



【茨城】原薬品質試験法開発研究（リーダー候補）

大手Gで安定就業・残業ほぼなし・有給休暇取得率77%

募集職種

人材紹介会社

パーソルキャリア株式会社 バイリンガル・リクルートメント・ソリューションズ (BRS)

採用企業名

JN -072024-39673

求人ID

1479853

業種

医薬品

雇用形態

正社員

勤務地

茨城県

給与

800万円～1100万円

休日・休暇

Company calendar; 2 days off a week

更新日

2024年11月13日 05:00

応募必要条件

職務経験

3年以上

キャリアレベル

中途経験者レベル

英語レベル

流暢

日本語レベル

ネイティブ

最終学歴

大学院卒：修士号/博士号

現在のビザ

日本での就労許可が必要です

募集要項

■職務内容：

創薬研究部門において、モダリティ問わずゼロベースから医薬品原薬の分析・試験法開発にチャレンジ頂ける研究者を求めています。

<具体的には>

- 創薬研究部門における原薬試験法開発研究チームリーダーディング
- 創薬研究部門における原薬試験法開発研究実務遂行
- CMC部門及び各種原薬・中間体製造委託先への試験法関連技術の情報移管

- 分析研究を効率化するための各種情報収集、技術獲得及び機器導入

■キャリアパス：

弊社では研究業務の自由度が高く、専門性を高めたい、他の領域にも携わりたいなど、ご本人のキャリアプランを尊重する環境です。

■研究所の魅力：

当研究所では創薬化学、製法開発、試験法開発、プレフォーミュレーションを一貫して実施できる環境となっております。部門も縦割りではなく横串で連携をしており、他部門とのコミュニケーションも円滑に行っております。

■選考フロー：

書類選考→部門面接→人事面接→最終役員面接→内定

※現場見学は最終面接後に実施可能です。

■給与補足：

年収詳細は、経験・能力によって相談の上、決定します。

記載年収は、最大賞与が支給される場合に算出しております。

■賞与：あり

入社日に寄りますが、最大賞与は8ヵ月分になります。

スキル・資格

■必須要件

- 製薬企業またはCROにおける原薬/製剤の品質試験法開発業務
- 分析研究における後輩指導経験
- 若手研究員の指導・育成経験
- 専門領域のディスカッションが可能な英語力
- 修士卒以上

■歓迎要件：

- 社外パートナーとの業務推進経験
- 医薬品開発における品質ガイドライン（ICH Qシリーズ等）に関する知識

会社説明

同社は日系大手製薬会社です。世界中の患者や消費者に対し、高品質な製品を提供し、適切な安全情報を提供することに注力しています。医薬品事業では、抗がん剤やその他の医薬品の開発に取り組み、がん治療や免疫・アレルギー、泌尿器領域の治療薬を提供しています。また、コンシューマーヘルスケア事業では、長く愛用されるブランドを育成し、消費者の健康と幸福に貢献しています。