【㈜셀트리온】2016년 하반기 신입/경력 공채

접수기간: 2016. 09. 12 ~ 2016. 09. 21

'대한민국 생명공학산업의 리더' 셀트리온 그룹과 함께할 여러분의 많은 관심과

지원을 바랍니다.

**❑ 모집 부문 및 응시 자격**

**1. [㈜셀트리온]: 바이오의약품 연구개발 및 생산
 ※ 근무지: 인천광역시 송도 ㈜셀트리온 본사 (전 분야 동일)**

1. **대졸 학사 이상 모집 분야 (신입/경력), 석사 이상 지원 가능**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **모집 분야** | **업무 내용** | **필수자격요건 / 우대사항** | **인원** |
| **R&D** | 제품기획 | ∙ 제품 시장성 분석 ∙ 제품 경제성 평가 | **《필수사항》**∙ 상경 관련 학사 학위 이상 소지(예정)자∙ 경력의 경우, 3년 이상~5년 미만 경력자**《우대사항》**∙ 회계 관련 전공자 | 신입0명경력0명 |
| **상업****기술****물류** | 생산기술 | ∙ 원료 및 완제 의약품 생산 공정 관리∙ 원료 및 완제 의약품 공정 기술 이전 ∙ 완제 의약품 DDS 개발 및 상업화 (DDS/Drug Delivery System)∙ 임상 품목허가 문서 작성 검토 | **《필수사항》**∙ 화학, 생물, 생물공학 관련 학사 학위 이상 소지(예정)자**《우대사항》**∙ 바이오 의약품 관련 전공자 | 신입0명 |
| 물류지원 | ∙ 유해화학물질, 위험물 관리∙ 원부자재/구매/재고관리∙ 의약품 선정/재고관리∙ GMP 관련 문서 작성 및 검토 | **《필수사항》**∙ 화학, 환경 관련 학사 학위 이상 소지(예정)자**《우대사항》**∙ 위험물 관련 자격증 소지자 | 신입0명 |
| 수출입관리 | ∙ 수출입통관 관리 및 서류작성∙ 의약품 및 원부자재 운송관리/Cold Chain∙ 운송망 개발 및 최적화 | **《필수사항》**∙ 학사 학위 이상 소지(예정)자 / 전공무관**《우대사항》**∙ 국제통상, 무역, 상경 관련 전공자∙ 원산지관리사, 보세사, 국제무역사 자격증 소지자∙ 무역영어 1급 보유자 | 신입0명 |
| **생산** | Validation | ∙ Validation 전략 수립 및 개선 업무 ∙ Periodic Review 포함 validation 개선 업무  | **《필수사항》**∙ 생명과학, 화학 관련 학사 학위 이상 소지(예정)자 | 신입0명 |
| 설비운영(기계) | ∙ HVAC, 기계, 배관 업무 | **《필수사항》**∙ 기계 공학 관련 학사 학위 이상 소지(예정)자∙ 냉동공조기사 자격증 소지자**《우대사항》**∙ 설비 관련 자격증 소지자 | 신입0명 |
| 설비운영(전기) | ∙ 전기, 계장, 자동화 시스템 업무 | **《필수사항》**∙ 전기 공학 관련 학사 학위 이상 소지(예정)자∙ 전기기사 자격증 소지자**《우대사항》**∙ 전기, 계장, 자동화 시스템 관련 자격증 소지자 | 신입0명 |
| **제품개발** | 국제개발 | ∙ 케미컬의약품 개발업무 전반 (제품선정, 외주용역 관리, 제품허가 등) | **《필수사항》**∙ 학사 학위 이상 소지(예정)자 / 전공무관∙ 의약품 허가 문서작성 및 검토 가능자**《우대사항》**∙ 영어 능통자, 일본어 능통자∙ Global QA 경력자∙ 케미컬 제제연구 유경험자 | 신입0명경력0명 |
| 국제허가 | ∙ 아시아지역 의약품 허가업무 (문서작성, 허가신청 및 승인 후 사후 관리 등) | **《필수사항》**∙ 학사 학위 이상 소지(예정)자 / 전공무관**《우대사항》**∙ 영어 능통자, 일본어 능통자∙ 생명공학 계열 전공자 | 신입0명 |
| 임상운영 | ∙ 임상시험 일정 수립 및 관리∙ 임상시험처 Quality 유지관리∙ 임상시험 대행기관 관리 | **《필수사항》**∙ 바이오계열, 약학, 간호학, 수의학 관련 학사 학위 이상 소지(예정)자**《우대사항》**∙ CRA 또는 CRC 경력자∙ 임상시험 운영 경험자 | 신입0명경력0명 |
| 약물감시 | ∙ 글로벌 약물감시 문서(RMP, 정기 안전성 보고서 등) 작성 및 관리∙ 의약품 안전성 정보 관리 및 분석∙ 글로벌 파트너 사 약물감시 관리 및 감사유해사례 processing 및 보고, 임상시험 관련 문서 검토∙ 임상시험 Safety data 검토 및 분석∙ Safety 관련 문서 작성 및 규제기관 보고 | **《필수사항》**∙ Bio 계열, 생물학, 생화학, 생명공학, 간호학 관련 학사 학위 이상 소지(예정)자∙ 의학, 약학, 수의학 관련 학사 학위 이상 소지(예정)자**《우대사항》**∙ 석사 학위 이상 소지(예정)자∙ Medical/ Pharmacovigilance writing 경험자∙ 제2외국어 능통자 (포르투갈어, 스페인어, 일본어, 러시아어)∙ PV 관련 경력자∙ 병원 임상/허가 경력자 | 신입0명경력0명 |
| 개발기획 | ∙ 임상 샘플 분석에 관련한 제반 업무∙ 분석계획 수립 및 일정 관리 | **《필수사항》**∙ 생명과학 관련 전공 학사 학위 이상 소지(예정)자**《우대사항》**∙ 임상 분석 관련 경험자 | 신입0명 |
| 개발물류 | ∙ 글로벌임상 약물공급 및 업체 관리 | **《필수사항》**∙ 상경계열, 산업공학 관련 학사 학위 이상 소지(예정)자 | 신입0명 |
| **제품****분석** | 데이터관리(메디컬) | ∙ 메디컬 코딩, 임상데이터 관리, EDC 개발 | **《필수사항》**∙ 간호학, 약학, 의학 관련 학사 학위 이상 소지(예정)자**《우대사항》**∙ MedDRA Coder 자격증 소지자 | 신입0명경력0명 |
| 데이터관리(시스템) | ∙ EDC 개발, 임상데이터 관리, 자료 검증 및 허가기관 제출용 자료 생성 | **《필수사항》**∙ 통계학, 전산학 관련 학사 학위 이상 소지(예정)자**《우대사항》**∙ SAS 프로그래밍 능통자∙ C# 언어 능통자 | 신입0명경력0명 |
| **품질** | 품질보증(QA) | ∙ 국가별 제품 출하 승인∙ 불만 접수 조사 및 약물감시 품질보증 업무∙ 의약품 생산공정 품질보증 업무∙ Validation 문서 검토 및 GMP 문서 관리∙ 임상 QA (임상연구 관련문서 및 허가자료 검토)∙ 규제기관 실사대응 | **《필수사항》**∙ 생물, 화학, 미생물학, 생물화학공학 관련 학사 학위 이상 소지(예정)자**《우대사항》**∙ 허가 문서 작성 및 검토 경험자 | 신입0명경력0명 |
| 품질관리(QC) | ∙ 미생물 시험법 분석∙ 이화학 시험법 분석∙ 의약품 출하시험 분석 및 관리 | **《필수사항》**∙ 생물, 화학, 미생물학, 생명공학 관련 학사 학위 이상 소지(예정)자**《우대사항》**∙ 미생물 시험, 이화학 시험 유경험자 | 신입0명경력0명 |
| **경영지원분야** | 경영관리 | ∙ 예산 관리 및 사업계획 | **《필수사항》**∙ 경력의 경우, 예산 관리 및 사업계획 경력 대리급 2~3년차∙ 신입의 경우 상경계열 관련 전공자**《우대사항》**∙ 제약 및 유관 회사 업무 경험자∙ 공정거래법 및 그룹 사내거래 관리 경험자 | 신입0명경력0명 |
| 홍보 | ∙ 대언론커뮤니케이션- 보도자료 작성/배포- 기획기사 작성 및 앵글 구성 | **《필수사항》**∙ 경력의 경우, 언론 홍보 업무 경력1~3년차∙ 신입의 경우, 신문방송, 국어국문학 관련 전공자 **《우대사항》**∙ 제약 및 유관 회사 업무 경험자 | 신입0명경력0명 |
| 법무 | ∙ 사내변호사 | **《필수사항》**∙ 한국 변호사 자격증 취득 후 경력 1~2년차**《우대사항》**∙ 로펌, 대기업 법무, 제약/바이오 산업(외국계) 경력자 | 경력0명 |
| 지식재산 | ∙ 선행상표 조사∙ 국내외 상표출원, 중간사건 대응 및 관리∙ 국내외 상표 분쟁대응 및 보호전략 수립∙ 브랜드네임 개발 전략 수립 | **《필수사항》**∙ 상표 관련 유관 경력 3년차 이상**《우대사항》**∙ 특허사무소 근무 경험자 | 경력0명  |
| 세무 | ∙ 세무신고 및 세무이슈 검토 | **《필수사항》**∙ 세무사 자격증 소지자∙ 세무 관련 분야 경력 5년차 이상 (대리과장급)**《우대사항》**∙ 공인회계사 자격증 소지자 | 경력0명 |

1. **석사 이상 모집 분야 (신입/경력), 박사 이상 지원 가능**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **모집 분야** | **업무 내용** | **필수자격요건 / 우대사항** | **인원** |
| **R&D** | 바이오의약품개발 | ∙ [신약개발] : 신규후보항체 선별 및 분석, 면역질환타겟 발굴 및 기술 분석, 항체 제작∙ [세포공정] : 생산/분석용 세포주 개발,산업용 단백질의 개발∙ [정제공정]: 단백질 정제 공정 개발, 제형개발연구 및 약물전달 device 개발∙ [분석] :분석법 개발 및 적격성 평가, 동등성 및 특성 분석, 표준품 및 기준 관리∙ [연구운영] : 프로젝트 관리, 허가 및 기술이전 관련 지원/검토, 국내외 규제기관 대응 | **《필수사항》**∙ 바이오 계열 및 생명공학, 생화학, 분자생물학, 화학, 화공계열, 고분자공학, 재료공학, 약학, 식품 관련 석사 학위 이상 소지(예정)자**《우대사항》**∙ [신약개발] : 약학 전공자∙ [세포공정] : 세포주개발 경험자,미생물/동물세포 배양 경험자, 산업용 단백질 개발 경험자∙ [분석] : 단백질 및 의약품 분석관련 경험 또는 전공자, SPR 관련 실험 경험자∙ [연구운영] : 규제 기준에 따른 단백질 의약품의 공정, 분석법, 제형 개발 및 특성분석, 동등성 평가 경험자 및 허가문서 작성 경험자 | 신입0명경력0명 |
| 백신 개발 | ∙ 백신 (바이러스, 박테리아, 재조합 등) 관련 배양/ 정제/ 분석/ 기획 | **《필수사항》**∙ 생명과학 포함 이공 및 자연과학 관련 석사 학위 이상 소지(예정)자∙ 백신 관련 유경험자**《우대사항》**∙ 백신 관련 유경력자 (동물세포 배양기, 박테리아 배양기, 바이러스 정제, 바이러스 분석, 박테리아 분석, 단백질 및 당분석 등 경력자)∙ 백신 과제 관련 기획 및 과제 관리 경력자 | 신입0명경력0명 |
| 비임상 연구 | ∙ in vivo 효능/독성시험 수행 및 관리∙ 국내외 규제기관 대응 | **《필수사항》**∙ 수의학 포함 바이오 계열 관련 석사 학위 이상 소지(예정)자 **《우대사항》**∙ in vivo 시험 경험자 | 신입0명 |
| 화장품개발 | ∙ 화장품/스킨케어 화장품 제형연구∙ 상업적 소재 단백질 개발∙ 형질전환 식물 소재 개발∙ 원료 & 화장품 분석 업무∙ 기능성화장품 심사 업무∙ 식약처 대관 업무 | **《필수사항》**∙ 바이오 계열, 생명과학, 생명공학, 식물분자생물학, 식물유전공학, 농화학, 약학, 화학, 화공, 분석화학, 고분자공학, 약학 관련 석사 학위 이상 소지(예정)자**《우대사항》**∙ 메이크업 화장품 제형 연구 경력 3년 이상∙ 스킨케어 화장품 제형 연구 경력 3년 이상∙ 식물형질전환 제작 및 분석 업무 경험자∙ 식물형질전환 및 온실 관리 업무 경력자 | 신입0명경력0명 |
| **상업****기술****물류** | 생산기술 | ∙ 원료 및 완제 의약품 생산 공정 관리∙ 원료 및 완제 의약품 공정 기술 이전 ∙ 임상 품목허가 문서 작성 검토 | **《필수사항》**∙ 생물, 생물공학, 화학공학 관련 석사 학위 이상 소지(예정)자 | 신입0명 |
| **제품****개발** | 제품허가 | ∙ 의약품 허가 신청 및 유지 (미국/유럽)∙ 의약품 허가 문서 작성 및 검토 (품질, 비임상, 임상) | **《필수사항》**∙ 생명, 생명공학, 생화학 관련 석사 학위 이상 소지(예정)자 ∙ 의약품 허가 문서작성 및 검토 가능자∙ 영어 writing 능통자**《우대사항》**∙ 관련 박사 학위 소지자 | 신입0명경력0명 |
| 임상기획 | ∙ 임상시험계획서 개발 (약동학 부분)∙ 임상결과보고서 작성 (약동학 부분)∙ 임상시험 관련 논문 (약동학 부분) | **《필수사항》**∙ 생명, 생명공학, 생화학 관련 석사 학위 이상 소지(예정)자 ∙ PK/PD modeling, PK parameter generation 가능자**《우대사항》**∙ 영어 writing 능통자 | 신입0명경력0명 |
| **제품****분석** | 임상통계 | ∙ 임상데이터 통계분석, ∙ 허가용 통계 자료 수집/분석  | **《필수사항》**∙ 통계학, 임상통계 관련 석사 학위 이상 소지(예정)자**《우대사항》**∙ Global study 경험자∙ SAS, R 프로그래밍 능통자 | 신입0명경력0명 |
| CMC 통계 | ∙ 신약개발/공정개발/품질관리/제품허가 관련 실험 디자인 및 통계분석 ∙ DB관리 ∙ 통계교육 | **《필수사항》**∙ 통계 관련 석사 학위 이상 소지(예정)자 ∙ NGS 경험자(Next Generation Sequencing/차세대 유전체 염기서열 분석)(Peer Reviewed Publication)**《우대사항》**∙ 통계 프로그래밍 능통자 | 신입0명경력0명 |

1. **고졸/전문대 모집 분야**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **모집 분야** | **업무 내용** | **필수자격요건 / 우대사항** | **인원** |
| **상업****기술****물류** | 물류지원 | ∙ 원부자재 입고/이동/보관/출고∙ 의약품 입고/이동/보관/출고∙ 의약품 선적포장/선적 | **《필수사항》**∙ 화학, 환경, 생명공학 관련 고등학교 졸업 이상자**《우대사항》**∙ 지게차 자격증 소지자∙ 운전면허(1종) 소지자 | 신입0명 |
| **생산** | 생산 | ∙ [배양]: 세포 배양 설비 운영∙ [정제]: 단백질 정제 설비 운영∙ [완제]: 충전, 포장 설비 운영 | **《필수사항》**∙ 바이오, 화학, 기계, 전기, 전자 관련 고등학교 졸업 이상자∙ [완제]의 경우:좌안1.0이상 / 우안1.0이상 (교정시력 허용), 색각 및 색맹 소견 없는 자**《우대사항》**∙ 바이오/화공 관련 자격증 소지자∙ [완제]의 경우:Aseptic process 경험자, 토익 450 이상 보유자, 기본적인 영작 및 회화 가능자 | 신입0명 |
| **품질** | 품질보증 | ∙ 생산공정 품질보증 및 문서 검토∙ 완제품 QA 검수∙ GMP 문서 관리 | **《필수사항》**∙ 생명과학, 생물공학, 화학공학 관련 전문학사 학위 소지(예정)자 | 신입0명 |

**❑ 공통 자격 요건**

⬩ 기졸업자 및 2017년 2월 졸업 예정인 자 (2016년 12월부터 정상 근무 가능한 자)

⬩ 토익 700점 이상, 또는 그에 상응하는 공인외국어성적 보유자

(단, 영어권 해외대학 출신자 제외, 고졸/초대졸 제외)

⬩ 전 부문 영어 능통자 우대

⬩ 해외 여행에 결격사유가 없는 자

⬩ 남자의 경우 병역필 또는 면제자 (고졸 신입 제외)

**❑ 접수 기간 및 전형 절차**

⬩ 전형 일정

- 서류전형 → 1차면접 → 인성검사(온라인) → 2차면접 → 채용검진 → 처우협의 및 최종합격

**※ 상세 일정은 과정 중 안내 예정이며, 모집분야 별로 상이할 수 있습니다. (전형과정 중 안내 확인)**

⬩ 접수 방법: **온라인 입사지원** **(http://recruit.celltrion.com)**

 **※ e-mail 지원서 접수는 받지 않습니다.**

**❑ 기타**

⬩ 6년제 학사과정을 이수한 경우(수의대, 약대 등) 석사 학위 보유자에 준하여 처리됩니다.

⬩ 학사 이상 모집분야는 석사 및 박사 학위 취득자도 지원 가능 합니다.

⬩ 석사 이상 모집분야는 박사 학위 취득자도 지원 가능 합니다.

⬩ 「고졸/초대졸 모집 분야」의 채용 형태는 정규직 또는 계약직입니다. (전형결과를 토대로 결정)

⬩ 2016년도 하반기에는 전문연구요원 채용 전형은 진행하지 않습니다.

⬩ 채용 시 입사일 기준으로 90일 간의 수습기간을 적용 받습니다.

⬩ 지원서 내용이 사실과 다르거나, 허위 서류를 제출하신 경우 채용이 취소됩니다.

⬩ 문의

- **온라인 입사지원 페이지의 「채용 Q&A」 이용**(제목 머리말에 [계열사] 구분하여 기재)

- e-mail 문의: recruit@celltrion.com (e-mail 제목은 “[2016하반기공채]oooo”으로 해 주십시오.)

 **※ 본 e-mail 계정은 수신여부가 외부에서 확인되지 아니함을 참고 하시기 바랍니다.**

- 전화 문의: 032-850-5116/5237