

▼ PI 事業本部

- 疼痛・感染症(PI)事業本部 プロダクトマネージャー(Pain 領域)

▼ マーケティング統括部

- マーケティング統括部 市場調査グループ プライマリーリサーチャー

▼ 研究開発本部

- 研究開発本部 開発監査部 GCP 監査担当
- 研究開発本部 プロジェクトマネジメント部 プロジェクトマネージャー
- 研究開発本部 クリニカル・オペレーション統括部 トライアルマネジメント部 トライアルマネージャー
- 研究開発本部 クリニカル・オペレーション統括部 クリニカルオペレーションマネジメント部 GCP マネージャー
- 研究開発本部 クリニカル・サイエンス統括部 メディカルライティング部 メディカルライター

▼ 生産物流本部

- 富士工場 品質管理部 スタッフ

▼ 人事部

- 人事部 Senior HR Planner

■ 募集中の職種 [\[紹介\]](#) を押してご推薦ください

PI 事業本部

[紹介] 疼痛・感染症(PI)事業本部 プロダクトマネージャー(Pain 領域)

職務内容 ①セールスデータのトラッキング
②市場分析、競合分析
③各種説明会などの企画運営、資料作成
④学会・講演会の対応
など
※レポート先は当該セクションの部長になります。

経験/資格 ・製薬メーカーにおいて APM をご経験されている方
・専門性もさることながら、意欲的に幅広く関連業務に関心を持てる方
・Toeic 600 レベルの英語力を有されている方

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)

[↑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 市場調査グループ プライマリーリサーチャー

職務内容 ①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
・調査を企画し、調査票作成からリサーチ実施、結果分析などはベンダーマネジメントを通して行っていただきます
・調査は、定性・定量ともにおこなっていただきます
・当該部門の顧客は、各プロダクトの PM(Project Manager)になります
・疾患領域(中枢神経系/ 疼痛・感染症系 / がん・ウィルス・免疫系)ごとに担当を分担しています

②セカンダリー・データ(IMS、厚生労働省関連他)の収集、分析
※レポート先は当該セクションの部長になります。

経験/資格 ・できれば製薬メーカーにおいてプライマリーリサーチのご経験がある方

- ・他業界でのリサーチ経験を製薬メーカーで活かしたいとお考えの方
 - ・ビジネスレベルの英語力を有されている方
- ※年齢のイメージは 30 代の方を想定しています。

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)

「Business Unit」と呼ばれる事業本部制の導入に伴い市場調査機能を集約し、マーケティング統括部という部門でその責務を負っています。

今回、より機能強化が求められる当該部門において、リサーチャーを募集します。

[↑トップ](#)

研究開発本部

[紹介] 研究開発本部 開発監査部 GCP 監査担当

職務内容 研究開発本部 開発監査部の担当者として、GCP 監査等を担当していただきます。

具体的には、

- ・治験及び製造販売後臨床試験に対する GCP 適合性監査
- ・GPMSP/GVP/GPSP の自己点検
- ・グローバル QA との連携

経験/資格 ・GCP 監査業務を経験された方

- ・GPMSP/GVP/GPSP の自己点検業務を経験された方
- ・コミュニケーション力
- ・英語力は TOEIC 800 程度を目安とします

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)

[↑トップ](#)

[紹介] 研究開発本部 プロジェクトマネジメント部 プロジェクトマネージャー

職務内容 (1)プロジェクトの開発戦略の策定

・プロジェクトチームメンバーと協力して的確かつ効率的な開発戦略/計画を策定・更新する。

(2)プロジェクトの進捗管理

・臨床開発プロジェクトのプロジェクトマネージャーとして、部門横断的にプロジェクトチームをリードし、プロジェクトチームの発足から、承認/発売されるまでの全てのプロセスにおいて、タイムライン、コスト、人員を管理する。

(3)海外との連携、交渉の窓口

・電話/ビデオ会議などを通して、カウンターパートとの情報交換やアラインメントを図るサポートを行う。

経験/資格 ・プロジェクトマネージャー経験者または臨床開発でのチームリーダー経験者。

・海外グローバルチームとの共同作業経験者であれば尚可。

・大学卒業以上。

・TOEIC750 点以上で英語での会議に参加し、発表や討論ができるレベル。

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)

[↑トップ](#)

[紹介] 研究開発本部 クリニカル・オペレーション統括部 トライアルマネジメント部 トライアルマネージャー

職務内容 Japan Clinical Team (JCT)をリードし、担当の臨床試験について、

タイムライン内で計画段階から実施、終了(プロトコール作成から CSR 固定)するまでのプロセスを試験レベルで管理・主導する

・プロトコール作成にあたって、臨床やオペレーションの観点から情報を提供する

・モニタリングガイドライン等に関連するプロトコールのレビューを行う

・担当試験の予算やタイムライン、ロジスティクスのプランニング 及び 進捗管理を行う

・試験に関する各種課題を解決する

・モニター(CRA)のパフォーマンスを適切に把握し、試験が円滑に進むようにマネジメントする

経験/資格 ・同様の業務経験を2年以上有する方。又は施設担当者としてモニタリング業務を3年以上経験された方。

・英語力(TOEIC 750 レベル)

・コミュニケーションスキルの高い方

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)

[↑トップ](#)

[紹介] 研究開発本部 クリニカル・オペレーション統括部 クリニカルオペレーションマネジメント部 GCP マネージャー

職務内容 Globalと協働する Quality Management 活動における日本側の窓口 兼 ファシリテート

- ・規制や治験環境の違いなどに由来した Operation の違いに対する対策検討 及び Global との交渉・解決
- ・On site quality monitoring visit (global study における CRO モニターのモニタリング状況のチェック)の実施や Global への報告
- ・治験関連の日本の規制変更時の Global Quality Management への報告
- ・Global から発信される Quality Management 活動関係の情報について JPKK 内関係部署へ伝達

Global の監査及び海外規制当局による査察対応時のリード

経験/資格 ・8年以上の臨床開発または臨床試験に関連する品質管理・監査の経験

- ・理系大学卒(薬学部卒業であれば薬剤師免許取得のこと)
- ・コミュニケーションの高い方
- ・英語力(TOEIC 730 程度)

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)

[↑トップ](#)

[紹介] 研究開発本部 クリニカル・サイエンス統括部 メディカルライティング部 メディカルライター

職務内容 テンプレートやガイドラインに沿って科学的な各種臨床ドキュメントを作成する

- ・プロトコール, IB, CSR, CTD(臨床パート), 照会事項回答書, 機構相談概要などの臨床関連文書を作成する。
- ・いくつかのプロジェクトに関与し、関係者との適切な協力関係のもと、各種文書作成において中心的な役割を果たす

経験/資格 ・臨床開発経験者。(プロトコールや CSR などの臨床関連文書の作成経験があればなお良い)

- ・理系大学卒
- ・コミュニケーション力の高い方
- ・英語力(英語論文が読め、英語での会議の概要を理解できるレベル)
- ・PC スキルを有される方(エクセル、ワード、パワーポイント)

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)

[↑トップ](#)

生産物流本部

[紹介] 富士工場 品質管理部 スタッフ

- 職務内容
- ・GMP に合致した手順に従ってバリデートされた試験検査法により、サンプリング、資材・中間製品の受入試験検査や工程検査、最終製品試験を実施し、品質を保証する。
 - ※試験検査は、理化学試験、微生物試験、包装資材の受入れ検査などをロットごとに実施する
 - ・新薬導入時の海外拠点からの試験方法の移管
 - ・マーケットサポートのためのデータ取得
 - ※レポート先は品質管理部長になります。
 - ※入社後は、教育プログラムに従い段階的に技術を習得いただけるようにサポートします
 - ※キャリアパスとしては、品質管理部内だけでなく、工場内の他部門、海外の生産拠点まで幅広くあります

- 経験/資格
- ・理科系大学卒/修士了で、化学/生物系の実験経験や危機分析の経験のある方
 - ・医薬品企業 又は 化学系企業の工場や研究所で理化学試験の経験があればなお可
 - ・専門性もさることながら、新しいことを意欲的に吸収していただける方を歓迎します
 - ・コミュニケーション力、プレゼンテーション力の高い方
 - ・英語力は TOEIC 600 程度を目安とします

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(三島)

[↑トップ](#)

人事本部

[紹介] 人事部 Senior HR Planner

- 職務内容
- ・人材開発(研修・タレントマネジメント)に関する施策企画・運用
 - ・Global Mobility の管理及び運営
 - ・人事制度・評価等の人事プロジェクトサポート
 - ・就業規則等の各種規定の改定・管理
 - ・人事企画及びオペレーションのエリアにおけるプロジェクト企画・運営

-人事データの分析および管理

経験/資格 ・人事経験 8 年以上

・グローバル企業の人事として、タレントマネジメント、研修、人事制度・評価制度等の人事プロジェクトに多く携わっている実績のある方。もしくは人事コンサルティング会社において、人事プロジェクトに多く携わってきた実績のある方。

・実務で英語の経験がある方。(TOEIC800 以上目安)

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)