

募集職種一覧

★添付必要書類

- ・履歴書（様式自由）
- ・職務経歴と転職理由（A4 縦・様式自由）
- ・研究職にご応募の方は、研究概要（様式自由）

▼ 医薬営業本部

- ・ 医薬情報担当者(MR)

▼ 医薬開発本部

- ・ クリニカルデータサイエンス部 統計解析職

▼ 医薬研究本部

- ・ 研究監査室 GLP 担当者
- ・ 生物研究所 バイオ・インフォマティクス研究者
- ・ 炎症疾患創薬ユニット 免疫疾患治療薬研究者
- ・ 研究業務部 研究情報 G 研究所システム企画担当者

▼ CMC 研究センター

- ・ 製薬研究所 プロセス化学研究者
- ・ 経理担当者

▼ 知的財産部

- ・ 特許調査担当
- ・ 渉外担当
- ・ 訴訟担当

- 特許出願担当

▼ **ヘルスケアカンパニー**

- OTC 海外開発担当スタッフ
- 海外 CMC 薬事スタッフ
- 一般用医薬品(ヘルスケア MR)

▼ **製薬本部 品質保証部 信頼性保証 G、大阪製品保証 G、光製品保証 G**

- 商用品に関する品質保証業務担当者

▼ **製薬本部 品質保証部 製薬薬事グループ**

- 商用品に関する薬事業務(CMC 関連)担当者

▼ **製薬本部 光工場 ワクチン技術研究室**

- ワクチン技術製造担当者(工場部門)

▼ **製薬本部 光工場 品質管理部 試験グループ**

- 微生物試験技術の担当者

▼ **製薬本部 光工場 品質管理部 試験技術グループ**

- 理化学試験担当者

▼ **製薬本部 エンジニアリング部 大阪保全グループ**

- 機械保全技術者(保全担当部門)

▼ **製薬本部 エンジニアリング部 光保全グループ**

- 電気保全技術者(保全担当部門)

▼ **製薬本部 エンジニアリング部 湘南保全グループ**

- 工学系技術者(建築系、機械系、電気系技術者等)

▼ 製薬本部 エンジニアリング部

- 設備建設担当 機械技術者

▼ 製薬本部 環境安全用役部

- EHS活動担当者

▼ 製薬本部 環境安全用役部 大阪環境安全用役グループ

- 用役供給管理・保全業務および省エネルギー推進業務における電気技術者

▼ 製薬本部 製剤技術部 大阪製剤技術グループ

- 製剤技術業務担当者および包装技術担当者

▼ 製薬本部 製剤技術部 光製剤技術グループ

- 製剤技術業務(注射剤)担当者

▼ 製薬本部 製薬技術部 製薬第一技術グループ

- 原薬製造技術業務担当者

▼ 製薬本部 製薬技術部 製薬第二技術グループ

- 原薬製造設備設計業務担当者

募集職種

医薬営業本部

医薬情報担当者(MR)

職務内容 医薬情報活動

登録資格 大卒以上

MR認定試験合格者

その他 MR認定資格をお持ちの方は、キャリア採用応募方法をご確認のうえ、書類を送付ください。

勤務地 全国勤務

備考

[【→個人情報登録】](#)

[↑トップ](#)

医薬開発本部

クリニカルデータサイエンス部 統計解析職

職務内容 ・統計解析用のデータセット作成業務
・SAS プログラミングを用いた解析結果作成業務
・統計解析システムの開発・保守業務

登録資格 【求められる能力等】

- ・製薬企業または CRO で臨床試験の SAS プログラマ/統計解析担当者としての経験
- ・SAS によるプログラミングスキル/テクニカルスキル
- ・TOEIC: 730 点以上が望ましい
- ・企画立案力、対人インパクト、フレキシビリティ、チームワーク

勤務地 大阪本社

備考

[【→個人情報登録】](#)

医薬研究本部

研究監査室 GLP 担当者

職務内容 GLP の信頼性保証業務

GLP 試験の監査

GLP 実施施設の監査

登録資格 【学歴】

学士卒以上

【必須資格】

TOEIC 600 点以上(目安)

【求められる能力・経験】

必須スキル・知識

①生物実験についての知識と経験

②英文報告書を正確に読める能力

望ましいスキル・経験

①GLP 試験または GLP 監査のいずれかの実務経験

②医薬品の承認申請に係わる安全性試験、薬効薬理試験あるいは薬物代謝試験の実務経験

その他 【雇用形態】

契約社員

勤務地 湘南研究所(神奈川県、藤沢市)

備考

[【→個人情報登録】](#)

生物研究所 バイオ・インフォマティクス研究者

職務内容 ・バイオ・インフォマティクス(BI、システムバイオロジーを含む)の手法を用い、

①SNP チップ、②次世代ゲノムシーケンサー、③DNA マイクロアレイ等から得られたデータ解析による、薬剤ターゲット探索、バイオマーカー探索

・海外研究部門の IT 担当システムエンジニアと BI 研究者との連携推進

登録資格 【学歴】

不問

【必須資格】

当該職務での研究暦(3年以上)

TOEIC730点以上

【望ましい資格】

製薬企業での研究履歴

【求められる能力・経験】

必須な専門知識、スキル:

- ①R, Ruby, Perl, Java, Matlab などのプログラム言語を用いたデータ解析やシステム開発の経験
- ②遺伝統計学や多変量解析及び機械学習などを用いたデータ解析技術

あれば好ましい専門知識、スキル:

- ①生物学の理解(力)・生物学的な視点でデータを読み取ることができること。
- ②コミュニケーション能力・説明能力

その他 【雇用形態】

正社員

勤務地 湘南研究所(神奈川県、藤沢市)

備考

[【→個人情報登録】](#)

[↑トップ](#)

炎症疾患創薬ユニット 免疫疾患治療薬研究者

職務内容 ・免疫疾患治療薬のターゲット創出
・担当研究テーマ、プロジェクトの推進

登録資格 【学歴】

海外からの応募者は PhD 取得者

国内の応募者は修士以上

【必須資格】

製薬企業やアカデミアで10年程度の研究歴
TOEIC730点以上

【求められる能力・経験】

必要な専門知識、経験:

- ①免疫疾患治療薬の研究プロジェクトの経験
- ②2~3人のチームマネジメント経験
- ③日本語での高いコミュニケーション能力

あれば好ましい専門知識、経験:

- ①生化学や分子生物学の研究経験
- ②若手研究者の指導経験

その他 **【雇用形態】**

正社員

勤務地 湘南研究所(神奈川県、藤沢市)

備考

[【→個人情報登録】](#)

[↑トップ](#)

研究業務部 研究情報 G 研究所システム企画担当者

- 職務内容 (1)製薬企業研究部門における創薬研究に関する情報を取り扱うシステム、特に、研究管理情報(コストの予実情報を含む)を蓄積・活用するためのシステムを中心とした企画・構築・運用。
- (2)関連他部門(製剤化研究部門、開発部門、知的財産部門)、海外研究拠点との情報連携に向けた対応。

登録資格 **【学歴】**

不問

【必須資格】

TOEIC:700点程度以上

【望ましい資格・経験】

製薬企業における業務経験があれば、非常に好ましい

【必須スキル・知識】

- (1) ITに関する高度な専門知識・技術を有し、研究開発系システム(研究プロジェクト進捗管理システム、文書管理システム、コスト管理システム等)を企画・開発・運用した経験を有する。
- (2) 英語で日常的な業務処理(会話、英文読書き)ができ、海外研究拠点のエンジニアと意思疎通ができる。
- (3) 研究部門における研究者、戦略立案担当の利用者・関係者を対象にして、良好なコミュニケーションおよびプレゼンテーションができる。

【望ましいスキル・経験】

- (1) 医薬品開発における研究開発プロセスを理解している。
- (2) 実際に研究に携わった経験を有する(有機化学、創薬化学、生物化学、分子生物学、薬理学など)。
- (3) プログラミング、データベースに関する専門知識・技術・経験がある。
- (4) 創薬研究開発に関連するシステム(パッケージソフトウェア)に関する知識・経験を有する。

その他 **【雇用形態】**

契約社員

【希望入社時期】

できるだけ早く

勤務地 湘南研究所(神奈川県 藤沢市)

備考

[【→個人情報登録】](#)

[↑トップ](#)

CMC 研究センター

製薬研究所 プロセス化学研究者

職務内容 医薬品開発化合物のプロセス開発及びスケールアップ研究

登録資格 ・理科系学部修士卒以上

- ・有機合成化学または化学工学に関する高度な専門知識・技術を有し、プロセス化学の研究に活用できる能力を有する方。
- ・プロセス化学または化学工学の研究で実務経験のある方。

- ・更に、英語のできる方(TOEIC730 点以上又は同等の英語力を有する)で、
研究業務に関してグローバルに活躍できる方が望ましい。

勤務地 大阪

備考

[【→個人情報登録】](#)

[↑トップ](#)

経理担当者

職務内容 CMC戦略部(医薬品の工業化研究におけるスタッフ部門)が対応する以下の業務

- ・CMC 研究センターの予算実績管理業務
- ・予算実績管理の改善活動の企画・調査・実行
- ・予算管理に資する IT システムの企画・要件定義・デザイン・構築

登録資格 【学歴・専攻】

- ・大卒以上(専攻は問わない)。

【知識・スキル】

- ・財務会計、税務会計、管理会計の知識があり、経理業務に関して 5 年以上の経験、
あるいはそれに相当する業務経験を有する方。
- ・実務の監督者レベル、またはプロジェクトマネジメントの経験のある方。
- ・TOEIC スコア 700 点以上、あるいは同等の英語力のある方が望ましい。
- ・現場研究者や関係部門との関係を構築しコミュニケーションをスムーズに行い、
協力をスムーズに引き出すことができる方。

【その他】

- ・問題解決指向、全体最適の考え方ができる方が望ましい。

その他 《CMC研究センター CMC戦略部の業務について》

当社のCMC(Chemistry, Manufacturing and Control)研究センターは、新規医療用医薬品の主薬製造プロセス研究、製剤設計や物性研究を主な業務とし、また開発段階における治験薬の製造や品質管理を担う部門であります。

CMC戦略部は、CMC 研究センター全体の経営戦略、研究戦略に係る業務全般を担当する部門です。

勤務地 大阪

備考

[【→個人情報登録】](#)

[↑トップ](#)

知的財産部

特許調査担当

- 職務内容
- ・研究活動・開発品・製品に関わる特許調査および他者特許抵触性の判断
 - ・他者特許に対する対策立案と実施
 - ・特許情報に基づく戦略の立案
 - ・特許情報に関するシステムの構築

- 登録資格
- ・大卒以上で、薬学、化学、生化学、遺伝子工学、細胞工学または農芸化学を専攻された方が望ましい。
 - ・特許法に関する知識を有する方が望ましい。
 - ・企業等の知的財産部門または特許事務所での実務経験が3年以上ある方が望ましい。
 - ・英語での適切な業務処理(英文の読み書き、会話)ができる方(TOEIC730点相当以上)

勤務地 東京本社

備考

[【→個人情報登録】](#)

[↑トップ](#)

渉外担当

- 職務内容
- ・特許のライセンス交渉業務
 - ・製品・技術の導入・導出における契約交渉、知財問題の評価および解決策の立案・実施
 - ・契約書作成における知的財産権上の問題回避のアドバイス

- 登録資格
- ・大卒以上で、薬学、化学、生化学、遺伝子工学、細胞工学または農芸化学を専攻された方が望ましい。

・企業等の知的財産部門、特許事務所または法律事務所での実務経験がある方(3年以上が望ましい。)

・英語での適切な業務処理(英文の読み書き、会話)ができる方(TOEIC730点相当以上)

勤務地 東京本社

備考

[【→個人情報登録】](#)

[↑トップ](#)

訴訟担当

職務内容 ・国内外における特許訴訟に関する業務

登録資格 ・大卒以上で、薬学、化学、生化学、遺伝子工学、細胞工学または農芸化学を専攻された方が望ましい。

・企業等の知的財産部門、特許事務所または法律事務所での実務経験がある方(3年以上が望ましい)。

・特許訴訟(特に米国における)の実務経験がある方が望ましい。

・英語での適切な業務処理(英文の読み書き、会話)ができる方(TOEIC730点相当以上)

勤務地 東京本社

備考

[【→個人情報登録】](#)

[↑トップ](#)

特許出願担当

職務内容 ・国内外の出願戦略の立案

・国内外の出願業務(中間処理を含む)

・国内外における異議申立、審判、審決取消訴訟等への対応

登録資格 ・大卒以上で、薬学、化学、生化学、遺伝子工学、細胞工学または農芸化学を専攻された方が望ましい。

・特許法に関する知識を有する方。

・企業等の知的財産部門または特許事務所での実務経験が3年以上ある方が望ましい。

・英語での適切な業務処理(英文の読み書き、会話)ができる方(TOEIC730点相当以上)

勤務地 湘南研究所: 神奈川(藤沢市)

備考

[【→個人情報登録】](#)

[↑トップ](#)

ヘルスケアカンパニー

OTC 海外開発担当スタッフ

職務内容 中国・台湾を始めとするアジア開発業務。

申請資料作成に関わる情報(CMC 関連情報等)の収集・取り纏めを研究部門及び国内生産委託会社との連携のもとで行い、現地 CRO や子会社等担当者との協働により承認申請を行う。また、関連する国内薬事対応を行う。

登録資格 大卒以上

業務として活用できる英語(TOEIC750 点以上)

中国語ができればなお望ましい。

組織マネジメント経験があれば望ましい。

勤務地 東京本社

備考

[【→個人情報登録】](#)

[↑トップ](#)

海外 CMC 薬事スタッフ

職務内容 国内製品を海外に導出するにあたり、当該国規制当局への承認申請を行うべく、事前の規制項目の確認、申請資料作成支援及びチェック、当局照会事項の対応を中心とした業務。

登録資格 大卒以上。英語で読み書き及びコミュニケーションできるレベル
(TOEIC の目安 730 点以上)

勤務地 東京本社

備考

[【→個人情報登録】](#)

[↑トップ](#)

一般用医薬品(ヘルスケア MR)

職務内容 ドラッグストア・薬局・薬店に対する一般用医薬品に関する情報の提供・収集・伝達、及び店頭マー
チャンダイジング提案業務

登録資格 大卒以上、営業経験者

勤務地 全国勤務
(札幌、仙台、東京、さいたま、横浜、名古屋、大阪、広島、福岡)

備考

[【→個人情報登録】](#)

[↑トップ](#)

製薬本部 品質保証部 信頼性保証 G、大阪製品保証 G、光製品保証 G

商用品に関する品質保証業務担当者

職務内容 ・海外販売品目の品質保証業務(GMP、GDP 等に関する、製造委託先、現地販社、ライセンシー、
並びに社内関係部門との調整等)
・国内販売品目の品質保証業務(GMP、GQP、GDP 等に関する、製造委託先および社内関係部門
との調整等)
・国内外販売品目の薬事関連業務(CMC 関連の新規申請、一変対応など)
・国内外製造所の監査業務(GMP 監査の実施)
・国内外製造所における査察・監査対応業務(当局査察の調整窓口および製造所のサポート、販
社からの監査調整業務)
・他社との Quality Agreement 関連業務(Quality Agreement の内容確認、締結作業)

登録資格 【学歴・専攻】

大卒以上の方で、薬学、工学、理学系を専攻された方、もしくは、同等の知識・経験・スキルを有
する方

【知識・スキル】

・医薬品生産部門での製造管理・品質管理業務経験、もしくは品質保証部門での GMP に関する業
務経験を有する方または興味のある方
・TOEIC スコア 700 点以上、あるいは同等の英語力のある方

その他 【品質保証部 信頼性保証 G、大阪製品保証 G、光製品保証 G について】

国内外で製造販売されている武田製品に関する品質保証関連業務を統括する部門であり、社外品質情報、逸脱工程異常の適切かつ確実な実施により、また国内外の製造所への定期 GMP 監査により、ユーザー様にお届けする武田製品の品質を保証する責任を担う部門です。関連分野における専門知識やコミュニケーション力、語学力はもちろんのこと、心身ともに健康で明るく、突発の国内外出張(監査)に柔軟に対応できる旺盛なチャレンジ精神をお持ちの方をお待ちしております。

勤務地 大阪市(大阪本社もしくは大阪工場)あるいは、山口県光市(光工場)
面接時に確認します。

備考

[【→個人情報登録】](#)

[↑トップ](#)

製薬本部 品質保証部 製薬薬事グループ

商用品に関する薬事業務(CMC 関連)担当者

- 職務内容
- ・海外販売品目の薬事業務(CMC 関連)(新規申請、一変申請、Annual Report 等に関する現地販売社、ライセンシー、並びに社内関係部門との調整等)
 - ・国内販売品目の薬事業務(CMC 関連)(新規申請、一変申請、軽微変更、マスターファイル登録等に関する社内関係部門との調整等)
 - ・日本、米国、欧州薬局方等の公定書関連業務(武田製品の局方収載に関する社内関係部門との調整業務等)
 - ・国内販売品目の製造所に関する申請業務(GMP 適合性調査申請、外国製造業者認定申請)
 - ・レギュラトリーコンプライアンス業務(製造所での生産活動が最新の承認内容や薬事規制に適合していることを保証する業務)

登録資格 【学歴・専攻】

大卒以上の方で、薬学、工学、理学系を専攻された方、もしくは、同等の知識・経験・スキルを有する方

【知識・スキル】

- ・CMC 研究部門での国内・海外申請業務経験、もしくは薬事部門での業務経験を有する方が望ましい
- ・TOEIC スコア 700 点以上、あるいは同等の英語力のある方

その他 【品質保証部 製薬薬事 G について】

世界各国での武田製品の新規申請(CMC パート)の準備協力と、承認後の承認内容(CMC関係)変更に係る申請の統括・調整を主に行う部門であり、承認の維持・更新はもとより、当該変更申請を通してより効率的な生産体制の構築に貢献するとともに、各製造サイトにおけるレギュラトリーコンプライアンスの徹底・向上を担う部門です。

関連分野における専門知識やコミュニケーション力、語学力はもちろんのこと、心身ともに健康で明るく、旺盛なチャレンジ精神をお持ちの方をお待ちしております。

勤務地 大阪市(大阪本社)

備考

[【→個人情報登録】](#)

[↑トップ](#)

製薬本部 光工場 ワクチン技術研究室

ワクチン技術製造担当者(工場部門)

- 職務内容
- ・人用ワクチン開発における製造及び工業的製造法の開発業務
 - ・人用ワクチンの開発における研究開発業務
 - ・人用ワクチンの申請業務

登録資格 【学歴・専攻】

- ・大卒以上の方で、「薬学、獣医学あるいは理工系を専攻された方」、もしくは、「同等の知識・スキルを有する方」。

【知識・スキル】

- ・人用ワクチン開発研究において、製造法、分析法開発及び工業的製造法(培養から製剤化)の実務経験並びに申請業務経験を有する方。
- ・人用ワクチン製造について、細胞培養・ウイルス培養・不活化・精製・工程管理など数年以上の管理経験を有する方。
- ・人用ワクチンの申請業務を経験された方
- ・TOEIC スコア 550 点以上、あるいは同等の英語力のある方が望ましい。

【資格】①あるいは②のどちらかは必須です。

- ① 細胞培養・ウイルス培養など、微生物、細胞あるいは動物を用いた生物学的研究知識・技術

- ② 精製・不活化方法など、たん白質に関する物理化学的研究知識・技術
- ③ 液性及び細胞性免疫など免疫学的知識や技術
- ④ 薬事法、GLP、GMP などの規制関連知識

その他 【光工場・ワクチン技術研究部門について】

ワクチン技術研究部門は、ヒト感染症予防薬としてのワクチン開発、工業化検討を行っており、技術部門及び試験部門で構成されています。

今回募集しています「技術部門」では、以下の業務を担当しています。

- ① 新規開発品の品質設計、スケールアップ、工業化研究及び申請資料作成
- ② ワクチン導入品などの技術的評価
- ③ 抗体医薬の工業化検討
- ④ 製造部門の技術的支援

これらの業務を遂行する上で、専門的知識・技術のみならず、課題に対して果敢かつ柔軟にチャレンジすると共に、迅速かつ確に業務遂行するためのマネジメント能力、対人影響力及び徹底確認力が要求される職場です。

勤務地 山口県光市(光工場)

備考

[【→個人情報登録】](#)

[↑トップ](#)

製薬本部 光工場 品質管理部 試験グループ

微生物試験技術の担当者

- 職務内容
- ・試験に関わる新技術・新設備の工場への導入および適用
 - ・試験に関する技術移管・支援(海外工場・関係会社・製造委託先を含む)
 - ・工場試験部門への支援
 - ・試験に関する技術・技能継承支援
 - ・公定書、申請書に関連する業務(試験関係)

登録資格 【学歴・専攻】

- ・大卒以上の方で、薬学、工学、理学、農学系などの分野を専攻された方、もしくは、同等の知識・経験・スキルを有する方

【知識・スキル】

- ・医薬品生産部門での製造・品質管理業務経験、もしくは CMC 研究部門での業務経験を有する方
(いずれも注射剤、微生物関係)
- ・TOEIC スコア 500 点以上、あるいは同等の英語力のある方

その他 【品質管理部 試験 G について】

光工場品質管理部 試験 G は、同工場が担当する全製品の原材料試験、製品試験、安定性試験等を的確に実施することにより、製品品質を確保しタイムリーな国内外への出品を実現することが主たる役割です。社内外との試験に関わる技術移管、申請関連業務や査察対応を中心とした国内外当局対応業務が増加し、ワクチン・抗体医薬開発、また海外導入品への対応のため、最新の試験技術と知識を保有・活用することが求められる状況にあり、特に注射剤の品質試験・環境管理などに関する微生物関連の知識を持つ人材を求めています。

関連分野における専門知識、コミュニケーション力はもちろんのこと、心身ともに健康で明るく、旺盛なチャレンジ精神をお持ちの方をお待ちしております。

勤務地 山口県光市(光工場)

備考

[【→個人情報登録】](#)

[↑トップ](#)

製薬本部 光工場 品質管理部 試験技術グループ

理化学試験担当者

- 職務内容
- ・試験に関わる新技術・新設備の工場への導入および適用
 - ・試験に関する技術移管・支援(海外工場・関係会社・製造委託先を含む)
 - ・工場試験部門への支援
 - ・試験に関する技術・技能継承支援
 - ・公定書、申請書に関連する業務(試験関係)
 - ・ルーチンの理化学試験業務

登録資格 **【学歴・専攻】**

- ・大卒以上の方で、薬学、工学、理学、農学系などの分野を専攻された方、もしくは、同等の知識・経験を有する方

【知識・スキル】

- ・医薬品生産部門での製造・品質管理業務経験、もしくは CMC 研究部門での業務経験を有する方
- ・TOEIC スコア 600 点以上、あるいは同等の英語力のある方

その他 【品質管理部 試験技術 G について】

光工場品質管理部は、同工場が担当する全製品の原材料試験、製品試験、安定性試験等を的確に実施することにより、製品品質を確保しタイムリーな国内外への出品を実現することが主たる役割であり、品質試験、安定性試験、その他関連試験を実際に行う部門(試験 G)と試験業務が円滑に進むよう支援する技術部門(試験技術 G)からなる職場です。

試験技術 G は、社内外との試験に関わる技術移管、申請関連業務や査察対応を中心とした国内外当局対応業務が増加しており、ワクチン・抗体医薬開発、また海外導入品への対応のため、最新の試験技術と知識を保有・活用することが求められる状況にあります。

関連分野における専門知識、コミュニケーション力はもちろんのこと、心身ともに健康で明るく、旺盛なチャレンジ精神をお持ちの方をお待ちしております。

勤務地 山口県光市(光工場)

備考

[【→個人情報登録】](#)

[↑トップ](#)

製薬本部 エンジニアリング部 大阪保全グループ

機械保全技術者(保全担当部門)

職務内容 保全グループの主な担当は、機械保全、電気保全、計測機器校正に分かれており、計画保全(校正含む)／改良保全／更新工事等の計画立案から実施または保全実施取引先の工事管理を行うとともに、トラブル対応や、設備保全に関する技術的指導を行っていただきます。

大阪保全グループでは、機械保全技術者を募集します。

登録資格 【学歴・専攻】

工業高校、高専、もしくは大卒の方で、機械系を専攻された方

【知識・スキル】

- ・生産設備に関する専門的な保全知識・技能を有する方。
- ・製薬企業、もしくは製薬企業に関連する業務に携わった方で、GMP、バリデーションに関する知識のある方が望ましい。
- ・英会話がある程度できる方が望ましい。

【職務経験】

- ・製薬企業等で 原薬／固形・注射製剤／包装機器および空調設備等に関するエンジニアリングや設備保全の実務経験を有する方。もしくは医薬品製造機器メーカー等(半導体・包装機器メーカー)で機械・電気関係の設計・制作・工事・試運転・メンテナンス業務に携わった経験(10年程度の実務経験)を有する方が望ましい。
- ・医薬品製造機器関係等の知識・経験のある方、またメカトロニクス(PLC、ロボット等)の経験があればなお望ましい。

【資格】

(必須ではありませんが必要に応じ取得して頂くことがあります)

- ・機械保全技能士、エネルギー管理士、ボイラ整備士、高圧ガス製造保安責任者

その他 エンジニアリング部 保全担当部門(大阪保全G・光保全G)は、自社設備(原薬設備、固形・注射製剤／包装設備、空調／ユーティリティ設備等)のオーナーサイドの保全業務を実施している部門です

勤務地 武田薬品の事業場
(当初予定は、大阪市・大阪工場)

備考

[【→個人情報登録】](#)

[↑トップ](#)

製薬本部 エンジニアリング部 光保全グループ

電気保全技術者(保全担当部門)

職務内容 保全グループの主な担当は、機械保全、電気保全、計測機器校正に分かれており、計画保全(校正含む)／改良保全／更新工事等の計画立案から実施または保全実施取引先の工事管理を行うとともに、トラブル対応や、設備保全に関する技術的指導を行っていただきます。

光保全グループでは、電気保全技術者を募集します。

登録資格 【学歴・専攻】

工業高校、高専、もしくは大卒の方で、機械系／電気系を専攻された方

【知識・スキル】

- ・生産設備に関する専門的な保全知識・技能を有する方。
- ・製薬企業、もしくは製薬企業に関連する業務に携わった方で、GMP、バリデーションに関する知識のある方が望ましい。
- ・英会話がある程度できる方が望ましい。

【職務経験】

- ・製薬企業等で 原薬／固形・注射製剤／包装機器および空調設備等に関するエンジニアリングや設備保全の実務経験を有する方。もしくは医薬品製造機器メーカー等(半導体・包装機器メーカー)で機械・電気関係の設計・制作・工事・試運転・メンテナンス業務に携わった経験(10年程度の実務経験)を有する方が望ましい。
- ・低圧盤用機器、PLC(シーケンサー)、各種センサー類・工業計器、自動制御、ロボット等の知識・経験があればなお望ましい。

【資格】

- ・電気工事士(必須)
- ・電気主任技術者、一般計量士、危険物取扱責任者(必須ではありませんが必要に応じ取得して頂くことがあります)

その他 エンジニアリング部 保全担当部門(大阪保全G・光保全G)は、自社設備(原薬設備、固形・注射製剤／包装設備、空調／ユーティリティ設備等)のオーナーサイドの保全業務を実施している部門です

勤務地 武田薬品の事業場
(当初予定は、山口県・光工場)

備考

[【→個人情報登録】](#)

[↑トップ](#)

製薬本部 エンジニアリング部 湘南保全グループ

工学系技術者(建築系、機械系、電気系技術者等)

職務内容 医薬研究所の設備(研究設備、GLP設備、用役／空調設備、環境設備等)のオーナーサイドでの保安全管理業務および運転管理業務を行っていただきます。

登録資格 【学歴・専攻】

工業高校、高専もしくは大学(工学部)卒業の方で、建築系、機械系、電気系を専攻された方。

【知識・スキル・職務経験】

- ・研究所設備および空調、用役、環境設備等に関する設備保全や用役運転供給などのエンジニアリング業務の実務経験を有する方(10年程度の実務経験を有する方が望ましい)。
- ・製薬企業、もしくは製薬企業に関連する業務に携わった方で、GLPやバリデーションに関する知

識があればなお望ましい。

- ・メカトロニクス(シーケンサー等)の知識、経験があればなお望ましい。
- ・英会話がある程度できる方が望ましい。

【資格】

- ・電気主任技術者、ボイラー主任技術者、計量士、エネルギー管理士、公害防止管理者、保全技能士、冷凍機械保安責任者、危険物取扱責任者など

勤務地 武田薬品の事業所(当初予定は神奈川県・湘南研究所。ただし、大阪工場(大阪市)での1~3ヶ月の導入研修あり)

将来においては、弊社他事業場への異動の可能性もあります。

備考

[【→個人情報登録】](#)

[↑トップ](#)

製薬本部 エンジニアリング部

設備建設担当 機械技術者

職務内容 医薬品工場・研究所の設備(生産・研究設備、空調、配管、計装)に関するオーナーズ・エンジニアリング業務

登録資格 **【学歴・専攻】**

高専、大学(工学部)卒業以上の方で、機械系を専攻された方

【知識・スキル】

- ・設備(空調、配管、計装)に関する設計・建設などのエンジニアリング業務の実務経験のある方(10年程度の上記業務の経験を有する方が望ましい。)
- ・医薬品工場や無菌室建設、設備管理に関する実務経験があれば望ましい。
- ・製薬企業、もしくは製薬企業に関連する業務に携わった方で、薬事法、GLP、GMPなどの規制関連知識のある方が望ましい。
- ・英会話がある程度できる方が望ましい。
(TOIEC:550点以上が望ましい)

【各種資格】

期待する資格は以下のとおりですが、必須ではありません。

エネルギー管理士、公害防止管理者、危険物取扱者(乙4)、高圧ガス製造保安責任者、冷凍機械保安責任者、消防設備士

勤務地 武田薬品の事業場(当初は大阪市・大阪工場または山口県・光工場)
将来においては、弊社他事業場、並びに、海外医薬品製造子会社への異動の可能性もあります。

備考

[【→個人情報登録】](#)

[↑トップ](#)

製薬本部 環境安全用役部

EHS活動担当者

職務内容 国内外生産拠点での EHS (Environment, Health and Safety: 環境・健康・安全) 活動の推進業務

登録資格 【学歴・専攻】

高専・大学卒業以上の方で、化学・薬学・農学・環境学系を専攻された方

【知識・スキル】

- ・EHS 業務経験のある方
- ・大規模工場・事業場において化学物質取扱い・法規対応や環境処理に関する業務経験のある方
- ・英会話ができる方が望ましい(TOIEC: 730 点以上)

※日本語の堪能な外国人も可

【各種資格】

期待する資格は下記のとおりですが、必須ではありません。

公害防止管理者(大気、水質、騒音)

衛生管理者

危険物取扱者

高圧ガス製造保安責任者

冷凍機械保安責任者

消防設備士

その他 環境安全用役部について

当部門は、

- ①生産事業場である大阪工場および光工場における環境・衛生・防災・用役(エネルギー)管理
 - ②省エネルギー・CO2 排出量削減・ゼロエミッション
 - ③国内外生産拠点の EHS(環境・健康・安全)活動支援、EHS 監査
- を担当します。

上記業務の遂行に必要な専門性、関係部門と協力しながら業務を進めるための対人影響力、および、迅速に業務を遂行するための達成行動力が強く要求される職場です。

勤務地 武田薬品の事業場(当初は大阪市・大阪工場)

将来においては、弊社他事業場、並びに、海外医薬品製造子会社への異動の可能性もあります。

備考

[【→個人情報登録】](#)

[↑トップ](#)

製薬本部 環境安全用役部 大阪環境安全用役グループ

用役供給管理・保全業務および省エネルギー推進業務における電気技術者

職務内容 医薬品自社設備(生産・研究設備、空調/ユーティリティ設備等)の用役(エネルギー・ユーティリティ)供給管理・保全業務・省エネルギー推進業務

登録資格 【学歴・専攻】

工業高校、高専、もしくは大卒の方で、電気系を専攻された方。

【知識・スキル】

- ・特別高圧受変電設備、自家発電設備、統合監視設備、低圧盤用機器、PLC(シーケンサー)、工業計器、自動制御等の知識・経験のある方
- ・用役管理・設備保全の実務経験者、医薬品メーカー等で電気関係の設計・制作・工事・試運転・メンテナンス業務・省エネルギー施策の実施等の経験者が望ましい。
- ・英会話能力があればなお良い。

【各種資格】

(必須資格)第三種電気主任技術者

【望ましい資格】

第二種電気主任技術者(又は第三種電気主任技術者であり二種の取得予定者)、エネルギー管理士、電気工事士、危険物取扱者(乙 4 類)

その他 環境安全用役部について

当部門は、

- ①生産事業場である大阪工場および光工場における環境・衛生・防災・用役(エネルギー)管理
- ②省エネルギー・CO2 排出量削減・ゼロエミッション
- ③国内外生産拠点の EHS(環境・健康・安全)活動支援、EHS 監査を担当します。

上記業務の遂行に必要な専門性、関係部門と協力しながら業務を進めるための対人影響力、および、迅速に業務を遂行するための達成行動力が強く要求される職場です。

勤務地 武田薬品の事業場(当初は大阪市・大阪工場)

将来においては、弊社他事業場、並びに、海外医薬品製造子会社への異動の可能性もあります。

備考

[【→個人情報登録】](#)

[↑トップ](#)

製薬本部 製剤技術部 大阪製剤技術グループ

製剤技術業務担当者および包装技術担当者

職務内容 大阪工場での固形製剤の製剤化技術(治験薬製造を含む)又は包装技術業務を担当する。

- ・製剤技術又は包装技術に関する国内外委託先への技術移管および技術指導
- ・新製品および新技術の工場移管業務
- ・三極査察(米国、欧州、日本)対応業務

登録資格 【学歴・専攻】

高専卒以上の方で、「機械系、化学系、薬学系または工学系」の知識を有し、製剤あるいは包装の実務経験を有する方

【知識・スキル】

- ①製剤あるいは包装に関する専門知識
- ②薬事法、GMP などの規制関連知識

【職務経験・資格など】

- ①医薬品の製剤化業務あるいは包装業務に関し、数年以上の経験がある方
- ②海外とのやり取りの経験のある方はより好ましい
- ③他部門や他社との協力業務経験者がある方
- ④英会話能力あるいは英文作成能力のある方

勤務地 大阪府大阪市(大阪工場)

備考

[【→個人情報登録】](#)

[↑トップ](#)

製薬本部 製剤技術部 光製剤技術グループ

製剤技術業務(注射剤)担当者

職務内容 注射剤の製造に関する技術、設備に関する技術、申請に関する知識をもとに、設備の設計、申請、生産の立上げを担当すると共に、国内及び海外の関連工場への生産技術移管やトラブル対応業務を担当する。

- ①注射剤の製造に関わる技術サポート。
 - ・国内外委託先への生産引継ぎ時の技術サポート・技術移管
 - ・新工場、新設備の設計と立ち上げ(バリデーション業務)。
 - ・プロセスの改善(自動化、トラブル対応)。
 - ・新製品の工業化。
- ②注射剤の製造申請に関わる技術サポート
 - ・新製品の製造申請に関するバリデーションなどの各種データ取りや、技術検討業務。
- ③注射剤製造に関する査察に対する技術サポート
 - ・国内外の関連製造工場の査察時の技術サポート。

登録資格 【学歴・専攻】

大学卒以上の方で、「薬学系、化学系、機械系または工学系」の知識を有し、注射製剤の実務経験を有する方。

【知識・スキル】

- ①製剤に関する専門知識(必須)
- ②薬事法、GMPなどの規制関連知識
- ③薬学、化学、機械工学等の基礎知識

【職務経験・資格など】

- ①医薬品の製剤化業務(注射剤)に関し、数年(5年程度)以上の経験がある方。
- ②海外での業務経験または、技術移管の経験のある方はより好ましい
- ③他部門や他社とのプロジェクト業務経験がある方。
- ④英会話能力あるいは英文作成能力のある方(TOEIC 730点以上)。

その他 製剤技術部は製薬本部内の製剤に関する技術部門であり、その中で光製剤技術グループでは注射製剤に関する製造技術(製剤化、無菌化、包装)を担当し、研究所から工場への技術移管業務、三極査察対応業務、製造委託業務や品質改良・包装設計業務等、医薬品製造の製造条件検討から生産までを広く担当します。上記業務の遂行に必要な専門性、関係部門(研究所、本社部門、生産部門)との協力体制の構築および迅速に業務を遂行するための達成行動力が強く要求される職場です。

勤務地 山口県光市(光工場)
※国内外の事業場への異動もあり得る

備考

[【→個人情報登録】](#)

[↑トップ](#)

製薬本部 製薬技術部 製薬第一技術グループ

原薬製造技術業務担当者

- 職務内容
- ・新製品工業化検討業務
 - ・国内外製造委託先への技術移管および技術指導業務
 - ・光工場内の製造技術支援業務

登録資格 【学歴・専攻】

- ・大卒以上(望ましくは、修士)
- ・化学、薬学系専攻が望ましい。

【知識・スキル】

- ・原薬・工業的製造法の開発研究業務、原薬製造工場での技術支援業務等の経験を有する方。
- ・TOEIC スコア 550 点以上、あるいは同等の英語力のある方。

その他 原薬製造技術部門について

当部門は、

- ①新製品の工業化研究を行っている製薬研究所と連携しながら、治験用原薬の製造、及び、工業的製造法の開発検討
- ②原薬製造工場の設備設計
- ③原薬製造工場への技術支援
- ④中間体や原薬を製造委託する場合の国内外委託先への技術移管、及び、技術指導を担当します。

当社における原薬の国内生産工場である光工場をはじめ、各国内・海外製造委託先工場に対し、当部門は原薬製造技術を支える部門として重要な役割を果たしています。

上記業務の遂行に必要な専門性、関係部門(研究所、本社、工場他部門)と協力しながら業務を進めるための対人影響力、及び、迅速に業務を遂行するための達成行動力が強く要求される職場です。

勤務地 山口県光市(光工場)

備考

[【→個人情報登録】](#)

[↑トップ](#)

製薬本部 製薬技術部 製薬第二技術グループ

原薬製造設備設計業務担当者

- 職務内容
- ・新製品・原薬製造工場の設備設計および既存設備の合理化改造業務
 - ・国内外製造委託先への設備に関する技術移管および技術指導業務
 - ・光工場内の設備に関する製造技術支援業務

登録資格 【学歴・専攻】

- ・大卒以上の方。(望ましくは、修士)
- ・化学工学系専攻が望ましい。

【知識・スキル】

- ・原薬製造工場の設備化業務の経験を有する方。

・原薬製造工場の設備化業務において要求仕様作成部門としてプロセス設備設計並びに新規設備立上げ業務等の経験を有する方が望ましい。

・TOEIC スコア 550 点以上、あるいは同等の英語力のある方。

その他 製薬技術部 製薬第二技術グループは、

①新製品の工業化研究を行っている製薬研究所と連携しながら、治験用原薬の製造、及び、工業的製造法の開発検討

②原薬製造工場の設備設計

③原薬製造工場への技術支援

④中間体や原薬を製造委託する場合の国内外委託先への技術移管、及び、技術指導を担当します。

当部門は、当社における原薬の国内生産工場である光工場をはじめ、各国内・海外製造委託先工場に対し、原薬製造技術を支える重要な役割を果たしています。

上記業務の遂行に必要な専門性、関係部門(研究所、本社、工場他部門)と協力しながら業務を進めるための対人影響力、及び、迅速に業務を遂行するための達成行動力が強く要求される職場です。

勤務地 山口県光市(光工場)