

【셀트리온 그룹】 2017년 하반기 신입/경력 공채

접수기간: 2017. 09. 06 (수) ~ 09. 19 (화) [18:00 마감]

'대한민국 생명공학산업의 리더' 셀트리온 그룹과 함께할 여러분의 많은 관심과 지원을 바랍니다.

□ 모집 부문 및 응시 자격

1. (주)셀트리온: 바이오의약품 R&D/제품개발/생산 Business (인천 송도 소재)

(1) 학사 이상 모집 분야 (신입/경력)

모집 분야		담당 직무	자격/우대조건
R&D [신입00명/경력0명] ※ 병역특례 (전문연구요원) 지원 가능	제품기획	[제품기획(신입 및 경력)] 시장 모니터링, 신제품 발굴, 개발 전략수립 및 타당성 평가 / 포트폴리오 수립 및 관리 등 [기술평가(신입)] 의약품 개발동향 파악, 공동개발제품 기술분석, 바이오 마커 탐색 등	《필수사항》 <ul style="list-style-type: none"> Bio 계열, 화학 계열 등 관련 전공 석사 학위 이상 소지자 (또는 소지 예정자) <ul style="list-style-type: none"> 단, 6년제 과정(수의학, 약학) 학사 학위는 석사 학위에 준하여 처리되어 지원 가능 단, 「제품기획」 분야는 상경계열 전공자도 포함하며, 학사 학위 이상 소지자(또는 소지 예정자) 지원 가능 경력만 모집하는 분야는 해당 업무 관련 경력 보유자 《우대사항》 <ul style="list-style-type: none"> 각 분야 관련 경험 또는 자격증 보유자 기타 특이 우대사항 <ul style="list-style-type: none"> - [제품기획] 약학 전공자 및 제약 마케팅 경험자 - [비임상] 수의학 전공자 / 관련 전공 박사 학위 소지자
	신약개발	[바이오신약(신입)] 항체개량 및 신규항체 발굴을 위한 단백질 조작 및 항체 스크리닝 등 [백신(신입 및 경력)] 백신 과제 기획 및 백신 분석 / 바이러스 및 미생물 배양 / 백신, 면역학 메커니즘 규명 등 [비임상(경력)] 동물 효능 및 독성시험 기획, 관리, 결과해석 / 기술문서(영문) 작성, 관리 및 규제기관 대응 등	

모집 분야		담당 직무	자격/우대조건
R&D [신입00명/경력0명] ※ 병역특례 (전문연구요원) 지원 가능	바이오향품 개발(일반)	[세포공학(신입)] 세포주 개발, Cell/Genetic engineering, 세포 배양 등 [정제공정(신입)] 항체 정제공정 연구 등 [제형개발(신입)] 단백질 제형 개발 / 메디컬 디바이스 개발 등 [생물분석(신입)] SPR, ELISA 및 세포기반 효능평가분석법 개발 / 품질 평가 및 특성 규명 / 공정개발 분석 / 임상 샘플 분석을 위한 PK/Immunogenicity 분석법 개발 등 [물리화학분석(신입)] 물리화학 분석법 개발 / 품질 평가 및 특성 규명 / 공정개발 분석 등 [CMC/PM(신입 또는 경력)] R&D CMC 허가문서 작성, 검토 / 개발과제 Management 등	《필수사항》 <ul style="list-style-type: none"> • Bio 계열, 화학 계열 등 관련 전공 <u>석사 학위 이상</u> 소지자 (또는 소지 예정자) <ul style="list-style-type: none"> - 단, 6년제 과정(수의학, 약학) 학사 학위는 석사 학위에 준하여 처리되어 지원 가능 - 단, 「연구지원」 분야는 상경계열 전공자도 포함하며, 학사 학위 이상 소지자(또는 소지 예정자) 지원 가능 • 경력만 모집하는 분야는 해당 업무 관련 경력 보유자 《우대사항》 <ul style="list-style-type: none"> • 각 분야 관련 경험 또는 자격증 보유자 • 기타 특이 우대사항 <ul style="list-style-type: none"> - [세포공학] 관련 분석 경험자 (ELISA, PCR, FACS, Southern, Western, FISH, NGS 등) - [생물분석] 관련 분석 경험자 (ELISA, SPR, PK/Immunogenicity 등)
	연구지원	(신입 또는 경력) 국책과제 발굴, 기획 및 연구비 관리 / R&D 예산 운영 업무 등	
	CMC통계	[신입 또는 경력] 기초연구 관련 통계 / 연구 및 공정개발 관련 통계 / 허가기관 통계분석 및 질의대응 / 연구개발 DB 구축 등	《필수사항》 <ul style="list-style-type: none"> • 통계 관련 전공 <u>석사 학위 이상</u> 소지자 (또는 소지 예정자) • 경력자의 경우, 해당 업무 관련 경력 보유자 《우대사항》 <ul style="list-style-type: none"> • 관련 전공 박사 학위 소지자 (베이지안 전공자 우대) • SAS/R 프로그램 능통자 / DB 프로그램 능통자 • Bioinformatics 전공자 / NGS 분석 경험자

모집 분야		담당 직무	자격/우대조건
제품개발 [신입00명/ 경력0명]	RA (Regulatory Affairs)	[제품허가(신입 및 경력)] 미국 및 유럽지역 허가 신청, 등록 및 유지 업무 / 품질, 비임상, 임상 관련 의약품 허가 문서 작성 및 검토 등	<p>《필수사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> Bio 계열, 화학 계열 등 관련 전공 <u>석사 학위 이상</u> 소지자 (또는 소지 예정자) - 단, 6년제 과정(수의학, 약학) 학사 학위는 석사 학위에 준하여 처리 영어 문서 작성 가능자 <p>《우대사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> 경력자의 경우, 해당 업무 관련 경력 3년 이상 보유자
		[국제허가(신입 또는 경력)] 글로벌 허가 신청, 등록 및 유지 업무 / 품질, 비임상, 임상 관련 의약품 허가 문서 작성 및 검토 / 규제당국 교섭 등	<p>《필수사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> Bio 계열, 화학 계열, 수의학, 약학 등 관련 전공 <u>학사 학위 이상</u> 소지자 (또는 소지 예정자) <p>《우대사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> 관련 전공 석사 학위 이상 소지자 경력자의 경우, 글로벌 RA 관련 경력 보유자
	케미컬개발	<p>[개발(신입)] 케미컬 품목 제품 기획 및 프로젝트 관리 등</p> <p>[허가(신입)] 케미컬 품목 해외허가 신청, 등록 및 유지 업무 등</p> <p>[유통(신입 및 경력)] 케미컬 품목 유통 기획 및 사업기획 등</p>	<p>《필수사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> Bio 계열, 화학 계열, 수의학, 약학 등 관련 전공 <u>학사 학위 이상</u> 소지자 (또는 소지 예정자) <p>《우대사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> 신입의 경우, 제3세계 국가 거주경험, 국제기관 인턴 경험 보유자 경력자의 경우, 글로벌 RA 관련 경력 보유자
	제약개발	(신입 및 경력) 의약품 개발, 허가등록, 발매 업무 / 품목 인허가, 사후관리 / RA 및 대관 업무 등	<p>《필수사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> Bio 계열, 화학 계열, 수의학, 약학 등 관련 전공 <u>학사 학위 이상</u> 소지자 (또는 소지 예정자) <p>《우대사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> 경력자의 경우, 해당 업무 관련 경력 2년 이상 보유자
	화장품허가	(경력) 국내외 화장품 인허가 및 대관 업무 / 화장품 규제동향파악, 사후관리 / 화장품 임상&검측 시험 설계, 운영, 보고서 검토 등	<p>《필수사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> Bio 계열, 화학 계열, 수의학, 약학, 통계학 등 관련 전공 <u>학사 학위 이상</u> 소지자 <p>《우대사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> 해당 업무 관련 경력 2년 이상 보유자

모집 분야		담당 직무	자격/우대조건
임상개발 [신입00명/ 경력0명]	임상기획	(경력) 임상시험 결과보고서 및 프로토콜 작성 / 허가기관 질의대응 등	<p>《필수사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> Bio 계열, 화학 계열, 의학, 수의학, 간호학, 약학 등 관련 전공 <u>학사 학위 이상</u> 소지자 (또는 소지 예정자) <ul style="list-style-type: none"> - 단, 일본어 능통자의 경우는 전공 무관 영어 문서 작성 가능자 <p>《우대사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> 각 분야 관련 경험 또는 자격증 보유자 관련 전공 석사 학위 이상 소지자 기타 특이 우대사항 <ul style="list-style-type: none"> - [안전성관리 및 약물감시] PV, Medical Writing, 임상/허가 경험 보유자 - [약물감시] 일본어 능통자
	약물감시	<p>[안전성관리(신입 또는 경력)] 유해사례 Processing 및 보고, 임상시험 관련 문서 검토 / 임상시험 Safety data 검토 및 분석 / Safety 관련 문서 작성 및 규제기관 보고 등</p> <p>[약물감시(신입)] 의약정보 시스템 구축 관리 / 국가별 약물감시(PV) 규정 확인 / 현지 PV 시스템 구축, 관리 / Safety 관련 문서 작성 및 규제기관 보고 등</p>	
	데이터관리	(경력) EDC 개발 / 임상데이터 관리, 모니터링 / 메디컬 코딩 / 자료 검증 및 허가기관 제출용 자료 생성 등	<p>《필수사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> 통계학, 전산학, 간호학, 약학, 의학 등 관련 전공 <u>학사 학위 이상</u> 소지자 해당 업무 관련 경력 10년 이상 보유자 <p>《우대사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> Medidata RAVE, Oracle Inform/OCRDC 등 EDC system 개발 및 모니터링 경험 보유자 Global study 경험자
	임상통계	(경력) 임상데이터 통계분석 / 허가용 통계 자료 분석 및 허가 후 수집 데이터 통계 분석 등	<p>《필수사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> 통계학, 임상통계 등 관련 전공 <u>박사 학위 이상</u> 소지자 해당 업무 관련 경력 10년 이상 보유자 <p>《우대사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> 관련 전공 박사 학위 소지자 SAS, R 프로그래밍 능통자 Global study 경험자

모집 분야		담당 직무	자격/우대조건
품질 [신입00명/ 경력0명]	품질관리약사	(신입) 약사법상 품질관리약사 업무 / 의약품 품질보증 업무 등	<u>《필수사항》</u> <ul style="list-style-type: none"> • 학사 학위 이상 소지자 (또는 소지 예정자) • 약사 자격증 소지자
	품질보증 (QA)	[제품QA(신입)] 의약품 품질보증 업무(Complaint 대응) 등 [원료의약품QA(신입)] 제조기록서 검토 / 원자재 입고 검토, 승인 등 [완제의약품QA(신입)] 제조기록서 검토 / 배치 출하문서 준비 등 [R&D QA(신입)] 임상시험 품질보증 / 문서, 교육, 감사 업무 등 [품질정책(신입 또는 경력)] 규제기관 실사대응 / 공급업체 평가 및 관리 / 내부감사 및 품질계약서 관리 등	<u>《필수사항》</u> <ul style="list-style-type: none"> • Bio 계열, 화학 계열, 간호학, 약학 등 관련 전공 학사 학위 이상 소지자 (또는 소지 예정자) <u>《우대사항》</u> <ul style="list-style-type: none"> • 각 분야 관련 경험 또는 자격증 보유자
	품질관리 (QC)	[화학면역QC(신입)] 공정, 원료의약품, 완제품 출하시험 / 안정성 시험 분석 및 시험장비 밸리데이션 등 [미생물QC(신입 또는 경력)] Biological assay, ELISA 분석 및 관리 등	<u>《필수사항》</u> <ul style="list-style-type: none"> • Bio 계열, 화학 계열 등 관련 전공 학사 학위 이상 소지자 (또는 소지 예정자) <u>《우대사항》</u> <ul style="list-style-type: none"> • 각 분야 관련 경험 또는 자격증 보유자 • O/A 사용 가능자 (MS Office 등) • Computer 관련 지식 보유자
생산 [신입00명/ 경력0명]	생산기술	[기술이전(신입)] Tech Transfer Engineering 등 [CMC(신입)] CMC 관련 허가문서 작성 및 보완 대응 / 허가문서 관련 내부 스터디 문서 작성, 검토 등	<u>《필수사항》</u> <ul style="list-style-type: none"> • Bio 계열, 화학 계열 등 관련 전공 학사 학위 이상 소지자 (또는 소지 예정자) • 영어 문서 작성 가능자 <u>《우대사항》</u> <ul style="list-style-type: none"> • 각 분야 관련 경험 또는 자격증 보유자 • 관련 전공 석사 학위 이상 소지자 (또는 소지 예정자)
	배양 및 정제	(신입) 바이오 의약품 생산관리 및 배양, 정제공정 관리 / 생산 관련 Troubleshooting 및 개선 / 생산 관련 GMP 문서 업무 등	<u>《필수사항》</u> <ul style="list-style-type: none"> • Bio 계열, 화학 계열 등 관련 전공 학사 학위 이상 소지자 (또는 소지 예정자)
	밸리데이션	(신입) GMP 장비, 기기, 컴퓨터 시스템 밸리데이션 문서화 및 수행 등	
			<u>《우대사항》</u> <ul style="list-style-type: none"> • 각 분야 관련 경험 또는 자격증 보유자

모집 분야		담당 직무	자격/우대조건
생산 [신입00명/ 경력0명]	엔지니어링	<p>[설비운영(신입 또는 경력)] 교정 및 계장 관련 업무 /생산설비 증설 프로젝트 및 운영 업무 등</p> <p>[기술공정설계(신입)] 생산설비 증설 Project 및 운영 업무 등</p>	<p>《필수사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> Bio 계열, 화학 계열, 자동제어 및 컴퓨터 계열, 기계 계열 등 관련 전공 <u>학사 학위 이상</u> 소지자 (또는 소지 예정자) <p>《우대사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> 각 분야 관련 경험 또는 자격증 보유자 (특히, 프리필드실린지 경험 보유자 우대)
SCM (Supply Chain Management) [신입0명]		<p>[수출입관리(신입)] 글로벌 운송관리, Cold Chain 관리 / 수출입 통관 관리/ AEO 관리 등</p> <p>[물류지원(신입)] 해외 포장 제조소 운영, 관리 / Labeling & Packaging 자재 관리 등</p>	<p>《필수사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> Bio 계열, 화학 계열, 국제통상, 무역, 물류, 상경 계열 등 관련 전공 <u>학사 학위 이상</u> 소지자 (또는 소지 예정자) <p>《우대사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> 각 분야 관련 경험 또는 자격증 보유자 (ex. 원산지관리사, 보세사, 국제무역사 등)
지식재산 [신입0명 / 경력0명]		<p>[특허(신입 및 경력)] 특허 조사 및 특허맵 작성 / 특허 분석 및 대응전략 수립 / 특허 소송 수행 및 분쟁 대응 / 명세서 작성, 특허 출원 및 중간사건 처리 등</p> <p>[상표(신입 또는 경력)] 선행상표 조사, 상표 출원 및 중간사건 처리 / 브랜드네임 개발 및 보호 전략 수립 등</p>	<p>《필수사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> [특허] Bio 계열, 화학 계열, 약학 등 관련 전공 <u>학사 학위 이상</u> 소지자 (또는 소지 예정자) [상표] Bio 계열, 어문 계열, 법학 등 관련 전공 <u>학사 학위 이상</u> 소지자 (또는 소지 예정자) 기타 특이 필수사항 <ul style="list-style-type: none"> - [특허] 경력자의 경우, 특허사무소 또는 기업체 특허 업무경력 3년 이상 보유자 - [상표] 영어 능통자 <p>《우대사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> [특허] 변리사 자격증 소지자 또는 변리사 시험 유경험자 [상표] 특허사무소 또는 기업체 상표 업무경력 1년 이상 보유자

모집 분야	담당 직무	자격/우대조건
법무 [신입 또는 경력 0명]	(신입 또는 경력) 대외법률 분쟁 및 소송 대응, 관리 업무 / 지적재산권 분쟁을 중심으로 한 대응전략 수립 및 소송관리 등	<u>《필수사항》</u> <ul style="list-style-type: none"> • 학사 학위 이상 소지자 • 영어권 변호사 자격 보유자 • 영어 및 한국어 능통자 <u>《우대사항》</u> <ul style="list-style-type: none"> • Bio 계열, 화학 계열, 약학 등 관련 전공자 • 기업법무 또는 소송업무 경력 1~3년 보유자
세무 [경력 0명]	(경력) 법인세 및 부가세 등 세무신고 / 세무 이슈 검토 및 유관기관 대응 / 관계사 내부거래 및 이전가격 Process 검토 등	<u>《필수사항》</u> <ul style="list-style-type: none"> • 학사 학위 이상 소지자 • 세무사 자격 보유자 • 해당 업무 관련 경험 보유자 <u>《우대사항》</u> <ul style="list-style-type: none"> • 공인회계사 자격 보유자
자금 [신입 0명]	(신입) 출납 및 자금계획 업무 / 자금 실적 분석 등	<u>《필수사항》</u> <ul style="list-style-type: none"> • 경영, 경제, 회계 관련 전공 학사 학위 이상 소지자 (또는 소지 예정자) <u>《우대사항》</u> <ul style="list-style-type: none"> • 관련 경험 또는 자격증 보유자
IR (Investor Relation) [신입 또는 경력 0명]	(신입 또는 경력) 해외 IR 업무 전반 / 기관투자자 대상 정기 간행물 작성 / 대외 요청 영문자료 준비 / 해외 IR 활동 등	<u>《필수사항》</u> <ul style="list-style-type: none"> • 학사 학위 이상 소지자 (또는 소지 예정자) • 영어 능통자 <u>《우대사항》</u> <ul style="list-style-type: none"> • Bio 계열, 화학 계열, 약학 등 관련 전공자 • 바이오 산업 또는 해당 업무 관련 경험 보유자

모집 분야	담당 직무	자격/우대조건
인사 (HR) [신입 또는 경력 0명]	(신입 또는 경력) 인사관리, 인력개발 업무 전반 수행	<p>《필수사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> • 전공 무관 <u>학사 학위 이상</u> 소지자 (또는 소지 예정자) <p>《우대사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> • 관련 경험 또는 자격증 보유자
SI (System Integration) [신입 또는 경력 0명]	<p>[IT인프라(경력)] Server, Application 담당 등</p> <p>[IT기획&보안(경력)] 정보보안 관리 / IT 기획 등</p> <p>[IT개발(경력)] IT 솔루션 개발 등</p> <p>[IT지원(신입)] 해외 및 국내 IT 지원 / 고객 응대 및 보고서 작성 등</p>	<p>《필수사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> • <u>학사 학위 이상</u> 소지자 (또는 소지 예정자) • 기타 특이 필수사항 <ul style="list-style-type: none"> - [IT인프라] Microsoft Active Directory 설계 및 구현 가능자 / Microsoft application 운영 가능자 (Exchange, Sharepoint, Lync) - [IT기획&보안] IT보안 관련 업무 경력 5년 이상 보유자 / IT인프라 및 시스템 관리, 프로젝트 관리 경험 보유자 - [IT개발] Web개발 가능자 (.NET/MS SQL 필수) <p>《우대사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> • IT 관련 전공자 또는 각 분야 관련 자격증 보유자 • 기타 특이 우대사항 <ul style="list-style-type: none"> - [IT인프라] Azure, AWS 등 Cloud 설계 및 구현가능자 - [IT기획&보안] 보안 컨설팅 관련 업무 경력 보유자 - [IT개발] JAVA, Oracle 및 Android, iOS 모바일 관련 업무경험 3~5년 보유자 - [IT지원] IT 관련 업무 경험 보유자

(2) 고졸 및 전문학사 모집 분야

모집 분야		담당 직무	자격/우대조건
R&D [신입0명/ 경력0명]	신약개발	[비임상(경력)] 실험동물 관리 및 처치 업무 등	<p>《필수사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> Bio 계열, 화학 계열 등 관련 전공 <u>전문학사 학위</u> 소지자 실험동물 기술원 자격증 보유자 <p>《우대사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> 실험동물 연구기관 또는 비임상 CRO 동물시험 경력 보유자
	세포공정개발	[세포배양공정(신입)] 미생물 배양 (배지제조, 배양기 operation, 제조기록서 작성, 기기 관리 등)	<p>《필수사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> Bio 계열, 화학 계열 등 관련 전공 <u>전문학사 학위</u> 소지자 (또는 소지 예정자) <p>《우대사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> 바이오/화공 관련 자격증 보유자
	품질관리 (QC)	<p>[화학면역QC(신입)] GMP 준수를 위한 실험실 운영 / 원자재 분석 업무 등</p> <p>[미생물QC(신입)] 미생물 동정 분석 / 소독제 효능 시험 수행 등</p>	<p>《필수사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> Bio 계열, 화학 계열 등 관련 전공 <u>전문학사 학위</u> 소지자 (또는 소지 예정자) <p>《우대사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> 각 분야 관련 경험 또는 자격증 보유자
생산 [신입00명]	배양 및 정제	<p>[배양(신입)] 세포 배양 설비 운영</p> <p>[정제(신입)] 단백질 정제 설비 운영</p>	<p>《필수사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> Bio 계열, 화학 계열, 기계 계열, 전자 계열 등 관련 전공 <u>고졸</u> (또는 졸업 예정자) 및 <u>전문학사 학위</u> 소지자(또는 소지 예정자) <p>《우대사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> 각 분야 관련 경험 또는 자격증 보유자

모집 분야		담당 직무	자격/우대조건
생산 [신입00명]	완제	(신입) 조제, 충전, 포장 설비 운영 및 유지보수 / GMP 문서 작업 (SOP 작성, 제조기록서 작성) 등	<p>《필수사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> Bio 계열, 화학 계열, 기계 계열, 전자 계열 등 관련 전공 <u>고졸</u> (또는 졸업 예정자) 및 <u>전문학사 학위</u> 소지자(또는 소지 예정자) 좌안1.0이상 / 우안1.0이상 (교정시력 허용), 색각 및 색맹 소견 없는 자 O/A 사용 가능자 (MS Office 등) <p>《우대사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> 완제 및 무균실, 또는 포장 근무 경험 보유자
	밸리데이션	(신입) 시설 및 장비 validation 수행	<p>《필수사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> Bio 계열, 화학 계열, 기계 계열, 전자 계열 등 관련 전공 <u>고졸</u> (또는 졸업 예정자) 및 <u>전문학사 학위</u> 소지자(또는 소지 예정자) <p>《우대사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> 관련 경험 또는 자격증 보유자
SCM (Supply Chain Management) [신입0명]		[물류지원(신입)] 입/출고 관리 (자재, 원료의약품, 완제의약품 등)	<p>《필수사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> Bio 계열, 화학 계열, 통상, 무역, 물류계열 등 관련 전공 <u>고졸</u> (또는 졸업 예정자) 및 <u>전문학사 학위</u> 소지자(또는 소지 예정자) <p>《우대사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> 각 분야 관련 경험 또는 자격증 보유자 <p>(ex. 보세사, 지게차 운전자격증 등)</p>

2. (주)셀트리온화학연구소: 케미컬의약품 R&D Business (경기도 용인 소재)

모집 분야	담당 직무	자격/우대조건
신약개발 [신입0명 / 경력0명]	[약리연구(신입 및 경력)] 효능연구 / 동물실험(독성 및 효력시험, PK시험 등) / Cell based assay 업무 등 [신약연구(경력)] 의약품 합성연구 / 화합물 설계 및 합성 / 전임상 후보물질 도출 등	《필수사항》 <ul style="list-style-type: none"> • Bio 계열, 화학 계열 등 관련 전공 <u>석사 학위 이상</u> 소지자 (또는 소지 예정자) <ul style="list-style-type: none"> - 단, 6년제 과정(수의학, 약학) 학사 학위는 석사 학위에 준하여 처리 • 기타 특이 필수사항 <ul style="list-style-type: none"> - [신약연구] 합성신약개발 경험 보유자 - [제제연구] 경력의 경우, 의약품 제제연구 또는 DDS 연구 경험 보유자 - [분석연구] 경력의 경우, 의약품 고형제 시험법 개발 경험 보유자 《우대사항》 <ul style="list-style-type: none"> • 각 분야 관련 경험 또는 자격증 보유자 • 기타 특이 우대사항 <ul style="list-style-type: none"> - [약리분석] 독성시험(Bio assay) 및 동물실험 경험 보유자 - [신약연구] 관련 전공 박사 학위 소지자 / 유관 경력 5년 이상 보유자 - [제제연구] 개량신약 또는 DDS 상업화 경험 보유자 / 약학 전공자
	[제제연구(신입 및 경력)] 개량신약 연구개발 / 의약품 제제연구 / Drug Delivery System(DDS) 연구개발 등 [분석연구(신입 및 경력)] 의약품 기준 및 시험법 개발 / Preformulation / 분석시험 등	

3. (주)셀트리온제약: 케미컬의약품 제품개발/생산 Business (충북 청주 소재)

모집 분야		담당 직무	자격/우대조건
품질 [신입0명]	품질정책	(신입) 해외 실사 준비 / GMP 개선 과제 수행 등	《필수사항》 <ul style="list-style-type: none"> Bio 계열, 화학 계열, 제약공학, 약학 등 관련 전공 <u>학사 학위 이상</u> 소지자 (또는 소지 예정자) 《우대사항》 <ul style="list-style-type: none"> 각 분야 관련 경험 또는 자격증 보유자 기타 특이 우대사항 <ul style="list-style-type: none"> - [품질관리] 화학, 유기화학 기기 분석 또는 미생물 시험, 분석 관련 석사 학위 소지자 (또는 소지 예정자)
	품질보증	(신입) Validation & Qualification / Batch Release / 제조기록서 및 QC 문서 검토 등	
	품질관리	(신입) 밸리데이션(공정, 세척, 시험법) / 원자재 입고 시험 / 미생물 시험 / 완제품 및 안정성 시험 등	
생산 [신입0명]	생산	(신입) 내용고형제 생산 / 과립, 타정, 캡슐충전, 코팅, 선별 전공정 / 생산 관련 문서(SOP, BMR) 작성 등	《필수사항》 <ul style="list-style-type: none"> 기계공학, 화학공학, 제약공학 등 관련 전공 <u>학사 학위 이상</u> 소지자 (또는 소지 예정자) 《우대사항》 <ul style="list-style-type: none"> 각 분야 관련 경험 또는 자격증 보유자
	포장	(신입) 내용고형제 포장장비 운영 / 생산 관련 문서(SOP, BMR) 작성 등	
	생산제조관리	(신입) 제조기록서(BMR, BPR) 및 SOP 작성 / 생산공정관리 / GMP 교육관리 등	
공정개발 [신입0명]	공정	(신입) 제제 및 공정개발 연구 / 개발제품 기술이전 / 개발 문서 작성 등	《필수사항》 <ul style="list-style-type: none"> 화학 계열, 제약공학 등 관련 전공 <u>학사 학위 이상</u> 소지자 (또는 소지 예정자) 《우대사항》 <ul style="list-style-type: none"> 각 분야 관련 경험 또는 자격증 보유자 기타 특이 우대사항 <ul style="list-style-type: none"> - [공정 및 R&D QA] 통계 관련 지식 보유자 - [공정 및 분석] 관련 전공 석사 학위 소지자 (또는 소지 예정자)
	R&D QA	(신입) 연구개발 품질보증 / 해외 허가자료 작성 / 개발 문서 관리 등	
	분석	(신입) 제품 분석법 개발 연구 / 개발 제품 분석 등	

모집 분야		담당 직무	자격/우대조건
경영지원 [신입0명]	경영지원	(신입) 신규제품 프로젝트 관리 / 사업성, 공정개발 결과, 기술이전 일정 / 경영지표 관리 (MBO 등) / 대내외 Communication 및 Cooperation 지원 / 경영진 의사결정 지원 및 중요과제 관리 등	<p>《필수사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> 화학공학, 생명공학, 약학, 생물학, 제약공학, 산업공학, 상경계열 관련 전공 <u>학사 학위 이상</u> 소지자 (또는 소지 예정자) <p>《우대사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> 관련 경험 또는 자격증 보유자 (CPIM, PMP 자격 등) 관련 전공 석사 학위 소지자 (또는 소지 예정자) MS Office 상급 활용자
	구매	(신입) 개발 및 전략구매(전략적 소싱 및 업체선정) / 조달구매(발주, 납기관리, 협력사 관리, 계약관리) / 위수탁 관리(신규업체소싱, 계약, 발주 및 사후관리) 등	<p>《필수사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> 전공 무관 <u>학사 학위 이상</u> 소지자 (또는 소지 예정자) <p>《우대사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> 무역, 국제통상, 산업공학, 상경 계열 등 관련 전공자 관련 경험 또는 자격증 보유자 MS Office 상급 활용자 제2외국어 능통자
관리 [신입 0명]		<p>[인사(신입)] 인사관리, 인력개발 업무 전반 수행</p> <p>[재무(신입)] 재무회계, 관리회계, 회계감사 업무 등</p>	<p>《필수사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> 전공 무관 <u>학사 학위 이상</u> 소지자 (또는 소지 예정자) <p>《우대사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> 공인노무사, 공인회계사 자격증 소지자
사업본부 (영업) [신입 0명]		(신입) 국내영업 / 해외영업 ※ 근무지: 서울	<p>《필수사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> 전공 무관 <u>학사 학위 이상</u> 소지자 (또는 소지 예정자)
약사 [신입 0명]		(신입) 제조관리 / 품질관리	<p>《필수사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> <u>학사 학위 이상</u> 소지자 (또는 소지 예정자) 약사 자격증 소지자

□ 공통 자격 요건

- ◆ 기졸업자 및 2018년 2월 졸업 예정인 자 (2017년 12월 중 정상 근무개시 가능한 자)
- ◆ 토익 700점 이상 (고졸/전문학사 350점 이상), 또는 이에 상응하는 기타 공인외국어성적 보유자 (단, 영어권 해외대학 출신자는 해당 없음)
- ◆ 해외 여행에 결격사유가 없는 자
- ◆ 남자의 경우 병역필 또는 면제자 (단, 고졸 신입은 해당 없음)
- ◆ 전 부문 영어 능통자 우대

□ 접수 기간 및 방식

- ◆ 접수기간: **2017. 09. 06 (수) ~ 09. 19 (화) (18:00 마감)**
 - ※ 마감 시간을 주의해주시기 바라며, 마감 임박 시 시스템 과부하로 지원서 제출에 영향이 있을 수 있음을 유념해주시길 바랍니다.
- ◆ 접수 방법: 온라인 입사지원 (셀트리온 그룹 채용 홈페이지 <http://recruit.celltrion.com>)
 - ※ e-mail 지원서 접수는 받지 않습니다.

□ 전형 절차

- ◆ 전형 절차: 서류전형 → 1차면접 → 인성검사(온라인) → 2차면접 → 채용검진 → 최종합격
 - ※ 상세 일정은 과정 중 안내 예정이며, 모집분야별 상이할 수 있습니다. (전형과정 중 안내 확인)

□ 기타

- ◆ 6년제 학사과정을 이수한 경우(수의대, 약대 등) 석사 학위 소지자에 준하여 처리됩니다.
- ◆ 학사 이상 모집분야는 석사 및 박사 학위 소지자도 지원 가능 합니다.
- ◆ 석사 이상 모집분야는 박사 학위 소지자도 지원 가능 합니다.
- ◆ 「(주)셀트리온 R&D 분야」 전문연구요원 신규 편입(복무개시) 지원자는 입사지원서상 전문연구요원 지원 여부 항목에서 '해당'을 선택해주시길 바랍니다.
 - ※ 단, 이미 타사에서 전문연구요원으로 상당 기간 복무하여 관계법령상 이동 편입이 가능한 경우는 일반 지원자와 동일하며, '해당 없음'을 선택
- ◆ 채용형태는 정규직입니다.
 - ※ 단, 「(주)셀트리온 고졸 및 전문학사 모집 분야」는 계약직 채용방식 (입사 후 별도 절차에 따라 정규직 전환 실시)
- ◆ 채용 시 입사일 기준으로 90일 간의 수습기간을 적용 받습니다.
- ◆ 지원서 내용이 사실과 다르거나, 허위 서류를 제출하신 경우 채용이 취소됩니다.

◆ 관련 문의

- 셀트리온 그룹 채용 홈페이지의 「채용 Q&A」 메뉴 이용

- E-mail 문의 및 전화 문의

구분	e-mail 문의	전화 문의
그룹 공채 일반 / (주)셀트리온 관련	recruit@celltrion.com	032-850-5134/5128
(주)셀트리온화학연구소 관련	recruit@celltrionchem.com	031-226-5934
(주)셀트리온제약 관련	recruit@celltrionph.com	043-717-7080

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

※ e-mail 제목은 “[2017 하반기 공채]oooo”으로 해 주십시오.

※ 가급적 채용 홈페이지 및 메일을 통한 문의를 부탁드립니다.