します。

勤務地 東京(千代田区)

備考 【お問い合わせ窓口】栗山(Tel:03-4411-5043)

- ・年齢は35歳程度を目安にしています。MRご経験の方は30～40歳、MDの方は30～45歳をターゲットにしています。
 - ・Mgr以上でも一般職でも構いません。
 - ・それぞれに2名で計6名、4月1日入社的前提でスピード感を持って活動いたします。
- MD/PHD優先順位が高く(特にMD最優先です)、ここで2名早期に決定したいと考えています。

↑トップ

[紹介] クオリティーマネジメント部 統計解析業務担当者

- 職務内容**
- 1) 製造販売後調査関連業務
 - ・症例の設計
 - ・解析計画書の作成
 - ・集計解析/帳票出力(再審査申請、安全性定期報告、Ad-hoc解析)
 - ・承認時データの受入れ(臨床部門より)
 - 2) その他
 - ・統計学的解析方の助言
 - ・承認時データの集計解析(市販後に関連部門から依頼される案件)
 - ・統合解析(承認時データとPMSデータ等)

- 経験/資格**
- ・統計解析業務(特に市販後での経験があればベター)の経験があること
 - ・安全性定期報告書の作成経験や、再審査申請経験があること
 - ・SASプログラミングやAccessを使用できれば尚可
 - ・大卒以上、男女不問
 - ・転職経験の少ない方(多くても弊社勤務が3社目となる方)

待遇 前職を考慮し当社規定により決定いたします。

勤務地 東京(千代田区)

備考 【お問い合わせ窓口】TEL:03-4411-5043
採用担当: 桐田 アシスタント: 牛嶋

[↑トップ](#)

マーケティング統括部

[紹介] マーケティング統括部 市場調査担当

- 職務内容**
- ・既存製品、新製品、開発候補品に関わるプライマリー・リサーチの企画、実施
 - ・セカンダリー・データ(IMS、厚生労働省関連他)の収集、分析

- 経験/資格**
- ・製薬企業での2年以上の市場調査経験
 - ・ビジネスレベルの基礎的な英語力
 - ・大卒以上(学部、学科は問いません)
 - ・転職経験の少ない方(原則、弊社勤務が3社目となる方まで)
 - ⇒ 転職回数が多い方については、ご推薦ポイントを明確にお伝え願います。
 - オーバーされている場合でも事由により判断させていただきます。

* fact baseでProduct Managerはじめ関係者と議論ができる強さをお持ちの方を希望します。

待遇 ・前職を考慮し弊社規定により決定します。

勤務地 東京(千代田区)

備考 【お問い合わせ窓口】栗山(Tel:03-4411-5043)

できれば即戦力の方、少なくとも即戦力に近い方ということで、製薬企業で2年以上の市場調査経験があり、できるだけ早く入社可能な方を探しています。
男女を問わず、またマネージャーでも一般職でも結構です。年齢はあまりこだわりがありませんが、やはり30歳代がbetterと思われれます。

[↑トップ](#)

研究開発本部

[紹介] 治験薬管理業務担当者 (管理職候補)

- 職務内容**
- ・海外の治験薬管理部門(カウンターパート)との諸交渉(製造、輸入など)
 - ・治験薬(麻薬含む)の入在庫管理全般

- 経験/資格**
- ・5年以上の治験薬関連業務の経験
 - ・薬学部 又は 化学系(理学部、工学部、バイオ系学部など)の出身者
 - ・35歳~40歳過ぎの方
 - ・英語力中級以上

待遇 ・前職を考慮し弊社規定により決定します

勤務地 東京(千代田区)

備考 【お問い合わせ窓口】TEL:03-4411-5043
採用担当: 桐田 アシスタント: 牛嶋

[↑トップ](#)

臨床開発本部

[紹介] 臨床開発部 クリニカルリーダー(管理職)

職務内容 プロジェクトチームにおける、クリニカルパートのリーダー。弊社で特に注力している、中枢神経系、鎮痛・麻酔、真菌症、がん領域のいずれかの製品開発のプロジェクトに属し、担当する薬剤のプロトコルの企画立案から総括報告書や申請資料作成、審査対応に至るまでの一連の業務に従事していただきます。

これらの領域の開発経験は必須ではありませんが、臨床開発の流れを一通り理解・経験されていることが必要で、それらの経験を通じてチームをうまくマネジメントし、効率的に業務を進められる方をお待ちしています。

経験/資格

- ◆10年以上、臨床開発業務を経験されている方。
- ◆製薬会社において3年程度のプロジェクトリーダー経験をお持ちの方。

具体的には、以下のようなご経験をお持ちであると尚可です。

- ・プロトコルの立案
- ・申請資料や総括報告書の作成
- ・初回面談の対応、照会事項回答作成
- ・GCP適合性調査
- ・チームマネジメント
- ・部下の指導/育成

- ◆大卒以上、男女不問
- ◆転職経験の少ない方(多くても弊社勤務が3社目となる方)

待遇 ・前職を考慮し弊社規定により決定します。

勤務地 東京(千代田区)

備考 【お問い合わせ窓口】TEL:03-4411-5043
採用担当: 桐田 アシスタント: 新井

↑トップ

薬事統括部

[紹介] 薬事部 開発薬事担当

職務内容 新薬の開発開始から承認取得までの開発薬事全般業務。
厚生労働省等当局担当者との交渉業務。
社内でプロジェクトチームの一員として薬事戦略および申請方針の提案の構築。
US薬事担当者とのコミュニケーション。
部下・後輩の指導育成。

経験/資格

- ◆新薬の開発薬事経験3年以上の方。
- ◆その他の新薬開発業務を含め10年以上の経験がある方が望ましい。
- ◆TOEIC600点以上

待遇 前職を考慮し当社規定により決定いたします。

勤務地 東京(千代田区)

備考 【お問い合わせ窓口】TEL:03-4411-5043
採用担当: 桐田 アシスタント: 牛嶋

↑トップ

富士工場

[紹介] 富士工場 外部監査担当マネージャー

職務内容

- ・J&Jグループはアジア地区で弊社富士工場以外に多くのヤンセン関連製造設備があり、J&J以外の製薬工場とも製品の供給関係を有しています。
- ・このような外部関係先と協力して製品の安定供給を行う専門のセクションがAPではシンガポールにあり、その職員として日本に経験者をおきたいと考えています。
- ・ヤンセン富士工場に駐在し、工場社員とも様々な情報交換をしながら、勤務していただくことを想定しています。

(職務内容)

- ・日本における、外部供給元の企業や工場を中心に、月1件程度の頻度で監査します。
- ・監査において発見した問題、トラブルについては、情報を掌握しその品質改善のための踏み込んだ解決策を策定し実行していただきます。
- ・品質に関する取決めの締結、逸脱・苦情等の調査、変更管理等、関連法令を順守しながら、外部供給元企業の品質に関するリスクを回避し、J&J基準に添った品質を確保し保証することが責務となります。安定供給はいうまでもありません。

経験/資格 ・大学卒業以上
 ・製薬企業における10年以上の勤務経験。例えばQA、QC、製造など。
 ・GMPやValidation, Quality systemに関する専門的な知識と能力
 ・監査先と良好な関係を構築できる対人能力
 ・国内、海外出張や複雑な状況において柔軟に対応できる力
 ・日常業務に支障のない英語力(上司はシンガポール常駐。彼にレポートします)

待遇 前職を考慮し弊社規定により決定します。
 勤務地 静岡県三島市
 備考 【お問い合わせ窓口】TEL:03-4411-5043
 採用担当: 栗山 アシスタント: 牛嶋

↑トップ

その他

[紹介]【障がい者採用】一般事務

職務内容 社内各部門における補助業務
 ・電話対応
 ・ファイリング
 ・資料作成
 ・会議セッティング
 ・経費精算、備品発注 など

経験/資格 学歴/専門・短大卒以上

- *就業経験3年以上
- *一般的なビジネススキル
- *PCスキル中級以上
- *転職回数が当社で3社目以内となること
- *離職中の方はその期間が6か月以内であること

待遇 雇用形態/嘱託契約社員(1年更新)
 給与/前職を考慮し弊社規定により決定
 賞与/年2回(6月・12月)
 昇給/年1回(契約更新時に検討)

※休日休暇、その他福利厚生につきましては概ね正社員に準じております。

勤務地 本社(千代田区)

備考 上記応募資格に加え下記に該当する方の人選をお願いいたします。

- *年齢35歳くらいまで
- *薬剤師、製薬企業経験者、理系既卒者が望ましい
- *受傷後の就業経験があること
- *転職回数が当社で3社目以内となること
 ⇒派遣就業の方は考慮可。
- *離職期間が6ヶ月以内であること
 ⇒特別理由がある場合は考慮可。

なお、下記に該当する障がいのある方、公共交通機関利用で自力通勤が困難な方、及び症状が安定していない方のお受け入れにつきましては、現段階では想定しておりませんので予めご了承下さい。

応募対象とならない障がい:
 精神 知的 免疫 人工透析
 車椅子使用者 音声ソフト使用者
 電話対応ができない方

おかげさまで今年は順調に人が採れ雇用率が高い水準を維持できており、また、来年早々新人事制度導入を抑えておりますので、障がい者の新規採用につきましては、一旦休止させていただきたいと考えております。

ただし、例外的に下記に該当するような方のご紹介はお待ちしております。

- *理系(生物系・化学系・薬系)大学既卒者
- *製薬会社での就業経験をお持ちの方
- *薬剤師の有資格者
- *医療従事者
- *英語を使った業務経験をお持ちの方