

CMC本部バイオリジクス研究部



■ 業務内容

バイオ医薬品の研究開発業務全般を担います。対象は、抗体医薬品などのたんぱく質製剤、遺伝子治療薬、細胞治療法などの再生医療等製品です。探索研究段階から承認申請・市販後対応まで、以下の業務を行います。

- 開発候補品の構造・物理化学的特性解析
- 原薬製造プロセス, 製剤処方の開発
- 分析法開発, 安定性試験
- 製造・品質管理戦略に関する申請データ取得
- 委託先選定・管理, 技術移管
- 申請資料作成, 申請後対応

研究, 臨床開発, 品質, 薬事, 生産部門など社内各部門に加え, 社外委託先や規制当局とも連携し, バイオ医薬品開発の初期から後期まで, クロスファンクショナルな中心的役割を担います。

■ 大切にしている思い

- 医師や患者様が安心して使用でき, 投与時の負担が少ない製品を開発すること
- 知識にとどまらず, 自ら実践し, データを取得・実証することで現場で生きる経験を積むこと
- 常に一步前進する姿勢を持ち続けること

■ 働く環境・チームの雰囲気

勤務地は徳島および大阪となりますが, まずは徳島を拠点に業務をスタートして頂く予定です。チームは若い世代を中心に構成されており, 世代間のギャップはほとんどなく, 意見交換がしやすい自由闊達な職場環境です。

■ 求めている人物像

- 医薬品を創る情熱, 夢, 生命に関わる仕事への使命感を持つ方
- 前向きに考え, 挑戦し続けられる方
- チームの目標を理解し, 協力して業務に取り組める方
- 積極的に議論へ参加し, 部門や国境を越えて円滑にコミュニケーションできる方