

募集要項

次のとおり、バイオ医薬品の専門人材育成に係る実生産スケールでの研修に参加される企業を下記の通り公募いたします。

令和8年4月21日

一般社団法人バイオリジクス研究・トレーニングセンター (BCRET)

記

1 研修概要

本研修は、厚生労働省委託事業「バイオ医薬品の専門人材育成に係る実生産スケールでの研修等業務」の一環として実施するものです。国内バイオ医薬品産業の育成・振興に関する取組として、国内のバイオ医薬品製造人材の不足を解消し、バイオシミラーを含むバイオ医薬品の安定供給体制を強化するため、製薬企業の実生産スケールでの実践的研修を実施します。

2 研修内容、募集人数、実施期間、場所等

別紙1参照

3 応募に必要な資格

- (1) バイオ医薬品の製造を行っている開発製造受託を行う企業、通称CDMOであること。
- (2) バイオ医薬品を製造する企業その他へ人材派遣をしている企業であること。
- (3) 次にあげる人材を研修に参加させることが可能であること
 - ① バイオ医薬品の製造現場で数年の経験を積んだ人材が望ましい。
 - ② バイオ医薬品の製造技術、開発ノウハウ等に関する基礎的な研修プログラムを受講したことがある人材。
- (4) 研修費用(500万円/人/年)の負担が可能であること(研修期間によって費用は按分します)。

4 応募申込み

令和8年4月30日(木)までに参加を希望する旨および希望する研修先企業をBCRET事務局までメールにてご連絡ください。

E-mail: contact-bio0804@bcret.jp

5 マッチング

受入先企業、受入元企業のニーズ・条件等を勘案のうえBCRETにてマッチングを行います。マッチングを行うにあたり必要に応じてヒアリングを実施します。また、応募する企業の希望により説明会を実施します。これら検討のうえ受入元企業と受入先企業のマッチングを確定させます。

6 確定後の手続き

研修開始までに二者間もしくは三者間による秘密保持契約、研修実施に関わる契約を締結します。

具体的な実習内容やスケジュール、成果報告や費用負担等の研修参加にあたっての詳細は、受入先企業、受入元企業、BCRETの三者間によるキックオフ会議にて確認します。

7 問い合わせ先

本事業へのお問い合わせはBCRET事務局までご連絡ください。

E-mail contact-bio0804@bcret.jp

以上

別紙1 研修内容、募集人数、実施期間、場所等

	中外製薬株式会社	協和キリン株式会社	第一三共株式会社
受入期間	令和8年6月～8月（3か月）	令和8年6月～12月の間で 最長6ヶ月間	令和8年10～12月（3か月）
受入人数	最大4名	最大4名	最大3名
研修場所	中外製薬工業株式会社 浮間工場、宇都宮工場	高崎工場 (GMP 製造棟、non-GMP 実習室など)	館林バイオ技術開発センター (Non-GMP 施設)
研修分野	培養工程、精製工程	抗体医薬品の原薬製造ラインの実生産設備での製造同行による研修に加えて、座学による研修を実施する	200 LスケールまでのXDR培養槽を用いた培養操作
対象者	製造現場経験者が望ましい (未経験者も対応可能)	バイオ医薬品原薬製造工程経験を有する者（製造の基本作業に関する経験・知識を有する者）が望ましい	理系のBack Groundを有し、バイオプロセスのSkill習得にモチベーションがある方。BCRETの培養トレーニングを受講済みであれば尚可
留意事項	秘密保持契約の締結 事前教育（e-learning）の受講	秘密保持契約の締結	GMP設備に関しては見学のみとし、Non-GMP設備を用いた実生産スケールでの研修となります。