【셀트리온】2016년 상반기 공채

접수기간: 2016. 04. 06 ~ 2016. 04. 20

'대한민국 생명공학산업의 리더' ㈜셀트리온과 함께할 여러분의 많은 관심과 지원을 바랍니다.

**❑ 모집 부문 및 응시 자격**

**1. 대졸 이상 모집 분야**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **모집 분야** | | **업무 내용** | **자격 요건** | **인원** |
| **R&D** | **제품 기획** | ∙ 질병군/치료제 지도제작 및  신기술치료법 동향파악  ∙ 시장성 분석 및 제품선정 논리 구축 | **《필수사항》**  ∙ 약사 자격증 보유  **《우대사항》**  ∙ 제약업종 제품개발 및 전략 유경험자 | 신입/경력 0명 |
| **바이오**  **의약품** | ∙ 세포주개발 및 미생물/동물세포 배양공정개발  ∙ 제형연구 및 약물전달 device 개발  ∙ 임상분석법 (PK, Immunogenicity 측정법) 개발 및 적격성 평가  ∙ 동등성 평가 및 특성 규명  ∙ 신규 항체 탐색 및 스크리닝 기술 최적화  ∙ 바이러스 및 세균백신 공정개발  ∙ 프로젝트 관리 및 CMC 문서 작성 | **《필수사항》**  ∙ 생물학, 생물공학, 생화학, 분자생물학 관련 석사 학위 이상 소지(예정)자  **《우대사항》**  ∙ 관련 자격 보유자 및 경력자 | 신입/경력  00명 |
| **화장품**  **개발** | ∙ 스킨 케어 제형 개발  ∙ 기능성화장품 & 의약외품 개발  ∙ 기능성화장품 소재 & 딜리버리 개발  ∙ 베이스 & 포인트메이크업 제품 개발  ∙ 피부 임상 효능 연구  ∙ 화장품 소재 세포 효능 & 기전 연구 | **《필수사항》**  ∙ 화학, 유기화학, 고분자, 화학공학, 약학, 생명, 식품공학 및 관련 석사 학위 이상 소지(예정)자  **《우대사항》**  ∙ 화장품 및 연구소 관련 경력자 | 신입/경력  0명 |
| **제품 개발** | **제품 허가** | ∙ 의약품 허가 신청 및 유지 업무 (미국/유럽)  ∙ 의약품 허가 문서작성 및 검토  (품질, 비 임상, 임상) | **《필수사항》**  ∙ 생명공학, 생화학 관련 석사 학위 이상 소지(예정)자  또는  약학, 수의학, 간호학 관련 학사 학위 이상 소지(예정)자  ∙의약품 허가문서 작성 및 검토 가능자  **《우대사항》**  ∙ 관련 박사 학위 소지자  ∙ 해외대 관련 석사 학위 이상 소지(예정)자 | 신입/경력 0명 |
| **국제 허가** | ∙ 의약품 허가업무  (문서작성, 허가신청 및  승인, 승인 후 사후관리 등)  ∙ 규제당국 교섭 | **《필수사항》**  ∙ 어학 특기자(아랍어, 스페인어, 러시아어, 영어)  또는  ∙ Bio 관련 학사 학위 이상 소지(예정)자  **《우대사항》**  ∙ 약학, 생물, 화학, 생명공학 관련 학사 학위 이상 소지(예정)자  ∙ MENA, 남미, 러시아 업무 유경험자 | 아랍어 0명 (신입/경력)  스페인어 0명  (신입/경력)  러시아어 0명  (신입/경력)  영어 0명  (신입/ 경력)  Bio 계열 0명  (신입/경력) |
| **임상 운영** | ∙ 임상시험 일정 수립/진행 관리  ∙ ∙ 임상시험 대행 기관 관리  ∙ 임상시험처 Quality 유지 관리 | **《필수사항》**  ∙ 약학, 간호학, 수의학 및 Bio 관련 학사 학위 이상 소지(예정)자  **《우대사항》**  ∙ CRA 또는 CRC 경력자  ∙ 임상시험 운영 유경험자 | 신입/경력 00명 |
| **임상 기획** | ∙ 임상시험계획서 개발 및  임상결과보고서 작성  ∙ 임상시험 관련 논문 작성 | **《필수사항》**  ∙ 간호학, 약학, 수의학, 생명공학 관련 학사 학위 이상 소지(예정)자  **《우대사항》**  ∙ Medical writing 관련 경력자 | 신입/경력 0명 |
| **약물 감시** | ∙ 임상 분야 약물감시  ∙ Protocol, CSR, DSUR. IB 등 임상전반 safety 관련 문서 검토  ∙ 임상 Safety/Coding 내용 검토 및 safety 전반 monitoring  ∙ 유해사례 자발보고 업무 monitoring | **《필수사항》**  ∙ 생명과학, 약학, 간호학, 수의학 및 관련 학사 학위 이상 소지(예정)자  **《우대사항》**  ∙ CRA, Drug safety, Pharmacovigilance Associate 등 임상, 약물감시 업무 유경험자 | 신입/경력 0명 |
| **개발 기획** | ∙ FDA, EMA 등 허가문서 제출을 위한 eCTD 업무 진행 및 시스템 관리  ∙ 의약품 개발 프로젝트 관리  (일정, 예산, 진행 관리) | **《필수사항》**  ∙ Bio 관련 학사 학위 이상 소지(예정)자  ∙영어 능통자  **《우대사항》**  ∙ 보험급여 및 약가 관련 경력자 | 신입/경력 0명 |
| **개발 지원** | ∙ 국내외 임상시험 실시기관 개설을  위한 Feasibility Survey 수행  ∙ 임상시험 실시기관 개설을 위한  연구자 의사 타진  ∙ 연구자 관리  ∙ 임상운영 부서 협업 | **《필수사항》**  ∙ 학사 학위 이상 소지(예정)자  ∙영어 능통자  ∙ 해외 장기출장 가능자  **《우대사항》**  ∙ 제약 마케팅 유경험자  ∙ CRA 또는 CRC 경력자 | 신입/경력 00명 |
| **개발 물류** | ∙ 글로벌임상 물류관리,  ∙ 글로벌(창고/사이트)재고관리  ∙ 임상물품 운송관리  ∙ 외주업체 관리(제조/공급처) | **《필수사항》**  ∙ 산업공학 및 상경계열 관련 학위 이상 소지(예정)자  ∙ 영어 능통자 | 신입 0명 |
| **임상 통계** | ∙ 임상데이터 통계분석,  허가용 통계 자료 분석 및  허가 후 수집 데이터 통계 분석 | **《필수사항》**  ∙ 통계학, 임상통계 및 관련 석사 학위 이상 소지(예정)자  **《우대사항》**  ∙ Global study 유경험자  ∙ SAS, R 프로그래밍 능통자 | 신입/경력 00명 |
| **데이터 관리** | ∙ EDC 개발, 임상데이터 관리,  모니터링, 메디컬 코딩, 자료 검증 및 허가기관 제출용 자료 생성 | **《필수사항》**  ∙ 통계학, 임상통계, 간호학, 약학 및 관련 학사 학위 이상 소지(예정)자  **《우대사항》**  ∙ Global study 유경험자  ∙ MedDRA Coder 자격증 소지자  ∙ 프로그래밍 언어 능통자  ∙ SAS 프로그래밍 능통자 | 신입/경력 00명 |
| **생산** | **상업 물류** | ∙ 운송전략수립 및 운송관리, 수출입 Compliance 관리, AEO 관리 | **《필수사항》**  ∙ 국제통상, 상경계열 관련 학사 학위 이상 소지(예정)자  **《우대사항》**  ∙ MS Office 활용 우수자  ∙ 관세(FTA 포함), 무역, 물류 관련 자격증 소지자 | 신입 0명 |
| **공정 관리** | ∙ 원료/완제의약품 생산 감독  ∙ 시설 및 생산 직원 지도  ∙ 주기적인 생산 성과 보고  ∙ 공정 모니터링 및 트렌딩, Trouble  shooting  ∙ 배치 제조기록서 및 SOP 검토 및 승인  ∙ 관련 스터디 실험계획 및 보고서 작성 | **《필수사항》**  ∙ 약사 자격증 소지자  **《우대사항》**  ∙ 생명공학, 생명과학 및 관련 학사 학위 이상 소지(예정)자 | 신입 0명 |
| **엔지니어링** | ∙ 에너지/환경 관련 대관 업무 및  운영 업무 담당 | **《필수사항》**  ∙ 에너지 관련 학사 학위 이상 소지(예정)자  ∙ 에너지, 환경 관공서, 공단 등 대관업무 3년~5년 경력자  **《우대사항》**  ∙ 에너지, 환경 관련 자격증 소지자 | 경력 0명 |
| **Validation** | ∙ Validation 전략 수립 및 수행 | **《필수사항》**  ∙ 생명과학, 생물공학, 화학 관련 학사 학위 이상 소지(예정)자 | 신입 0명 |
| **품질** | **품질 관리 약사** | - 약물감시 QA업무, 약물감시 Audit 수행, Complaint 조사 및 대응, 국가별 제품 출하 승인 | **《필수사항》**  ∙ 약사 자격증 소지자 | 신입/경력 0명 |
| **품질 보증** | ∙ 약물감시 QA 업무, Audit 수행  ∙ Complaint 조사 및 대응, 국가별 제품 출하 승인  ∙ 원자재 관리 승인  ∙ DS 생산 관련 QA 업무  ∙ 실사대응, 실사후속조치, 감사업무  ∙ 품질계약서 검토 업무 | **《필수사항》**  ∙ 생물, 화학, 미생물학, 생물화학공학 관련 학사 학위 이상 소지(예정)자  **《우대사항》**  ∙ 약사 자격증 소지자 | 신입/경력 0명 |
| **미생물 품질 관리** | ∙ 생물 분석법 분석 및 관리 | **《필수사항》**  ∙ 미생물학, 생물공학, 생명공학, 생명과학 및 관련 학사 학위 이상 소지(예정)자 | 신입 0명 |
| **경영지원 분야** | **지식 재산** | ∙ 장애특허 조사/분석  ∙ 특허침해여부 검토 및 회피방안 수립  ∙ 특허대응전략 수립  ∙ 허가•특허 연계제도에 따른 소송 수행  ∙ 정보제공, 이의신청, 무효심판 및  소송 수행 | **《필수사항》**  ∙ 변리사 자격증 소지자  ∙ 바이오, 화학, 약학 관련 학사 학위 이상 소지(예정)자 | 경력 0명 |
| **법무 (해외)** | ∙ 해외계약서 검토 및 작성  ∙ 해외계약서 해석 및 거래 관련 법률 자문  ∙ 해외계약 관련 분쟁 사전 예방 및  분쟁 시 대응 | **《필수사항》**  ∙ 미국 또는 영국 변호사 자격증 소지자  **《우대사항》**  ∙ 기업법무경력 5년 이상 경력자  ∙ 국/내외 대기업 혹은 로펌 경력자  ∙ 제약사 법무 유경험자 | 경력 0명 |
| **법무 (국내)** | ∙ 국문계약서 검토 및 작성  ∙ 국문계약서 해석 및 거래 관련 법률 자문  ∙ 국문계약 관련 분쟁 사전 예방 및  분쟁 시 대응 | **《필수사항》**  ∙ 국내 변호사 자격증 소지자  **《우대사항》**  ∙ 기업법무경력 3년 이상 경력자  ∙ 국/내외 대기업 혹은 로펌 경력자  ∙ 제약사 법무 유경험자 | 경력 0명 |
| **회계** | ∙ 재고자산 관리 및 재고자산 전표 리뷰 | **《필수사항》**  ∙ 회계 및 관련 학사 학위 이상 소지(예정)자 | 신입 0명 |
| **세무 신고** | ∙ 부가세 및 법인세 신고 | **《필수사항》**  ∙ 국세 및 지방세 신고 유경험자  ∙ 원천징수 신고 유경험자  ∙ 3년 이상 경력자 | 경력 0명 |
| **세무 관리** | ∙ 대외 및 그룹사 세무 대응 | **《필수사항》**  ∙ 세무사 또는 공인회계사 자격증 소지자  ∙ 세무관련 5년 이상 경력자 | 경력 0명 |
| **재무** | ∙ 기업보험 업무 | **《필수사항》**  ∙ 기업보험 관련 3~8년 경력자  **《우대사항》**  ∙ 보험중개사 자격증 소지자 | 경력 0명 |
| **안전** | ∙ EHS 업무 | **《필수사항》**  ∙ 안전공학 관련 학사 학위 이상 소지(예정)자  ∙ 제조업 EHS 2~3년 경력자  ∙ 산업안전기사, 소방설비기사 소지자 | 경력 0명 |
| **총무** | ∙ 일반 총무 업무 | **《필수사항》**  ∙ 학사 학위 이상 소지(예정)자 | 신입 0명 |

**(2) 초대졸 모집 분야**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **모집 분야** | | **업무 내용** | **자격 요건** | **인원** |
| **품질** | **품질 보증** | ∙ 완제품 QA 이물검사 제품 출하문서 검토  ∙ GMP 문서 관리 | **《필수사항》**  ∙ 생물, 화학 관련 전문학사 학위  소지(예정)자 | 신입 0명 |
| **미생물 품질 관리** | ∙ 샘플 컨트롤 업무 | **《필수사항》**  ∙ 생물, 화학 관련 전문학사 학위 소지(예정)자 | 신입 0명 |
| **생산** | **생산** | ∙ (배양) 세포 배양 설비 운영  ∙ (정제) 단백질 정제 설비 운영 ∙ (완제) 충전, 포장 설비 운영 | **《필수사항》**  ∙ Bio, 화학, 기계, 전기전자,  자동제어시스템 및 관련 전문학사 학위 소지(예정)자  ∙ (완제의 경우) 좌안 1.0이상/우안 1.0이상 (교정시력 허용),  색각 및 색맹 소견 없는 자 | 신입 0명 |

**※ 근무지: 인천광역시 송도 ㈜셀트리온 본사 (전 분야 동일)**

**❑ 공통 자격 요건**

⬩ 해외 여행에 결격사유가 없는 자

⬩ 남자의 경우 병역필 또는 면제자

⬩ 졸업 예정자의 경우 2016년 7월부터 정상 근무 가능한 자  
⬩ 전 부문 영어 능통자 우대

**❑ 입사 지원 및 전형 절차**

⬩ 전형 일정

|  |  |
| --- | --- |
| **입사 지원** | 4. 6(수) ~ 4. 20(수) 24:00 |
| **서류전형 발표** | 5월 중순 |
| **면접전형** | 5월 하순 ~ 6월 중순 |
| **입사 예정일** | 7월 중 (개별 조정) |

**※ 상기 일정은 변동이 가능하며, 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.

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

⬩ 채용 시 입사일 기준으로 90일 간의 수습기간을 적용 받습니다.

⬩ 문의

- **온라인 입사지원 페이지의 「채용 Q&A」 이용**

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

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

- 전화 문의: 032-850-5121/5116

**첨부\_셀트리온 채용상담회 일정**

2016 상반기 셀트리온 채용상담회 일정

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **대학명** | **상담일정** | **시간** | **장소** |
| 연세대학교 | 4월4일(월) | 10:00 ~ 17:00 | 학생회관 취업광장 상담부스 |
| 성균관대학교(수원) | 4월4일(월) | 10:00 ~ 17:00 | 1공학관 23동 2층 로비 |
| 건국대학교 | 4월5일(화) | 10:00 ~ 17:00 | 학생회관 2층 잡카페 |
| 서울대학교 | 4월5일(화) | 10:00 ~ 17:00 | 농업생명과학대학(200동 1층 로비) |
| 한양대학교 | 4월6일(수) | 10:00 ~ 17:00 | HIT관 5층 취업상담실 |
| 고려대학교 | 4월7일(목) | 10:00 ~ 17:00 | 하나스퀘어 채용상담실 |
| 이화여자대학교 | 4월7일(목) | 10:00 ~ 17:00 | ECC B3층 로비 |
| 카이스트 | 4월8일(금) | 10:00 ~ 17:00 | E11 창의학습관 1층 로비 |