

▼【医薬品営業本部 MR 経験者】

- MR【経験者】11月1日入社 NEW!

▼【医薬品営業本部 MR 職 未経験者】

- MR 職【MR 未経験者募集】(2011年11月1日入社) NEW!
- MR 職【MR 未経験者募集】(2012年1月1日入社) NEW!

▼【研究開発本部】

- 臨床開発医師(中枢神経領域)
- 臨床開発医師
- 臨床薬理医師
- Health outcome Scientist
- 開発薬事レギュラトリーサイエンティスト(そのポテンシャルがある人)
- アジアパシフィック・メディカルコミュニケーションズ
- メディカルリエゾン (Musculoskeletal/Autoimmune/担当課長) NEW!

▼【信頼性保証本部】

- 安全性担当医師
- 製品品質保証 (担当/担当課長)
- 安全性評価室(担当/担当課長)
- サーベイランス&エビデミオロジー(担当、担当課長、専門課長)
- ケースマネジメント契約社員(6か月契約 期間 最長3年間) NEW!

▼【製造部門】

- エンジニア(担当課長/課長)
- Manufacturing Six Sigma Black Belt

▼【管理本部】

- Financial Planning Analyst (担当課長/課長)
- Accounting (Manager/Sr Manager)
- Procurement Manager/Sr Associate

▼【マーケティング部】

- Market Researcher (Sr Professional/Manager)
- 筋骨格領域ブランドマネージャー(担当課長/課長)

▼ **【エランコアニマルヘルス事業部】**

- R&D and Regulatory staff NEW

募集職種

【医薬品営業本部 MR 経験者】

MR【経験者】11月1日入社 NEW!

職務内容 職務 : MR(医薬情報担当者)の 募集です

入社時期 : 2011年11月1日

担当事業部:

中枢神経領域 (NS)  
糖尿病・成長ホルモン(DMG)  
筋骨格 (MSK)

採用理由 : 新薬上市に伴う組織拡大

対象年齢

登録資格 必須項目 (以下の2項目は 必須です)

- ・MR 認定証保有者
- ・普通運転免許保有者

あればなお可

- ・大学病院、基幹病院担当経験
- ・新規化合物新薬 採用経験

待遇 【給与】当社規定により優遇します

【諸手当】住宅手当、通勤交通費など

【昇給】有り

【賞与】年三回(6月、12月、3月)

【勤務時間】8:45~17:30

【休日休暇】完全週休2日制(土・日曜日)、祝日、クリスマス、年末年始・夏期

\*年間休日 125日、年次有給休暇、慶弔等

【保険】雇用・労災・健康・厚生年金保険

【福利厚生】住宅援助制度、借上社宅制度、リリーグループ補償制度(医療費・歯科医療費補助制度等)

勤務地 勤務地は 選考中に 相談可能です。

備考

[【→個人情報登録】](#)

[↑トップ](#)

## 【医薬品営業本部 MR職 未経験者】

MR職 [【MR 未経験者募集】\(2011年11月1日入社\)](#) NEW!

職務内容 MR(Medical Representative=医薬情報担当者)として、自社医薬品の普及という営業としての役割に加えて、医薬品の適正使用のための情報の提供・収集・伝達という役割も担っていただきます。

弊社では、領域別スペシャリストMR制を採用しています。中枢神経、内分泌・代謝・骨、オンコロジー(がん)の3つの治療領域にフォーカスし、高い専門知識と情報提供スキルを発揮したMR活動を展開しています。

実際の弊社のMRの働き方や想い、社長メッセージなどを以下からご覧になれます。

▼△▼△▼△▼△▼△▼△▼△▼△▼△▼△▼△▼△▼△▼△▼

下記URLをコピーし、ブラウザのアドレスバーに貼り付けてお試しください。

[mms://wms.cfm.jp/intedo09/188\\_0\\_52037.wmv](mms://wms.cfm.jp/intedo09/188_0_52037.wmv)

▲▽▲▽▲▽▲▽▲▽▲▽▲▽▲▽▲▽▲▽▲▽▲▽▲▽▲▽▲▽▲

対象年齢

登録資格 ■必須項目:

- ・4年制大学卒業以上
- ・普通自動車運転免許保持者
- ・社会人経験 経験 2年以上
- ・営業経験もしくはそれに準ずる経験をお持ちの方
- ・全国勤務可能な方

■あると望ましいスキル、志向:

- ・明るさ
- ・真面目さ
- ・誠実さ
- ・コミュニケーション力
- ・達成意欲
- ・問題解決力

待遇 【給与】当社規定により優遇します

【諸手当】住宅手当、通勤交通費など

【昇給】有り

【賞与】年三回(6月、12月、3月)

【勤務時間】8:45~17:30

【休日休暇】完全週休2日制(土・日曜日)、祝日、クリスマス、年末年始・夏期

\*年間休日 125日、年次有給休暇、慶弔等

【保険】雇用・労災・健康・厚生年金保険

【福利厚生】住宅援助制度、借上社宅制度、リリーグループ補償制度(医療費・歯科医療費補助制度等)

勤務地 全国主要都市(入社時の配属地は未定です)

備考 ■背景

オープンテリトリー(MRがない地域)を出さないための要員拡大

■要件

- ・Lilly Valueをお持ちの方(誠実さ、卓越性の追求、人間性の尊重)
- ・高い達成意欲を持ち、安定した営業実績を残してきた方(現職にて上位3分の1に入る成績)
- ・実績を出すために自ら工夫しながら実行し、結果を出してきた方
- ・明るく前向きな方
- ・原則営業経験者。もし経験がない場合、高いポテンシャル(論理思考力の高さ、コミュニケーションの反応の良さ)をお持ちの方
- ・人事面接の前に、ウェブにて学カテストを受けていただく事になります。

■プロセス

Web 適性検査→1 次面接(東京・神戸本社)→最終面接

■注意点:

現時点では勤務地および領域は未決定です。

[【→個人情報登録】](#)

[↑トップ](#)

---

**MR 職 【MR 未経験者募集】(2012 年 1 月 1 日入社) NEW!**

**職務内容** MR(Medical Representative=医薬情報担当者)として、自社医薬品の普及という営業としての役割に加えて、医薬品の適正使用のための情報の提供・収集・伝達という役割も担っていただきます。

弊社では、領域別スペシャリストMR制を採用しています。中枢神経、内分泌・代謝・骨、オンコロジー(がん)の3つの治療領域にフォーカスし、高い専門知識と情報提供スキルを発揮したMR活動を展開しています。

実際の弊社のMRの働き方や想い、社長メッセージなどを以下からご覧になれます。

▼△▼△▼△▼△▼△▼△▼△▼△▼△▼△▼△▼△▼

下記URLをコピーし、ブラウザのアドレスバーに貼り付けてお試しください。

mms://wms.cmfj.jp/intedo09/188\_0\_52037.wmv

▲▼▲▼▲▼▲▼▲▼▲▼▲▼▲▼▲▼▲▼▲▼▲▼▲▼▲▼▲

**対象年齢**

**登録資格** ■必須項目:

- ・4 年制大学卒業以上
- ・普通自動車運転免許保持者
- ・社会人経験 経験 2 年以上
- ・営業経験もしくはそれに準ずる経験をお持ちの方
- ・全国勤務可能な方

■あると望ましいスキル、志向:

- ・明るさ
- ・真面目さ
- ・誠実さ
- ・コミュニケーション力
- ・達成意欲
- ・問題解決力

待遇 【給与】当社規定により優遇します

【諸手当】住宅手当、通勤交通費など

【昇給】有り

【賞与】年三回(6月、12月、3月)

【勤務時間】8:45~17:30

【休日休暇】完全週休2日制(土・日曜日)、祝日、クリスマス、年末年始・夏期

\*年間休日 125日、年次有給休暇、慶弔等

【保険】雇用・労災・健康・厚生年金保険

【福利厚生】住宅援助制度、借上社宅制度、リリーグループ補償制度(医療費・歯科医療費補助制度等)

勤務地 全国主要都市(入社時の配属地は未定です)

備考 ■背景

オープンテリトリー(MRがいない地域)を出さないための要員拡大

■要件

- ・Lilly Valueをお持ちの方(誠実さ、卓越性の追求、人間性の尊重)
- ・高い達成意欲を持ち、安定した営業実績を残してきた方(現職にて上位3分の1に入る成績)
- ・実績を出すために自ら工夫しながら実行し、結果を出してきた方
- ・明るく前向きな方
- ・原則営業経験者。もし経験がない場合、高いポテンシャル(論理思考力の高さ、コミュニケーションの反応の良さ)をお持ちの方
- ・人事面接の前に、ウェブにて学カテストを受けていただく事になります。

## ■プロセス

Web 適性検査→1 次面接(東京・神戸本社)→最終面接

## ■注意点:

現時点では勤務地および領域は未決定です。

[【→個人情報登録】](#)

[↑トップ](#)

## 【研究開発本部】

### 臨床開発医師(中枢神経領域)

職務内容 ・中枢神経領域の新薬開発およびマーケティング活動に対する医学的見地からの参画。  
・臨床試験、および国内での新製品導入を成功に導くという役割のみならず、グローバルに展開する米国イーライリリー・アンド・カンパニー社の臨床開発医師団の一員として、グローバル戦略に参画するなど、世界レベルでの活躍が期待されています。

・フルタイム(正社員)を募集。

### 登録資格【必須】

日本の医師免許。

精神科の臨床経験 5 年以上。

英語力要(TOEIC800)。(かつ英論文執筆経験を有する)

日本・英語の論文執筆経験。

※退職にあたっては、現在所属の病院長もしくは、所属医局の教授から円満に退職の承認が得られること。

### 【尚可】

臨床試験の参加経験。

留学経験。

待遇 【給与】当社規定により優遇します

【諸手当】住宅手当、通勤交通費など

【昇給】有り

【賞与】年三回(6月、12月、3月)

【勤務時間】8:45~17:30

【休日休暇】完全週休2日制(土・日曜日)、祝日、クリスマス、年末年始・夏期

\*年間休日125日、年次有給休暇、慶弔等

【保険】雇用・労災・健康・厚生年金保険

【福利厚生】住宅援助制度、借上社宅制度、リリーグループ補償制度(医療費・歯科医療費補助制度等)

勤務地 神戸本社

備考 臨床開発医師の年収 1600万円以上 経験・年齢を考慮。

平均的には 1800万円前後となります。

[【→個人情報登録】](#)

[↑トップ](#)

## 臨床開発医師

職務内容 ・新薬の開発、販売において指導的な役割を担う臨床開発医師を募集いたします。

このポジションは、臨床試験、および国内での新製品導入や医薬品の安全性監視活動を成功に導くという役割のみならず、グローバルに展開する米国イーライリリー・アンド・カンパニー社の開発医師団の一員として、グローバル戦略に参画するなど、世界レベルでの活躍が期待されます。

・フルタイム(正社員)を募集。

対象年齢

登録資格 【必須】

日本の医師免許。

(内分泌骨代謝領域) 内科全般での臨床経験5年以上(糖尿病、免疫疾患の臨床経験があればなお可)

\* 研究の期間も含め

英語力要(例 TOEIC800)。

日本語・英語での論文執筆経験。

※退職にあたっては、現在所属の病院長もしくは、所属医局の教授から円満に退職の承認が得られること。

【尚可】

臨床試験の参加経験。

留学経験。

待遇 【給与】当社規定により優遇します

【諸手当】住宅手当、通勤交通費など

【昇給】有り

【賞与】年三回(6月、12月、3月)

【勤務時間】8:45～17:30

【休日休暇】完全週休2日制(土・日曜日)、祝日、クリスマス、年末年始・夏期

\*年間休日125日、年次有給休暇、慶弔等

【保険】雇用・労災・健康・厚生年金保険

【福利厚生】住宅援助制度、借上社宅制度、リリーグループ補償制度(医療費・歯科医療費補助制度等)

勤務地 神戸本社

備考 臨床開発医師の年収 1600万円以上 経験・年齢を考慮。

平均的には 1800万円前後となります。

[【→個人情報登録】](#)

[↑トップ](#)

## 臨床薬理医師

職務内容 臨床薬理の専門家として、日本の臨床薬理戦略のみならず、グローバル臨床薬理戦略の立案に参画し、化合物ごとに適切な臨床開発を効果的に行い、患者様に届けること。

1. 臨床薬理戦略の立案
2. 臨床薬理試験の計画立案、プロトコール作成、試験実施、報告書作成
3. 薬物動態・薬力学の評価、臨床薬理試験における安全性の評価
4. 薬事文書を含む臨床薬理関連の文書作成に関与

登録資格 日本の医師免許

臨床経験 1年以上

第I相試験や臨床薬理試験の経験1年以上、または、臨床薬理分野の教育1年以上  
臨床薬理および基礎的又はそれ以上の薬物動態学の知識

英語による業務が遂行できる程度の英語力、たとえばTOEIC700 点以上

待遇 【給与】当社規定により優遇します

【諸手当】住宅手当、通勤交通費など

【昇給】有り

【賞与】年三回(6月、12月、3月)

【勤務時間】8:45～17:30

【休日休暇】完全週休2日制(土・日曜日)、祝日、クリスマス、年末年始・夏期

\*年間休日 125日、年次有給休暇、慶弔等

【保険】雇用・労災・健康・厚生年金保険

【福利厚生】住宅援助制度、借上社宅制度、リリーグループ補償制度(医療費・歯科医療費補助制度等)

勤務地 神戸本社

備考 臨床薬理医師は、日本の医師免許を必要としますので、処遇の面では、臨床開発医師と同等で年収1600万円以上になります。

[【→個人情報登録】](#)

[↑トップ](#)

---

### Health outcome Scientist

職務内容 Anticipate evidence necessary to secure/maintain PRA and differentiate the Lilly product in the Japanese market.

The Global Health Outcomes (GHO) Scientist provides scientific expertise and effective project oversight to ensure the successful fulfillment of the GHO research plan to deliver better outcomes that are valued by patients, payers and providers. Projects may focus on diseases and/or treatments within Lilly's portfolio and span the entire lifecycle of development and commercialization. Other projects may focus on methodological innovations or key healthcare policy issues that impact patient outcomes. The GHO Scientist develops and ensures that appropriate health outcomes research strategies are in place to support Pricing, Reimbursement and Access (PRA) for Lilly products. The GHO Scientist is responsible for the conduct, quality, and integrity of health outcomes studies and scientific disclosures resulting from this research, and for

facilitation of research efforts within GHO Centers of Expertise, Therapeutic Area Platforms, IIIB/IV Research Area, and Health Technology Assessment (HTA) geographic regions. The GHO Scientist demonstrates and applies in-depth knowledge, understanding, and evaluation of clinical, economic, epidemiologic, statistical and/or patient-reported outcomes (PRO) methodologies. The GHO Scientist effectively communicates health outcomes findings and concepts to internal and external business partners and takes a leadership role in the dissemination of health outcomes research findings to the scientific community and payer customers in a given market.. In addition, the Scientist provides health outcomes scientific leadership, is a key member of the PRA strategy team, and demonstrates effective teamwork in cross-functional initiatives.

- 登録資格
- \* An advanced degree, including Ph.D., M.D., Masters degree or Pharm.D. with 5 years experience in an appropriate discipline (e.g., economics, epidemiology, health administration, health services, medicine, pharmacy, pharmacoeconomics, public health, psychology, statistics, or other relevant sciences) will generally be required, although significant previous training and experience in designing and conducting research and disseminating the results in the areas of health economics, health outcomes, disease management, and/or population health may substitute for the formal degree requirement.
  - \* Strong communication and interpersonal skills and the ability to work successfully in a team/cross-functional environment.
  - \* The ability to think and act globally with a customer focus and a solution orientation.
  - \* The ability to travel to international locations.
  - \* Knowledge and experience of health care system in Japan
  - \* Understanding of and experience with clinical settings and clinical research.
  - \* Technical and analytic capabilities in the areas of economic modeling, economic evaluation, cost-effectiveness evaluation, burden of illness studies, epidemiology, statistics, health care policy, PRO development, etc.
  - \* The ability to influence individuals.
  - \* Strong project management skills.

勤務地 神戸本社

備考

[【→個人情報登録】](#)

[↑トップ](#)

## 開発薬事レギュラトリーサイエンティスト(そのポテンシャルがある人)

### 職務内容 <Overall Job Purpose>

医薬品の初期開発段階から承認までの期間を通し、開発薬事担当者として、薬事戦略立案及び薬事的リスクマネジメントを行い、プロジェクトチームをリードする

### <Job Responsibilities>

#### Primary responsibilities

- \* 医薬品及び医療機器の開発に係る薬事戦略を企画し実行する
- \* 治験相談及び承認申請等に係る規制当局対応時に、プロジェクトチームをリードし、規制当局との交渉及び折衝に責任を持つ
- \* CTD 作成をリードする
- \* 米国本社を中心とした薬事グループと効果的なコミュニケーションを行い、日本での医薬品・医療機器開発戦略に反映させる

#### Secondary responsibilities

- \* 組織の専門性を向上させ、開発薬事業務の生産性を向上させるための活動を行う

### 対象年齢

### 登録資格 <Required Experience>

- \* 薬事担当者、開発企画担当者あるいは臨床開発担当者として、規制当局との交渉・折衝業務経験を有する方
- \* 医薬品開発業務経験 5 年以上

### <Essential Skills / license>

- \* データ、情報などに基づいて、論理的な考えを明確に日本語と英語で表現出来る方
- \* 医薬品開発を通じて、規制当局との協働関係を築く事が出来る方
- \* 薬事環境の変化を察知する洞察力とその変化を業務に落とし込む企画と行動の出来る方
- \* 社内外の顧客及び米国本社の開発関連部署との効果的なコミュニケーション能力

### <Desirable Experience>

- \* 海外勤務経験あるいはグローバルチームの一員として、開発プロジェクト参加経験

### <Desirable Skills / license>

- \* プロジェクトマネジメントスキル

\* Business level の英語力

待遇 【給与】当社規定により優遇します

【諸手当】住宅手当、通勤交通費など

【昇給】有り

【賞与】年三回(6月、12月、3月)

【勤務時間】8:45～17:30

【休日休暇】完全週休2日制(土・日曜日)、祝日、クリスマス、年末年始・夏期

\*年間休日125日、年次有給休暇、慶弔等

【保険】雇用・労災・健康・厚生年金保険

【福利厚生】住宅援助制度、借上社宅制度、リリーグループ補償制度(医療費・歯科医療費補助制度等)

勤務地 神戸本社 あるいは 東京支社

備考 開発薬事レギュラトリーサイエンティスト(担当課長、専門課長職のいずれか)

薬事担当者、開発企画担当者あるいは臨床開発担当者として、規制当局との交渉・折衝業務経験を有する方

医薬品開発業務経験5年以上

データ、情報などに基づいて、論理的な考えを明確に日本語と英語で表現出来る方

医薬品開発を通じて、規制当局との協働関係を築く事が出来る方

薬事環境の変化を察知する洞察力とその変化を業務に落とし込む企画と行動の出来る方

社内外の顧客及び米国本社の開発関連部署との効果的なコミュニケーション能力

[【→個人情報登録】](#)

[↑トップ](#)

## アジアパシフィック・メディカルコミュニケーションズ

職務内容 <Overall Job Purpose>

担当プロジェクトの治験計画から申請・承認までの薬事関連文書全般について、戦略的に立案し、その完成に責任を有する。また、担当プロジェクトの公表計画の策定及び論文・学会等の

Publication 業務にも責任を有する。外部委託や共同開発の場合も、同様の責任を果たす。

グローバルや他のアジア諸国と協力し、メディカルコミュニケーション関連のプロセスの改善や新規提案にも貢献する。

<Primary responsibilities>

- \* プロジェクトマネジメント: 複数の担当プロジェクトにおいて、アウトソース計画も含むメディカル・コミュニケーションの予算、人的リソース及びタイムラインの作成・管理を実施する。グローバルチームやチームメンバーと協働して意思決定に参加し、企業戦略に沿ってプロジェクト全体の最適化に貢献する。
- \* 文書作成リード: プロジェクトメンバーとして、治験実施計画書、治験総括報告書、コモンテクニカルドキュメント等を策定した戦略に基づき完成する。また、メディカルプランに従って、Publication (論文、学会等)を完成する。
- \* 継続的な知識とスキルの育成: 薬事ガイドラインや担当領域・製剤の専門知識を強化する。メディカルコミュニケーションの専門性も強化する。
- \* プロセスの改善: ベストプラクティスを探求し、共有する。グローバルは他のアジア諸国と協力し、常に品質、効率、効果を改善することに貢献する。

<Secondary responsibilities>

- \* 知識とスキルのシェア: 他のメンバーにテクニカルなコーチング、助言、質問への回答等を実施する。

対象年齢

登録資格 <Essential Skills / license>

- \* プロジェクトマネジメント及び自己管理スキル
- \* 科学的、論理的な思考能力
- \* 良好な人間関係を築く能力
- \* 多様な人々や変化する環境に適応できる能力
- \* English: TOEIC 800 点以上

<Desirable Experience>

- \* 臨床開発の経験
- \* 薬事業務の経験
- \* 薬事申請関連文書のライティング経験
- \* CTD(臨床モジュール)作成経験
- \* 論文執筆経験
- \* グローバルチームとの協働経験(海外赴任経験者はより望ましい)
- \* グローバル試験及びグローバル申請経験

<Desirable Skills / license>

\* コンピュータを利用した文書作成スキル (Template、図表作成含む)

\* 日本語及び英語のテクニカルライティング能力

待遇 【給与】当社規定により優遇します

【諸手当】住宅手当、通勤交通費など

【昇給】有り

【賞与】年三回 (6 月、12 月、3 月)

【勤務時間】8:45~17:30

【休日休暇】完全週休 2 日制 (土・日曜日)、祝日、クリスマス、年末年始・夏期

\*年間休日 125 日、年次有給休暇、慶弔等

【保険】雇用・労災・健康・厚生年金保険

【福利厚生】住宅援助制度、借上社宅制度、リリーグループ補償制度 (医療費・歯科医療費補助制度等)

勤務地 神戸本社 (又は東京支社)

備考 Title: Associate/Sr Associate/Research Scientist

< Reason for Hiring >

\* プロジェクトの増加による増員

< Career opportunity in the near future >

\* 臨床関連ファンクションリーダー、薬事、プロジェクトマネジメント、メディカルリエゾンなど

< Training program after joining >

\* メディカルコミュニケーションズカリキュラムマップに基づく導入教育

\* プロジェクトマネジメントトレーニング

\* ファシリテーションスキルトレーニング

\* アサーティブネストレーニング

\* プレゼンテーションスキルトレーニング

など

< The attractiveness and challenge of this job >

グローバル化が急速に進む臨床開発業務の中、Medical Communications の Strategy をリードし、社内外の専門家や国内外の関連部署と協力して、顧客が求める必要で意義のある情報を、透明

性を保ちながら、正確かつタイムリーに発信する中心的な役割を担う。

[【→個人情報登録】](#)

[↑トップ](#)

---

**メディカルリエゾン (Musculoskeletal/Autoimmune/担当課長) NEW!**

**職務内容** <Overall Job Purpose>

Scientific Experts are individuals who are noted for their expertise in a particular area and as a result, have special needs for in-depth and cutting edge information because they design and implement novel research, and educate colleagues and students. The Medical Liaison (ML) program is specifically designed to meet these needs through a group of medical professionals with deep content knowledge about specific disease states, available products, and investigational compounds (both Lilly and competitor), as well as detailed knowledge about research, regulatory and medical education environments, and related processes. By providing Answers That Matter and facilitating scientific exchange between industry and the Scientific Expert community, Medical Liaisons have the opportunity to improve patient outcomes by providing needed information that addresses important clinical and scientific questions.

This Medical Liaison position will be responsible for Lilly's portfolio of investigational and approved therapies for both the Musculoskeletal and Autoimmune therapeutic areas. For more publically disclosed information on Lilly's pipeline and products please visit [www.Lilly.com](http://www.Lilly.com).

**対象年齢**

**登録資格** <Required Experience>

- \* 免疫疾患の経験(自己免疫疾患ならなお可)
- \* PhD(免疫疾患の経験は、研究も含めてあれば可)
- \* MS(製薬会社での免疫疾患の経験 5 年以上)
- Advanced degree in health sciences (PhD, Doctor of Medicine) desired with 2-3 years of relevant clinical or therapeutic experience in immunology.
- Masters or Bachelors level degree in health sciences (Nurse, BS Pharmaceutical Science, MPH etc.) considered if 5 or more years clinical, research, or industry (medical/scientific role) experience in immunology is present.

<Essential Skills / license>

- \* 英語力---ビジネスレベル

\* Personality---高い Initiative/高い Interpersonal スキル

■ Proficiency in written English (sufficient to read and understand procedures, training and medical literature)

■ Strong interpersonal skills, including capability to engage in professional relationship building and networking

■ Intellectual curiosity and intelligence about the field of science/medicine for which they are responsible

■ Highly motivated and capable of comprehending large amounts of scientific content which is then communicated in a clear, concise fashion

■ Demonstrated success in self-managing priorities and multi-tasking projects

■ Ability to work effectively and share information within a team environment

■ Familiarity with the academic community and the medical research and medical education process

■ Continual compliance with all procedural requirements of the role

待遇 【給与】当社規定により優遇します

【諸手当】住宅手当、通勤交通費など

【昇給】有り

【賞与】年三回(6月、12月、3月)

【勤務時間】8:45~17:30

【休日休暇】完全週休2日制(土・日曜日)、祝日、クリスマス、年末年始・夏期

\*年間休日 125日、年次有給休暇、慶弔等

【保険】雇用・労災・健康・厚生年金保険

【福利厚生】住宅援助制度、借上社宅制度、リリーグループ補償制度(医療費・歯科医療費補助制度等)

勤務地 神戸本社

備考

[【→個人情報登録】](#)

[↑トップ](#)

---

【信頼性保証本部】

安全性担当医師

- 職務内容
- ・有害事象の Clintrace 報告および副作用情報の医学的な Review。
  - ・厚生労働省への報告書の Review。
  - ・必要に応じて安全性情報担当者への教育。
- ・フルタイム(正社員)を募集。

対象年齢

- 登録資格
- \* 内科の臨床経験 5 年以上 (糖尿病・自己免疫疾患・抗がん剤の臨床経験があれば尚可。)
  - \* 外科・産婦人科(豊富な抗がん剤の治療経験を有する)麻酔科の臨床経験 5 年以上
  - \* 日本の医師免許を取得していること。
  - \* 新薬開発プロセスにおける研究開発の経験があること。
  - \* 優れた英語力(読解、口述共)を有すること。(読み書きは必須) 留学経験があればなお可
  - \* 友好的対人関係を保ち、優れた交渉力を有すること。
  - \* 十分なコンピュータスキルを有すること。
  - \* 外部顧客だけでなく、組織内の全ての社員と効果的に仕事をする関係を構築できること。
- ※退職にあたっては、現在所属の病院長もしくは、所属医局の教授から円満に退職の承認が得られること。

- 待遇
- 【給与】当社規定により優遇します
  - 【諸手当】住宅手当、通勤交通費など
  - 【昇給】有り
  - 【賞与】年三回(6月、12月、3月)
  - 【勤務時間】8:45～17:30
  - 【休日休暇】完全週休 2 日制(土・日曜日)、祝日、クリスマス、年末年始・夏期
  - \*年間休日 125 日、年次有給休暇、慶弔等
  - 【保険】雇用・労災・健康・厚生年金保険
  - 【福利厚生】住宅援助制度、借上社宅制度、リリーグループ補償制度(医療費・歯科医療費補助制度等)

勤務地 神戸本社

備考

[【→個人情報登録】](#)

[↑トップ](#)

職務内容 <Overall Job Purpose>

Maintain Quality System in Japan affiliate based on MHLW's Good Quality Practice and corporate standards

<Primary responsibilities>

厚生労働省 GQS 省令ならびに Corporate Standard に基づく製造販売業における品質システムの維持

\* Improve and maintain quality system (Processes, procedures and records) and implement Good Quality Practice.

\* To ensure to deliver appropriate products and information to customers, establish and maintain a quality oversight on Lilly's manufacturing sites and CMO.

品質システム(手順、文書、記録)の改善と維持及び GQP の実践、顧客への適切な製品及び情報伝達を保証すること、製造所への品質面での監督体制の確立と維持、品質情報に関する技術支援

\* Technical support for complaint handling

海外の製造サイトと連携し、リリー製品の品質を維持、向上。また困難な品質問題の解決

\* Closely work with the overseas mfg sites to maintain/improve the product quality

\* Dissolve the complicated quality problem

グループでの協働

\* Appropriately collaborate with team member

対象年齢

登録資格 <Required Experience>

\* GMP experience in Manufacturing Plant (Oral solid dosage, Parenteral product and API)&#61551;

<Desirable Experience>

\* Quality Assurance in Pharmaceutical Industry&#61551;

<Essential Skills / license>

\* English communication skill (TOEIC 750+)

英語によるコミュニケーション能力(TOEIC 750 点以上)

<Desirable Skills / license>

\* Pharmacist 薬剤師

待遇 【給与】当社規定により優遇します

【諸手当】住宅手当、通勤交通費など

【昇給】有り

【賞与】年三回(6月、12月、3月)

【勤務時間】8:45~17:30

【休日休暇】完全週休2日制(土・日曜日)、祝日、クリスマス、年末年始・夏期

\*年間休日125日、年次有給休暇、慶弔等

【保険】雇用・労災・健康・厚生年金保険

【福利厚生】住宅援助制度、借上社宅制度、リリーグループ補償制度(医療費・歯科医療費補助制度等)

勤務地 神戸

備考

[【→個人情報登録】](#)

[↑トップ](#)

---

#### 安全性評価室(担当/担当課長)

職務内容 開発初期から市販後にわたって、国内外の医薬品又は医療機器の個別症例評価を行い、必要に応じ規制当局に報告する。また、グローバルで4つの Regional Center の1つとして、国内症例のグローバル評価にも責任を持つ。

#### 【Primary responsibilities】

- \* 個別症例の評価(海外及び国内の法規制に従う)
- \* グローバル及び国内のデータベースへの入力
- \* 重要な症例報告に関連し発生した問題への対処
- \* より効果的な症例評価・入力プロセスの構築

対象年齢

登録資格 <Required Experience>

- \* 安全性業務(特に症例評価)

<Desirable Experience>

- \* PMS
- \* 薬事
- \* 開発

<Essential Skills /license>

- 1.医学、薬学の知識若しくは自然科学の知識
- 2.GVP、GPSP 等薬事関連法規の知識
- 3.日本語及び英語でのコミュニケーションスキル(文献・社内報告書の内容を科学的に理解し、グローバル及び社内外顧客とコミュニケーションをとる能力、OPA(Oral Proficiency Assessment)7.0、または TOEIC 700 以上)
- 4.プロジェクト・マネジメントスキル

<Desirable Skills / license>

- 1.安全性リスクマネジメントに関する知識
- 2.薬剤疫学に関する知識
- 3.安全性データベース(システム)についての知識
- 4.下位者の指導ができるコーチングスキル

待遇 【給与】当社規定により優遇します

【諸手当】住宅手当、通勤交通費など

【昇給】有り

【賞与】年三回(6月、12月、3月)

【勤務時間】8:45～17:30

【休日休暇】完全週休2日制(土・日曜日)、祝日、クリスマス、年末年始・夏期

\*年間休日 125日、年次有給休暇、慶弔等

【保険】雇用・労災・健康・厚生年金保険

【福利厚生】住宅援助制度、借上社宅制度、リリーグループ補償制度(医療費・歯科医療費補助制度等)

勤務地 神戸本社

備考 \*6M - 10M

<Career opportunity in the near future>

サーベイランス&エビデミオロジー

PMS

品質保証

Global Safety

薬事

<Training program after joining>

- 1.グローバルデータベース、国内データベースの機能と操作の習熟
- 2.SOP(グローバル SOP を含む)の履修
- 3.安全性情報部配属教育(GVP 管理部門、GPSP 管理部門)
- 4.安全性リスクマネジメントプラン、Signal detection、薬剤疫学等の基礎知識

<The attractiveness and challenge of this job>

開発から市販後まで製品のライフサイクルに渡る業務である。  
グローバルの一員として症例評価に主要な役割を果たしている。

[【→個人情報登録】](#)

[↑トップ](#)

---

#### サーベイランス&エピデミオロジー(担当、担当課長、専門課長)

**職務内容** 開発初期から市販後にわたって製品の安全性プロファイルを継続的にモニタリングし、リスクとベネフィットのバランスを保証する。また、適切でかつ必要な情報を収集するために、調査・研究を戦略的かつ効率的に計画し推進する。

<Primary responsibilities>

- \* 製品の安全性プロファイルの継続的モニタリング
- \* 安全性に関連し発生した問題への対処
- \* 文献・学会情報のスクリーニング・評価及び研究報告、措置報告
- \* 製造販売後調査の企画、基本計画書作成
- \* 定期報告書、再審査申請資料等の作成
- \* 使用上の注意の改訂及び解説の作成
- \* 開発プロジェクトへの積極的な参画
- \* 安全性リスクマネジメントプランの作成・改訂

対象年齢

登録資格 <Required Experience>

\* 安全性業務或いは PMS 業務

<Desirable Experience>

\* 薬事

\* 開発

<Essential Skills /license>

- 1.医学、薬学の知識若しくは自然科学の知識
- 2.GVP、GPSP 等薬事関連法規の知識
- 3.日本語及び英語でのコミュニケーションスキル(文献・社内報告書の内容を科学的に理解し、グローバル及び社内外顧客とコミュニケーションをとる能力、OPA (Oral Proficiency Assessment) 7.0、または TOEIC 700 以上)
- 4.プロジェクト・マネジメントスキル
- 5.得られた情報・資料を集計・分析し、報告書作成ができる分析力と文章化能力

<Desirable Skills / license>

- 1.安全性リスクマネジメントに関する知識
- 2.薬剤疫学に関する知識
- 3.安全性データベース(システム)についての知識
- 4.下位者の指導ができるコーチングスキル

待遇 【給与】当社規定により優遇します

【諸手当】住宅手当、通勤交通費など

【昇給】有り

【賞与】年三回(6月、12月、3月)

【勤務時間】8:45～17:30

【休日休暇】完全週休2日制(土・日曜日)、祝日、クリスマス、年末年始・夏期

\*年間休日 125日、年次有給休暇、慶弔等

【保険】雇用・労災・健康・厚生年金保険

【福利厚生】住宅援助制度、借上社宅制度、リリーグループ補償制度(医療費・歯科医療費補助制度等)

勤務地 神戸本社

備考 \* 6M - 14M

<Career opportunity in the near future>

症例評価

品質保証

Global Safety

薬事

<Training program after joining>

1. グローバルデータベース、国内データベースの機能と操作の習熟
2. SOP、SQS(グローバル SOP)の履修
3. GSPJ 配属教育(GVP 管理部門、GPSP 管理部門)
4. 安全性リスクマネジメントプラン、Signal detection、薬剤疫学等の基礎知識

<The attractiveness and challenge of this job>

開発から市販後まで製品のライフサイクルに渡る業務である。

国内の様々な部署(開発、薬事、PPM等)及びグローバルなど、Cross functional なネットワークが構築できる。

[【→個人情報登録】](#)

[↑トップ](#)

---

**ケースマネージメント契約社員(6か月契約 期間 最長3年間) NEW!**

職務内容 <Overall Job Purpose>

自社が取り扱う医薬品、医療機器、治験薬について適切な安全確保措置実施のため、社内手順書および国内外の法規を遵守して安全性情報を適切に収集・評価を行う。また、GlobalとLocalのデータベースに期日内に評価及び症例情報の入力を行う。なお、必要に応じて、国内規制当局に報告する。

<Job Responsibilities>

安全性情報の収集・評価・対応

◆収集された国内外の市販薬及び治験薬の有害事象症例情報並びに不具合情報を、薬事法、GVP、GCP、社内手順書(Global 手順書を含む)等を遵守した上で評価し、国内外の安全性データベースに登録し、必要に応じて Global あるいは国内規制当局への報告を行う。

<国内症例>

◆収集された症例情報並びに不具合情報をピックアップし、Coding、重篤性、因果関係、新規性を評価し、Global 報告基準を判断したうえで、各国規制当局への報告を滞りなく行えるよう、Global データベースに登録し報告するとともに、国内データベースにも登録し、法規に従って国内規制当局へ報告する。また、必要に応じて適切な再調査を実施する。MR、CRO 等に対する関係書類の送付などオペレーショナルな業務(メール、電話、Fax など)を行う。

◆追加情報を受領した際は、追加された内容の医学的な重要性を評価し、データベースへの登録や更なる情報収集の必要性の判断を行う。

<海外症例>

◆外国症例情報の評価を行い、国内データベースに登録し、必要に応じ国内規制当局への報告を行う。

◆収集した情報に齟齬や疑問点があれば、Global の担当者への問い合わせを行う。

対象年齢 不問

登録資格 <Required Experience>

◆安全性評価サポート業務(国内症例あるいは外国症例(CIOMS)一次評価業務や規制当局への報告書の作成)の経験

◆安全性情報のデータベース(日/英)への入力の豊富な経験  
のいずれかをお持ちのかた

<Desirable Experience>

◆医学英語の翻訳(日⇄英)

<Essential Skills / license>

◆日本語による言葉、文書での効果的なコミュニケーション能力

◆日本語、英語(TOEIC 850 点程度、安全性業務経験者や薬剤師などのバックグラウンドがあれば700 点程度)による文章作成能力、読解能力(CIOMS・文献読解)、症例表作成能力等

◆PC 技術(エクセル、ワード、パワーポイントなど)、E-mail

<Desirable Skills / license>

◆治験・市販後の安全性に関連する国内外の法規

◆症例を評価するうえで必要な病態、治療に関する知識

◆薬剤師あるいは薬学・理学系大学卒

待遇 6ヶ月契約-更新有り

勤務地 神戸本社

備考 <Reason for Hiring>

評価対象症例数の増加のため

[【→個人情報登録】](#)

[↑トップ](#)

## 【製造部門】

### エンジニア(担当課長/課長)

職務内容 <Overall Job Purpose>

- \* 医薬品製造用施設・用役・設備機器に関する導入時検証プロセス、保全管理、および継続的改善業務
- \* 設備投資案件に対するプロジェクト管理業務全般
- \* Global Quality Standard および Global Engineering Standard の実践

<Primary responsibilities>

- \* 施設・用役・設備機器および製造プロセスに対して、高い製品品質を伴う医薬品を製造するための適切な状態を常に維持し、管理することに責任を持つ。

<Secondary responsibilities>

- \* 逸脱および変更管理の手順に従った、トラブル発生時の CAPA(Corrective Action Preventive Action)と、施設・用役・設備に関する変更管理に責任を持つ
- \* 各種保全業務に関する計画および報告、C&Q(Commissioning and Qualification)等の Document の照査/承認に責任を持つ
- \* 内部/外部の監査に対する対応、および関連する Site GMP Plan の実施に対して責任を持つ

対象年齢

登録資格 <Required Experience>

- \* 医薬品製造プロセスおよび製造設備のエンジニアリング業務に携わった経験

<Desirable Experience>

- \* 無菌製剤製造プロセス(液剤)および製造設備の維持管理業務や導入計画に携わった経験

\* 医薬品2次包装プロセスおよび製造設備の維持管理業務や導入計画に携わった経験

<Essential Skills / license>

\* エンジニアリングの background を有すること

\* 英語によるコミュニケーションスキル:TOEIC 800 点程度

\* PCスキル:Excel, Word, Power point 等の使用に習熟していること

<Desirable Skills / license>

\* ISPE や PDA 等、製薬関連技術協会のメンバー

待遇 【給与】当社規定により優遇します

【諸手当】住宅手当、通勤交通費など

【昇給】有り

【賞与】年三回(6月、12月、3月)

【勤務時間】8:45~17:30

【休日休暇】完全週休2日制(土・日曜日)、祝日、クリスマス、年末年始・夏期

\*年間休日 125日、年次有給休暇、慶弔等

【保険】雇用・労災・健康・厚生年金保険

【福利厚生】住宅援助制度、借上社宅制度、リリーグループ補償制度(医療費・歯科医療費補助制度等)

勤務地 西神工場

備考

[【→個人情報登録】](#)

[↑トップ](#)

---

### **Manufacturing Six Sigma Black Belt**

職務内容 <Overall Job Purpose>

Lead Six Sigma activities in Manufacturing

<Primary responsibilities>

\*Improve processes more effective and efficient through driving and managing overall Six Sigma activities in Japan Manufacturing

\*Achieve Six Sigma annual targets by conducting Black Belt projects and supporting Green Belts

<Secondary responsibilities>

\*Provide support to other Six Sigma activities in other functions in Japan

\*Enhance Six Sigma culture in Japan Manufacturing

登録資格 <Required Experience>

\*Project management

\*Interaction with people in various functions

\*Business in English

<Desirable Experience>

\*Six Sigma project experience

\*Experience in Manufacturing

\*Involvement in continuous improvement activities

<Essential Skills / license>

\*English skill (TOEIC over 800)

\*Interpersonal skill

待遇 【給与】当社規定により優遇します

【諸手当】住宅手当、通勤交通費など

【昇給】有り

【賞与】年三回(6月、12月、3月)

【勤務時間】8:45~17:30

【休日休暇】完全週休2日制(土・日曜日)、祝日、クリスマス、年末年始・夏期

\*年間休日125日、年次有給休暇、慶弔等

【保険】雇用・労災・健康・厚生年金保険

【福利厚生】住宅援助制度、借上社宅制度、リリーグループ補償制度(医療費・歯科医療費補助制度等)

勤務地 西神工場

備考 <Career opportunity in the near future>

Business related positions in Manufacturing, e.g. Supply Chain coordinator, production planning,

Alliance management with third parties, Procurement, Manufacturing finance

<Training program after joining>

Six Sigma Black Belt training

Other GMP related training

<The attractiveness and challenge of this job>

This Black Belt role covers various improvement projects across the functions within/outside Manufacturing, including the affiliate office, overseas supply sites, third parties etc. It is challenging, however, there are a lot of improvement opportunities, working with many counterparts world wide.

[【→個人情報登録】](#)

[↑トップ](#)

## 【管理本部】

### Financial Planning Analyst (担当課長/課長)

#### 職務内容 【Primary responsibilities】

- \* Develop financial forecast in support of the plan and quarterly forecast deliverables, in collaboration with Business Leaders.
- \* Ensure appropriate monthly accounting and reporting of R&D function results
- \* Fiduciary responsibility to ensure the business is compliant to financial policies and procedures. Must maintain internal controls and compliance to SOx.
- \* Present monthly results and forecasts to the R&D lead team. Must become a valued and trusted business partner to R&D management team.
- \* Develop Long Range Plan forecasts for key clinical expenses.
- \* Provide financial analysis/valuations to the business on an ad-hoc basis, including support for Six Sigma projects
- \* Project Management and Time Management

#### 【Secondary responsibilities】

- \* Must support ongoing IT initiatives that impact financial systems, such as the implementation of SAP and JMAD.
- \* Coach and lead internal colleagues to achieve business objectives for R&D Finance.

対象年齢

登録資格 【Required Experience】

- \* MBA or equivalent

\* 3+ years experience in finance field in a multinational company or consulting/audit firm.

Experience in cross-functional work/project

\* Project management skills, ability to think and work independently a must

\* Must be fluent in Japanese and English

**【Essential Skills / license】**

\* Analytical skills

\* Presentation/communication skills, ability to deal across cultures

\* Ability to influence business partners

\* Detail oriented but still able to see bigger picture

\* High level of initiative, must be able to prioritize work

\* Willingness to challenge the status quo

\* Planning and organizational skills

\* Problem solving skills

\* Ability to deal with and navigate ambiguity

\* Ability to work under stress and independently

&#8226; Proficient in Microsoft Excel and Powerpoint

**【Desirable Skills / license】**

\* CPA is a plus

\* Pharmaceutical experience preferred

\* International experience preferred

\* SAP experience is a plus

待遇 【給与】当社規定により優遇します

【諸手当】住宅手当、通勤交通費など

【昇給】有り

【賞与】年三回(6月、12月、3月)

【勤務時間】8:45~17:30

【休日休暇】完全週休2日制(土・日曜日)、祝日、クリスマス、年末年始・夏期

\*年間休日125日、年次有給休暇、慶弔等

【保険】雇用・労災・健康・厚生年金保険

【福利厚生】住宅援助制度、借上社宅制度、リリーグループ補償制度(医療費・歯科医療費補助制度等)

勤務地 神戸

備考 The successful candidates are from US top 15 MBA or Europe top 5 MBA and have strong career history of global accounting firm or companies.

Salary range is 8-15 million yen.

[【→個人情報登録】](#)

[↑トップ](#)

---

### Accounting (Manager/Sr Manager)

#### 職務内容 <Job Responsibilities>

- Monthly/annual accounting (monthly/annual closing based on US GAAP and Japan GAAP)
- Treasury and Tax management
- Planning on Treasury ,Tax accounting finance etc.
- Internal control activities such as Sox
- Management of projects related to overall accounting ; support for other departments or overall business in terms of finance/accounting
- Supervision of 2-3 staffs

#### 対象年齢

#### 登録資格 <Required Experience>

- 5years+ experience in finance/accounting field in large companies (incl. Japanese companies) or consulting firms (work experience in Japan)
- Experience of Cross functional project management
- Multinational experience (①Multinational company experience、②Working abroad if Japanese company)
- Experience of account settlement (accounting, corporate tax, consumption tax) & project management

#### <Essential Skills / license>

- Knowledge of international accounting /tax accounting such as accounting in the US
- English capability (Fluent)
- Strong communication skill , Leadership skill, Problem solving, Initiative
- Knowledge of Financial control and Risk management
- Capability and motivation to become management of finance/accounting (such as controller) in

the future

<Desirable Experience>

- \*Experience of cost accounting
- \*Experience to supervise subordinates
- \*Experience of development of ERP such as SAP and accounting system
- \*Experience to work oversea

<Desirable Skills / license>

- \*Certified accountant, CPA(US)

待遇 【給与】当社規定により優遇します

【諸手当】住宅手当、通勤交通費など

【昇給】有り

【賞与】年三回(6月、12月、3月)

【勤務時間】8:45~17:30

【休日休暇】完全週休2日制(土・日曜日)、祝日、クリスマス、年末年始・夏期

\*年間休日125日、年次有給休暇、慶弔等

【保険】雇用・労災・健康・厚生年金保険

【福利厚生】住宅援助制度、借上社宅制度、リリーグループ補償制度(医療費・歯科医療費補助制度等)

勤務地 神戸本社

備考

[【→個人情報登録】](#)

[↑トップ](#)

---

### Procurement Manager/Sr Associate

職務内容 <Job Responsibilities>

- \* Source products/services under his/her area of responsibility
- \* Lead negotiation & collaboration/agreement with external vendors
- \* Analyze spend data by sourcing categories, build up procurement strategies to optimize sourcing and implement them
- \* Internal control related activities

- \* Build leverage internal procurement network with other affiliates/ headquarters & external network with other companies/procurement groups to maximize business opportunities
- \* Facilitate Risk management with third party
- \* Reporting activity as needed
- \* Project management
- \* Influence internal customers for best procurement

#### 対象年齢

#### 登録資格 <Required Experience>

- 2 years + Procurement experience
- Cross-functional project management
- Experience working in multinational company or international setting
- Financial background

#### <Essential Skills / License>

- Leadership skills/influence
- Fluent in English
- Strong communication skills
- Assertiveness/Negotiation skill
- Curiosity, initiative and passion for the business
- Leadership potential and motivation to become a leader in finance in the future
- Analytical skills
- Strategic thinking

#### <Desirable Experience>

- Change management experience
- Project management experience

#### <Desirable Skills / License>

- MBA

#### <Career opportunity in the near future>

- Managerial position in procurement/finance

#### <The attractiveness and challenge of this job>

■ Global Exposure & Interaction

■ Growth Career Opportunities (in and outside of Japan)

待遇 【給与】当社規定により優遇します

【諸手当】住宅手当、通勤交通費など

【昇給】定期的に年一回

【賞与】年三回(6月、12月、3月)

【勤務時間】8:45~17:30

【休日休暇】完全週休2日制(土・日曜日)、祝日、クリスマス、年末年始・夏期

\*年間休日 125日、年次有給休暇、慶弔等

【保険】雇用・労災・健康・厚生年金保険

【福利厚生】住宅援助制度、借上社宅制度、リリーグループ補償制度(医療費・歯科医療費補助制度等)

勤務地 神戸本社

備考

[【→個人情報登録】](#)

[↑トップ](#)

## 【マーケティング部】

### Market Researcher (Sr Professional/Manager)

職務内容 【Overall Job Purpose】

<Critical Objectives of Lilly Market Research (LMR)>

■ Speed innovation by embedding insights in brand strategies and executions

■ Be an expert in and champion of the universal disease Insights and Patient Journeys

■ Align business partners on key insights to shape brand and development strategies

■ Guide articulation of clear business decisions and timelines

■ Achieve Business Goals by Engaging Customers

■ By internal business partners (mainly brand teams), be seen as a strategic partner whose expertise is sought

■ Improve Quality & Productivity by adhering to and improving LMR standards including

participation in Six Sigma and/or Lilly Global Market Research Communities

<General Roles of LMR>

■ The role of Market Research is to provide market insights regarding customers through the use of primary and secondary market research for the development of brand and affiliate marketing strategies.

■ Additionally, Market Research is involved in tracking performance on various marketing measures through the use of primary research.

■ Market Research not only executes the respective studies required, but more importantly, provides strategic recommendations to the brand teams and affiliate management. Market Research is typically involved in the strategic development of the brands as a partner within the marketing organization.

■ Importance has been emerged in the active involvement and support to the global market research projects fielded in Japan in order to reflect Japan market requirements/needs into global business/marketing decisions.

**【Job Responsibilities】**

<Primary responsibilities>

■ Develop local market research plan incorporating potential business needs

■ Conduct primary market research studies for assigned therapeutic area(s) from defining problem, developing an approach, conducting data analysis/interpretation, extracting insights.

■ Communicate strategic insights and recommendation based on primary market research conducted, both to brand teams and senior management

■ Leverage multiple primary and secondary data sources to develop strategic recommendations for promoted products

■ Improve on existing market research methods to gather customer insights more effectively and efficiently; this may include piloting new methodologies, leveraging existing programs, etc.

■ Control quality, time and cost of each project consistently.

■ Share learnings across market research organization locally and globally to develop best practices and improve local market research execution

■ Become an expert in the customers (physicians, patients, payers, advocates, and thought leaders) and overall Japan market for ensuring that customer and market insights are integrated into all relevant business and marketing decisions at both local and global level

<Secondary responsibilities>

- Understand and Identify data sources for market research usage
- Identify syndicated reports, multi-client studies etc. for participation/secondary data analysis

#### 対象年齢

#### 登録資格 【Required Experience】

- Strategic analysis level (e.g. consulting, I-Banking, market research company, or pharma/device maker)
- Or market research company (Experience of planning, fielding, analysis and recommendation of primary market research projects) except for those companies only operate as internet quant market research data collectors
- Cross-cultural experience (work or study abroad)

#### 【Essential Skills / license】

- Business level in English(TOEIC 800+)
- Strong communication/Presentation Skills
- Strong analytical skills
- Curiosity to understand customers (including healthcare providers, patients and care-givers) deeply
- Working across diverse functions
- Healthcare knowledge
- Excel/PowerPoint
- Project Management

#### 【Desirable Experience】

- Experience and recognized Leadership overseas.
- Demonstrated strong project management experience
- Experience working with and managing external partners

#### 【Desirable Skills / license】

- Demonstrated ability to discover, communicate and lead teams to act on customer insights
- Demonstrated ability to influence across broad, cross functional teams and ability to influence senior leadership
- Critical thinking skills
- Strong learning agility
- Demonstrated ability to deal with ambiguity

■Ability to extract key findings in a concise manner from multiple information and data sources, both quantitative, qualitative and secondary

待遇 【給与】当社規定により優遇します

【諸手当】住宅手当、通勤交通費など

【昇給】有り

【賞与】年三回(6月、12月、3月)

【勤務時間】8:45~17:30

【休日休暇】完全週休2日制(土・日曜日)、祝日、クリスマス、年末年始・夏期

\*年間休日 125日、年次有給休暇、慶弔等

【保険】雇用・労災・健康・厚生年金保険

【福利厚生】住宅援助制度、借上社宅制度、リリーグループ補償制度(医療費・歯科医療費補助制度等)

勤務地 神戸本社

備考 8-14 Million

[【→個人情報登録】](#)

[↑トップ](#)

#### 筋骨格領域ブランドマネージャー(担当課長/課長)

職務内容 筋骨格製品におけるマーケティング業務。

- ・筋骨格領域の市場分析、競合分析
- ・製品のコミュニケーション戦略の立案実行
- ・TLManagement および SpeakerToor の立案実行
- ・eChanel 戦略の立案実行
- ・MR へのコミュニケーション戦略の浸透

対象年齢

登録資格 【必須】:

- ・医薬品業界 MR 経験(骨製品)
- ・マーケティング・本社企画・トレーニング業務の経験
- ・論理思考力

- ・戦略的思考
- ・ビジネスレベルの英語力(TOEIC 750 以上)

【尚可】

- ・留学経験もしくは海外在住の経験
- ・MBA

待遇 【給与】当社規定により優遇します

【諸手当】住宅手当、通勤交通費など

【昇給】有り

【賞与】年三回(6月、12月、3月)

【勤務時間】8:45～17:30

【休日休暇】完全週休2日制(土・日曜日)、祝日、クリスマス、年末年始・夏期

\*年間休日 125日、年次有給休暇、慶弔等

【保険】雇用・労災・健康・厚生年金保険

【福利厚生】住宅援助制度、借上社宅制度、リリーグループ補償制度(医療費・歯科医療費補助制度等)

勤務地 神戸本社

備考  医薬品会社にて、MRの経験(骨製品)が5年以上あり、優秀な方(上位30%以内くらい)

マーケティング/学術/本社営業企画等の経験があるか、もしくは高い英語力のある方(TOEIC800以上)

高い戦略的思考力

高い Communication 能力、英語力(TOEIC750以上)給与800—1300万円

[【→個人情報登録】](#)

[↑トップ](#)

## 【エランコアニマルヘルス事業部】

**R&D and Regulatory staff NEW!**

職務内容 事業の大幅な増強を計画しており、エランコグローバルの豊富なパイプラインを早期に日本国内で承認取得するため開発・薬事担当者を募集。

#### Primary responsibilities

- ・動物用医薬品(一般薬及び生物学的製剤)の新製品開発業務。
- ・米国本社のデータを取捨選択し、臨床試験など必要な国内試験の立案・実施、申請資料の作成と当局との折衝、調査会等への対応と承認取得といった一連の開発業務。
- ・その他、承認申請維持のための各種業務。

#### Secondary responsibilities

- ・薬事業務として 薬事法その他関連法規を遵守した各種許可、届け出等薬事業務の遂行。
- ・新製品上市・発売時の薬事的、技術的支援。場合により新製品の学術担当としての業務もある。

#### 対象年齢

#### 登録資格 【必須経験およびスキル】

- ・動物用医薬品(一般薬及び生物学的製剤)の開発担当経験。
- ・開発規制、薬事規制に明るい。
- ・(出来れば)獣医師ないし畜産系大学出身者。
- ・物事を取捨選択する力と Quality/Speed/Value を意識した行動力

#### 【あると望ましい経験/スキル】

- ・畜産現場や小動物医療等での臨床経験。
- ・公衆衛生面での仕事経験。
- ・英語+対外人(US)との折衝能力、異文化間でのコミュニケーションスキル。
- ・現状の問題点を見つけ打破しようとするチャレンジ精神と、独創的発想。

待遇 【給与】当社規定により優遇します

【諸手当】住宅手当、通勤交通費など

【昇給】有り

【賞与】年三回(6月、12月、3月)

【勤務時間】8:45~17:30

【休日休暇】完全週休2日制(土・日曜日)、祝日、クリスマス、年末年始・夏期

\*年間休日 125 日、年次有給休暇、慶弔等

【保険】雇用・労災・健康・厚生年金保険

【福利厚生】住宅援助制度、借上社宅制度、リリーグループ補償制度(医療費・歯科医療費補助制度等)

勤務地 東京もしくは神戸(応相談)

備考 【採用の背景】

数多くの新製品開発候補品目があり、生物学的製剤(ワクチン)事業への新規参入もあるため、アニマルヘルス事業部門の人員増強のため優秀な技術系開発スタッフ募集するものです。部門としての新製品開発能力の改善・強化、既存スタッフのジョブローテーションのオプションも視野にいれています。

【キャリアの可能性】

新製品上市・発売の際にはマーケティング・テクニカルサービス等へのチャンス。

まだ少人数の部門で職場環境も非常に良好で、開発・薬事だけでなく、営業やマネジメントなどさまざまなチャンスがあります。また、本社や近隣国との交流も多く、国際的な業務も数多くあり、自己啓発面でも多くの可能性がある部門だと思います。

【能力開発】

エランコ部門に参加後には集中的なオリエンテーション、その後の OJT は丁寧に実施します。また、人員が少数であるため、開発品目全体を見つつ申請から承認の過程が経験できるため、一剤承認取得後には様々な経験ができ、開発育成という側面でも非常に集中した自己啓発の機会が与えられると考えます。

【魅力】

アニマルヘルス業界はトップ数社の寡占状態がさらに進む見通しで、トップ5社で世界市場の80%以上を占める可能性があります。エランコはそのトップ5社の中の重要な役割を今後も担う使命を強く認識している企業です。