

株式会社 キャリアティーエム  
松園 武様

▼ 研究開発部門

- 臨床開発 統計解析・プログラミング部長 NEW!

▼ 生産・技術部門

- 生産部門 工場における薬事・品質担当：勤務地 川越工場 NEW!
- 生産部門 原料営業ラインマネジャー：勤務地 初台本社 Head of Sales (CEPIA API) NEW!

▼ 本社サポート部門

- 医師募集：糖尿病領域 メディカルマネジャー Medical Manager for Diabetes/Metabolism – Medical doctor NEW!
- 医師募集：循環器・血栓領域 メディカルマネジャー Medical Manager for Cardiovascular/Thrombosis – Medical doctor NEW!
- 医師募集：内科領域 メディカルマネジャー Medical Manager for Internal Medicine – Medical doctor NEW!
- 渉外部長(ワクチン部門) Vaccine advocacy and external affairs manager NEW!
- 看護師他有資格者募集：糖尿病スタッフチームリーダー：契約社員 Team Leader of Diabetes staff NEW!

募集職種

研究開発部門

臨床開発 統計解析・プログラミング部長 NEW!

職務内容 統計解析・プログラミング部長として以下の業務を行っていただきます。

- ・臨床試験計画段階から統計学的な立場で積極的に働きかけ、申請資料作成まで広範囲に貢献する
- ・統計解析・プログラミングの各スタッフが予定された期間内で業務を遂行できるようコーチングする
- ・海外ファンクションからの窓口となり、業務の標準化およびシステム構築を積極的に推進する
- ・部内のリソース・予算を効果的に運用する

登録資格 【経験】

統計解析業務 10年以上、組織のリーダー3年以上の経験を有すること

【専門知識】

- ・統計解析の経験が十分であり、PMDA・他部署に対して専門的な観点から受け入れられる説明ができること
- ・海外での同ファンクションの経験を有すること(または強い遂行意欲があること)
- ・新たな統計手法やコンピュータシステムに積極的な理解を有していること

【リーダーシップ】

- ・室全体を活性化し、海外と連携をもち効率化を推進できること
- ・日本のR&Dトップへの提案ができること
- ・タイムリーな助言を各スタッフに与え、場合によっては他部署との折衝を自ら行えること

【語学力】

TOEIC 750点以上  
(海外との電話、メールでのコミュニケーションがスムーズに行えること)

【人物像】

プロジェクト管理能力に優れ、部下をひきつけるリーダーシップを発揮できる方

待遇 【給与・賞与】

経験・能力を考慮の上、当社規定により算出します

【諸手当】

通勤手当、住宅手当、帰宅旅費手当、等

【昇給・賞与】

昇給 年1回、賞与 年1回  
 【休日・休暇】  
 完全週休2日制(土・日)、祝日、年末年始(12/29～1/4)、フレキシブル休日、5/1、年次有給休暇、慶弔休暇 他  
 【福利厚生】  
 各種社会保険完備、社宅制度、退職金制度、財形貯蓄制度、共済会 等

勤務地 東京本社(初台)

備考 部長の募集ですので、部下のマネジメント経験は必須です。

年齢:50歳位まで  
 組織:部員は20名前後

[【→個人情報登録】](#)

[↑トップ](#)

## 生産・技術部門

生産部門 工場における薬事・品質担当：勤務地 川越工場 NEW！

職務内容 工場での薬事・品質担当の職種です。  
 具体的には以下の業務を担当して頂きます。

- ・既承認品の一変申請用、軽微変更用CMC書類の作成
- ・GQP変更管理業務
- ・既承認品の承認書メンテナンス業務

登録資格 【経験】

- ◆ 必須  
 新薬申請または既承認品の一変申請に関するCMC業務の経験者(5年以上)であること。
- ◆ Plus  
 海外製造元との交信経験(3年以上)

【PCスキル】  
 PC(MS Word、Excel、パワーポイント、Outlook)

【語学】  
 会話 CMCに関して海外製造元と交渉可能であること  
 読み CMC文書を支障なく読めること  
 書き 英文での電子メールが支障なく書けること  
 (目安としてTOEIC 600点以上)  
 \* 数十の海外製造元とやり取りを行っており、英語での電子メール(毎日)、電話会議(週に数回)、海外出張(年に数回)等で英語を使用します。

【人物像】  
 まじめで、物事に正確性を持っている方であり、論理的に物事を考えて判断できる方。  
 承認書に関する業務は、小さなミスが大きな影響を及ぼすため、仕事への正確性が重要です。  
 当局への照会事項対応では、薬事通知に従い、科学的な見地からCMCに関して論理的に文書を作成することが必要になる。

待遇 【給与・賞与】  
 経験・能力を考慮の上、当社規定により算出します

【諸手当】  
 通勤手当、住宅手当等

【昇給・賞与】  
 昇給 年1回、賞与 年3回(管理職は年2回)

【休日・休暇】  
 完全週休2日制(土・日)、祝日、年末年始(12/29～1/4)、フレキシブル休日、5/1、年次有給休暇、慶弔休暇 他

【福利厚生】  
 各種社会保険完備、社宅制度、退職金制度、財形貯蓄制度、共済会 等

勤務地 川越事業所(埼玉県川越市)

備考 ポジション:スタッフもしくはスタッフマネジャー  
(経験により)  
年齢層:30歳～45歳  
募集理由:増員(CMC業務拡大のため)/急募です  
勤務地:川越事業所  
(南大塚駅徒歩 12分・社員食堂、バレーボールコート、テニスコート有)

[【→個人情報登録】](#)

[↑トップ](#)

生産部門 原料営業ラインマネジャー :勤務地 初台本社 Head of Sales (CEPIA API) NEW!

職務内容 海外工場からの供給される原薬(医薬品原料)を日本の製薬会社に販売するグループの責任者です。業務の詳細は以下のようになります。

- ・製造販売会社への医薬品原料及び中間体の販売業務
- ・取り扱う製品は主に、海外のグループ会社で製造される医薬品原料(コルチコステロイド&ホルモン、B12、合成原薬、プロスタグランジン など)
- ・原料営業部 営業グループを統括、販売管理全般。
- ・フランス本社のビジネスユニットヘッドと営業戦略を策定

登録資格 【経験】

- 大卒以上
- ◆ 必須
- 医薬品業界での営業経験
- 部下のマネジメント経験
- ◆ Plus
- 医薬品原料の営業経験があれば尚可。
- 品質管理、薬事管理の知識があれば尚可。

【スキル】

- 渉外、交渉、リーダーシップがあること
- グローバルとの円滑なコミュニケーション(調整)ができること

【語学力】

- TOEIC 800点程度
- 会話 ビジネスレベル
- 読み ビジネスレベル
- 書き ビジネスレベル
- \* パリ本社と十分な意志の疎通が図れるレベル  
(メール、テレカン、海外出張有)

【人物像】

- 顧客や部員から信頼を得られる方。
- 冷静に物事を判断し、前向きに行動を取れる方。
- ストレスに強く、明るい性格の方。

待遇 【給与・賞与】

経験・能力を考慮の上、当社規定により算出します

【諸手当】

通勤手当、住宅手当、帰宅旅費手当、等

【昇給・賞与】

昇給 年1回、賞与 年2回

【休日・休暇】

完全週休2日制(土・日)、祝日、年末年始(12/29～1/4)、フレキシブル休日、5/1、年次有給休暇、慶弔休暇 他

【福利厚生】

各種社会保険完備、社宅制度、退職金制度、財形貯蓄制度、共済会 等

勤務地 本社(初台)

備考

ポジション:グループマネジャーとして部下を持っていただくポジションです。さらには非常に近い将来部長への検討を考えていますので、そのスペックにあった方をイメージしています。  
年齢層: 38歳～45歳くらい  
性別: 不問

組織:グループ員 2名

業務内容補足:営業活動には価格折衝も含まれます。

選考:面接は2回です。1回目は初台本社、2回目はパリでの面接になります。1回目の面接前にSPIを受けていただく予定です。

募集理由:ビジネスの拡大に伴う営業組織の強化

【→個人情報登録】

[↑トップ](#)

## 本社サポート部門

医師募集: 糖尿病領域 メディカルマネジャー Medical Manager for Diabetes/Metabolism – Medical doctor NEW!

### 職務内容 【職務内容】

メディカル アフェアズ本部での業務になります。

メディカル アフェアズは日本ではまだ耳慣れない部署ですが、先生方、患者さん方に広く製品の risk and benefitを伝え、商品価値を高めてゆくのがその役割です。治験がglobal trialに移行してゆく中で、それだからこそ日本人のエビデンスをどう作り、どう評価してゆくか、メディカル アフェアズに期待されているものはますます大きくなっています。

仕事としては、risk and benefitを明らかにすべく試験をデザインし、実行します。さらに発表論文を評価し、バランスのとれた医学情報を届けてゆきます。その際には、論文を批判的に吟味する力が必要となります。同時に会社の中で倫理的にも支柱となり、for the patientsの目標のもとに働くことも期待されています。

具体的には、

- 市販後の臨床試験、調査のデザインと実行
- 市販後の使用を念頭に置いた臨床治験に関する議論とアドバイス
- 商品価値を高めるべく、KOL(Key Opinion Leader)の方々との討議、unmet medical needsの汲み上げ
- Drの市販後の臨床研究に関するアドバイス
- 関連論文等の情報収集およびそのレビュー、分析
- 医学的見地からの安全性情報のレビュー、アドバイス
- 関係省庁および医療機関からの情報収集およびその分析による、長期・年間業務プランの作成
- 本国フランス他、海外のメディカル アフェアズ本部やプロダクトマネジャーとともに製品のポジショニング作成
- 本国フランス他、海外のメディカル アフェアズ本部やプロダクトマネジャーを通じてのメディコマーケティングについてのインプット

こうした多岐にわたる活動を社内の様々な部署とともに協力して仕事を行ってゆきます。したがって、きちんと説明責任を果たして、多くの人との活動の中で協調して仕事をしてゆく能力が求められます。

仕事の責任範囲をみて御理解いただけるように、その人自身の意欲で大きく可能性を広げてゆける魅力的な職務です。

### 【Purpose of the job】

•Support Medical Director to develop and execute medical strategy for products in the area of diabetes and metabolism (DM)

### 【Principal tasks】

- Support, with Medical Director and marketing product manager, the medico-marketing strategy for approved DM products and those in late-stage development
- Develop, with Medical Director and Clinical Research Director, the clinical and non-clinical research plan for DM products, including preparation
- Support Clinical Research team to ensure the successful execution of activities for DM

- products
- ・Facilitate review of DM medical publications
  - ・Coordinate publications of R&D sponsored research
  - ・Meet with local and international experts in the field of DM

**【Degree of independence】**

The candidate is expected to work independently, based on the direction given from the Medical Director

**登録資格 【登録資格】**

- ・医師免許
- ・臨床医としての経験
- \* 企業での就業経験は問いません。論理的思考と、意思疎通できる英語力レベルが必要です。

**【Qualification and know-how】**

■ Training

Medical degree from accredited institution, Post-Graduate experience in Internal Medicine (at least) with particular interest /specialization in endocrinology / diabetes.

■ Languages

Full understanding of written English is mandatory; ability to speak in English is preferred

■ Experience and specific knowledge

Mandatory: Clinical experience

**【Professional skills】**

■ Mandatory:

Ability to prepare written reports and slide presentations; comfortable with public speaking

**【Personal skills】**

Analytical mind; ability to anticipate problems and to develop solutions; able to work with people of various backgrounds and to build consensus

**待遇 【給与・賞与】**

経験・能力を考慮の上、当社規定により算出します

**【諸手当】**

通勤手当、住宅手当、帰宅旅費手当、等

**【昇給・賞与】**

昇給 年1回、賞与 年1回

**【休日・休暇】**

完全週休2日制(土・日)、祝日、年末年始(12/29～1/4)、フレキシブル休日、5/1、年次有給休暇、慶弔休暇 他

**【福利厚生】**

各種社会保険完備、社宅制度、退職金制度、財形貯蓄制度、共済会 等

**勤務地** 東京本社(初台)

**備考** Age: around 35

No direct reports. Candidate will reports to Medical Director, Diabetes & Metabolism Department.

**【年齢】**

35歳前後

**【職種】**

- 開発には携わりません。
- 弊社の製品の商品価値を高める活動となります。
- 具体的には医療機関の教授等との折衝、また社内においてはアドバイスやMRへのプレゼンテーション等を行なうとともに、本国(パリ)のメディカル本部とのやり取りを行ないます。
- なお、学会を含めた出張が、日本国内が週1回程度、海外が年3～4回程度あります。

[【→個人情報登録】](#)

[↑トップ](#)

**医師募集：循環器・血栓領域 メディカルマネジャー Medical Manager for Cardiovascular/Thrombosis - Medical doctor NEW!**

**職務内容 【職務内容】**

メディカル アフェアズ本部での業務になります。

メディカル アフェアズは日本ではまだ耳慣れない部署ですが、先生方、患者さん方に広く製品の risk and benefitを伝え、商品価値を高めてゆくのがその役割です。治験がglobal trialに移行してゆく中で、それだからこそ日本人のエビデンスをどう作り、どう評価してゆか、メディカル アフェアズに期待されているものはますます大きくなっています。

仕事としては、risk and benefitを明らかにすべく試験をデザインし、実行します。さらに発表論文を評価し、バランスのとれた医学情報を届けてゆきます。その際には、論文を批判的に吟味する力が必要となります。同時に会社の中で倫理的にも支柱となり、for the patientsの目標のもとに働くことも期待されています。

具体的には、

- 市販後の臨床試験、調査のデザインと実行
- 市販後の使用を念頭に置いた臨床治験に関する議論とアドバイス
- 商品価値を高めるべく、KOL(Key Opinion Leader)の方々との討議、unmet medical needsの汲み上げ
- Drの市販後の臨床研究に関するアドバイス
- 関連論文等の情報収集およびそのレビュー、分析
- 医学的見地からの安全性情報のレビュー、アドバイス
- 関係省庁および医療機関からの情報収集およびその分析による、長期・年間業務プランの作成
- 本国フランス他、海外のメディカル アフェアズ本部やプロダクトマネジャーとともに製品のポジショニング作成
- 本国フランス他、海外のメディカル アフェアズ本部やプロダクトマネジャーを通じてのメディコマーケティングについてのインプット

こうした多岐にわたる活動を社内の様々な部署とともに協力して仕事を行ってゆきます。したがって、きちんと説明責任を果たして、多くの人との活動の中で協調して仕事をしてゆく能力が求められます。

仕事の責任範囲をみて御理解いただけるように、その人自身の意欲で大きく可能性を広げてゆける魅力的な職務です。

**【Purpose of the job】**

Support Medical Director to develop and execute medical strategy for products in the area in medical evidences, the safe and optimal use.

**【Principal tasks】**

- Support Medical Director to meet medical needs of marketing teams to ensure alignment of marketing and medical strategies.
- Support Medical Director to develop clinical and non-clinical study concepts for the products.
- Review all scientific abstracts and manuscripts derived from sponsored and supported researches.
- Follow study progress, develop and implement tactics for accrual enhancement.
- Present study concepts to JAMARC
- Support Medical Director to lead meetings of MA team (MACO, MI, CC members assigned to the products)
- Meet with key opinion leaders to understand current status of disease management and unmet medical needs to develop study concepts, and to deliver information about products in the sanofi-aventis portfolio
- Continuing medical education through regular review of medical journals and attendance at scientific congresses.
- Meet with controlling department (in collaboration with Manager, Project Coordination) to review budget planning and execution
- Attend drug safety committee

**登録資格 【登録資格】**

- 医師免許
- 臨床医としての経験
- \* 企業での就業経験は問いません。論理的思考と、意思疎通できる英語力レベルが必要です。

**【Qualification and know-how】**

Certified Medical Doctor

**【Languages (reading, writing, speaking skill)】**

Good English proficiency (both writing and speaking)

**【Experience】**

	Medical practices at least 2
待遇	<p>【給与・賞与】 経験・能力を考慮の上、当社規定により算出します</p> <p>【諸手当】 通勤手当、住宅手当、帰宅旅費手当、等</p> <p>【昇給・賞与】 昇給 年1回、賞与 年1回</p> <p>【休日・休暇】 完全週休2日制(土・日)、祝日、年末年始(12/29～1/4)、フレキシブル休日、5/1、年次有給休暇、慶弔休暇 他</p> <p>【福利厚生】 各種社会保険完備、社宅制度、退職金制度、財形貯蓄制度、共済会 等</p>
勤務地	東京本社(初台)
備考	<p>Age: around 35</p> <p>No direct reports.</p> <p>Candidate will reports to Medical Director, Medical Affires department</p> <p>【年齢】 35歳前後</p> <p>【職種】 ○ 開発には携わりません。 ○ 弊社の製品の商品価値を高める活動となります。 ○ 具体的には医療機関の教授等との折衝、また社内においてはアドバイスやMRへのプレゼンテーション等を行なうとともに、本国(パリ)のメディカル本部とのやり取りを行ないます。 ○ なお、学会を含めた出張が、日本国内が週1回程度、海外が年3～4回程度あります。</p>

## 【一個人情報登録】

[↑トップ](#)**医師募集：内科領域 メディカルマネジャー Medical Manager for Internal Medicine - Medical doctor NEW!****職務内容 【職務内容】**

メディカル アフェアズ本部での業務になります。

メディカル アフェアズは日本ではまだ耳慣れない部署ですが、先生方、患者さん方に広く製品の risk and benefitを伝え、商品価値を高めてゆくのがその役割です。治験がglobal trialに移行してゆく中で、それだからこそ日本人のエビデンスをどう作り、どう評価してゆか、メディカル アフェアズに期待されているものはますます大きくなっています。

仕事としては、risk and benefitを明らかにすべく試験をデザインし、実行します。さらに発表論文を評価し、バランスのとれた医学情報を届けてゆきます。その際には、論文を批判的に吟味する力が必要となります。同時に会社の中で倫理的にも支柱となり、for the patientsの目標のもとに働くことも期待されています。

具体的には、

- 市販後の臨床試験、調査のデザインと実行
- 市販後の使用を念頭に置いた臨床治験に関する議論とアドバイス
- 商品価値を高めるべく、KOL(Key Opinion Leader)の方々との討議、unmet medical needsの汲み上げ
- Drの市販後の臨床研究に関するアドバイス
- 関連論文等の情報収集およびそのレビュー、分析
- 医学的見地からの安全性情報のレビュー、アドバイス
- 関係省庁および医療機関からの情報収集およびその分析による、長期・年間業務プランの作成
- 本国フランス他、海外のメディカル アフェアズ本部やプロダクトマネジャーとともに製品のポジショニング作成
- 本国フランス他、海外のメディカル アフェアズ本部やプロダクトマネジャーを通じてのメディコマーケティングについてのインプット

こうした多岐にわたる活動を社内の様々な部署とともに協力して仕事を行ってゆきます。したがって、きちんと説明責任を果たして、多くの人との活動の中で協調して仕事をしてゆく能力が求められます。

仕事の責任範囲をみて御理解いただけるように、その人自身の意欲で大きく可能性を広げてゆける魅力的な職務です。

**【Purpose of the job】**

•Support Medical Director to develop and execute medical strategy for products in the area in

medical evidences, the safe and optimal use.

**【Principal tasks】**

- Support Medical Director to develop medico marketing strategy for approved products and those in late stage development (aligned with global franchise).
- Advise R&D on products in development
- Review for medical accuracy promotional materials for products
- Support Med Info team by reviewing and updating Q&A and other supportive materials for products.
- Development and implementation of clinical and non-clinical studies to support the safe and optimal use of products.
- Review abstracts and manuscripts generated from sponsored and supported studies and coordinate publications with publication manager
- Pay attention to and deliver properly drug safety side from risk and benefit point of view
- Key opinion leader management (in cooperation with Marketing and Sales), including guideline development.

**【Degree of independence】**

The candidate is expected to work independently, based on the direction given from the Medical Director

**登録資格**

**【登録資格】**

- ・医師免許
- ・臨床医の経験
- \* 企業での就業経験は問いません。論理的思考と、意思疎通できる英語力レベルが必要です。

**【Qualification and know-how】**

■ Training

Medical degree from accredited institution, Post-Graduate experience in Internal Medicine (at least).

■ Languages

Full understanding of written English is mandatory; ability to speak in English is preferred

■ Experience and specific knowledge

Mandatory: Clinical experience

**【Professional skills】**

■ Mandatory:

Ability to prepare written reports and slide presentations; comfortable with public speaking

**【Personal skills】**

Analytical mind; ability to anticipate problems and to develop solutions; able to work with people of various backgrounds and to build consensus

**待遇**

**【給与・賞与】**

経験・能力を考慮の上、当社規定により算出します

**【諸手当】**

通勤手当、住宅手当、帰宅旅費手当、等

**【昇給・賞与】**

昇給 年1回、賞与 年1回

**【休日・休暇】**

完全週休2日制(土・日)、祝日、年末年始(12/29~1/4)、フレキシブル休日、5/1、年次有給休暇、慶弔休暇 他

**【福利厚生】**

各種社会保険完備、社宅制度、退職金制度、財形貯蓄制度、共済会 等

**勤務地**

東京本社(初台)

**備考**

Age: around 35

No direct reports. Candidate will reports to Medical Director, Internal Medicine.

**【年齢】**

35歳前後

**【職種】**

○ 開発には携わりません。

- 弊社の製品の商品価値を高める活動となります。
- 具体的には医療機関の教授等との折衝、また社内においてはアドバイスやMRへのプレゼンテーション等を行なうとともに、本国(パリ)のメディカル本部とのやり取りを行ないます。
- なお、学会を含め国内海外出張があります。

【→個人情報登録】

[↑トップ](#)

**渉外部長(ワクチン部門) Vaccine advocacy and external affairs manager NEW!**

**職務内容** ワクチン部門(サノフィパスツール)で渉外の責任者をさせていただきます。

Develop and maintain privilege network of contact with  
 - Ministry of Health and related departments  
 - KOL  
 - Vaccine industry decision makers  
 - Province and municipality immunization programs  
 - Local WHO and other institutional offices representative  
 - Advocate

**登録資格** 【Experience/Professional skills/Personal skills】  
 - Previous Position in Public Affairs or within Vaccine local manufacturer  
 - Excellent communication skill and interpersonal relationships  
 - Empathy  
 - Active listening  
 - Strategic thinking

【Languages (reading, writing, speaking skill)】  
 Japanese Native  
 English: fluent

【Training】  
 Scientific background could be à plus

【応募の際のお願い】  
 直接応募の方は、経歴などの入力をすべて英語でお願いいたします。お名前は日本語表記で結構です。

**待遇** 【給与・賞与】  
 経験・能力を考慮の上、当社規定により算出します  
 【諸手当】  
 通勤手当、住宅手当、帰宅旅費手当、等  
 【昇給・賞与】  
 昇給 年1回、賞与 年1回  
 【休日・休暇】  
 完全週休2日制(土・日)、祝日、年末年始(12/29~1/4)、フレキシブル休日、5/1、年次有給休暇、慶弔休暇 他  
 【福利厚生】  
 各種社会保険完備、社宅制度、退職金制度、財形貯蓄制度、共済会 等

**勤務地** 東京本社(初台)

**備考** サノフィパスツールでの渉外部長の募集です。  
 要件の優先順位は、  
 ①渉外経験(医薬品のみでも可)があること(厚生労働省等との関係構築の経験)  
 ②マーケティング経験(ワクチンの経験があれば尚可)  
 \* 英語はビジネスレベルは必須です。

年齢層: 40-45歳くらい  
 性別: 不問  
 組織: サノフィパスツール 9名  
 レポートライン: サノフィパスツールジャパンのHEADに直接レポート  
 部下: 部下は持ちません