

【(주)셀트리온 그룹】 2018년 하반기 신입/경력 채용

접수기간: 2018. 08. 31 (금) ~ 09. 13 (목) [15:00 마감]

대한민국을 대표하는 종합생명공학 기업 (주)셀트리온과 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	세포공정	[세포공학(신입)] 세포주(동물세포) 개발/ DNA, RNA, Protein Work [세포배양공정(신입)] 배양 공정 및 배지 개발/ 배양 공정 Scale up 및 생산 기술 이전	《필수사항》 • 바이오 계열, 화학 계열, 생물(공)학, 면역학, 수의학, 약학, 임상약학 등 관련 전공 석사 학위 이상 소지(예정)자 - 단, 6년제 과정(수의학, 약학) 학사 학위는 석사 학위에 준하여 처리되어 지원 가능 《우대사항》 • 관련 경력 보유자 • [분석] HPLC, 고차구조분석, SPR 관련 실험, Cell Based Assay 경험 보유자 • [임상분석] 임상 샘플 연구 경험 보유자 / 관련 분야 박사 학위 소지(예정)자
	정제공정	[신입] 단백질 정제공정 개발	
	제형개발	[신입 및 경력] 액상, 동결건조 제형 개발/ Delivery Device 개발	
	분석	[물리화학분석(신입)] 비교동등성 및 품질특성 평가/ 공정 분석 / 표준품 관리 및 규격 설정 [생물분석(신입)] in vitro 효능 분석법 개발 및 적격성 평가 [임상분석 (신입 또는 경력)] PK, Immunogenicity 분석법 개발 / 임상분석 CRO 관리	
	비임상연구	[신입 및 경력] 동물 효능 / PK 및 독성실험 수행 / 평가 및 관리 / 규제기관 대응 및 규제 문서 기술서(영문) 작성	
	CMC QA	[신입] 시험법 개발 관련 문서 검토/ 연구소 공정 개발 및 주요 Study 문서 검토 / 허가 문서 검토	

모집 분야		담당 직무	자격/우대조건
R&D [신입00명/ 경력0명]	연구관리	[신입] 연구 개발 전략 수립 및 기획 / 개발 과제 진도 관리 및 개발 타당성 평가 / 연구 관리 전반	《필수사항》 • 생물학, 경영학 관련 전공 <u>학사 학위 소지(예정)자</u>
	RA (Regulatory Affairs)	[신입 및 경력] 글로벌 허가 신청, 등록 및 유지 업무 / 허가 문서 작성 및 검토 / 규제당국 교섭	《필수사항》 • 바이오 계열, 화학 계열 관련 전공 <u>석사 학위 이상 소지(예정)자</u> • 영어 Writing 능통자
임상개발 [신입00명/ 경력0명]	임상운영	[신입] 임상시험처 선정, 계약 및 개시 일정 관리/ 임상시험 일정 수립, 진행 관리 / 임상시험처 Quality 유지, 관리 / 임상시험 대행기관 관리	《필수사항》 • 바이오 계열, 약학, 간호학, 수의학, 의학 등 관련 전공 <u>학사 학위 이상 소지(예정)자</u> 《우대사항》 • [임상운영/임상기획/의약품안전] 임상시험 관련 경력 보유자(CRA, CRC, Auditor, Medical Writer 등) • [임상기획/의약품안전] 석사 학위 이상 소지(예정)자 • [임상/비임상 QA] 약물감시 업무 경력 보유자
	임상기획	[신입 및 경력] 임상시험 기획 및 프로토콜 작성 / 결과 보고서 작성 / 규제기관 대응	
	의약품안전	[의약품안전(신입)] 이상사례 Processing 및 보고, 임상시험 관련 문서 검토 / 임상시험 Safety data 검토 및 분석 [약물감시(신입)] 안전성 보고서 작성 및 검토 / 규제당국 대응	
	임상/비임상 QA	[신입 및 경력] 약물감시 품질 시스템 구축 및 관리 / 임상, 비임상 시험 품질 시스템 구축 및 관리	
	통계	[임상통계(신입 및 경력)] 임상디자인 개발 시 통계적 고찰 / 임상데이터 및 허가 후 수집 데이터 통계 분석 / 허가 관련 통계분석 및 규제기관 질의 응대 [CMC 통계(신입 및 경력)] 연구개발, 신약개발 관련 통계분석 / 공정 개발 관련 통계분석 / 허가 관련 통계분석 및 규제기관 질의응대	
		《필수사항》 • 통계학, 임상통계학 관련 전공 <u>석사 학위 이상 소지(예정)자</u> 《우대사항》 • [CMC 통계] 공정관리 / 베이지안 전공자 / DB 프로그램 능통자 • SAS, R 프로그래밍 능통자 • 박사 학위 소지(예정)자	

모집 분야		담당 직무	자격/우대조건
임상개발 [신입00명/ 경력00명]	데이터관리 [Medical]	[신입 또는 경력] 증례기록 설계(Unique CRF) 검토 / 임상시험 데이터관리 계획 수립, 수행 및 메디컬 데이터 코딩 분류 및 검토	<p>《필수사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> • 의학, 약학, 간호학 등 관련 전공 <u>학사 학위 이상 소지(예정)자</u> <p>《우대사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> • 임상시험 관련 업무 3년 이상 경력 보유자 (CRC, CDM, CRA 등)
	데이터관리 [System]	[신입 또는 경력] 전자기록수집 시스템(EDC) 개발 및 관리 / 임상시험 데이터 관리 및 품질 관리	<p>《필수사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> • 통계학, 수학, 물리학, 논리학 등 이학계열 또는 전산/컴퓨터/정보처리/보건정보 등 관련 전공 <u>학사 학위 이상 소지(예정)자</u> <p>《우대사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> • SAS 프로그래밍 능통자
생산 [신입00명/ 경력00명]	DS (Drug Substance)	<p>[배양 및 정제(신입)] 바이오 의약품 생산관리 및 배양, 정제공정 관리 / 생산 관련 Troubleshooting 및 개선 / 생산 관련 GMP 문서 업무</p> <p>[생산기술(신입 또는 경력)] 파일럿 운영 및 기술 이전 / 생산공정 기술 지원 및 결과분석</p> <p>[밸리데이션(신입)] 생산 시설 및 GMP 시스템에 대한 밸리데이션 전략 수립 및 수행 등</p>	<p>《필수사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> • 바이오 계열, 화학 계열, 자동제어 및 컴퓨터 계열, 기계 계열 등 관련 전공 <u>학사 학위 이상 소지(예정)자</u>
	DP (Drug Product)	[신입] 완제 공정 생산 관리 / 완제 공정 문서작업 (일탈, 변경 관리, SOP) / 기관 및 협력사 감사 시 대응 등	<p>《필수사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> • 바이오 계열, 기계 계열, 전자 계열 관련 전공 <u>학사 학위 이상 소지(예정)자</u> <p>《우대사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> • [완제] 관련 업무 경력 보유자

모집 분야		담당 직무	자격/우대조건
생산 [신입00명/ 경력00명]	글로벌운영	<p>[공정분석(신입)] CMO 제조소 생산 데이터 수집 및 관리 / 공정 Trend Monitoring</p> <p>[CMO 운영(신입 또는 경력)] 해외 CMO 네트워크 관리 / 프로젝트 관리 및 계약 추진</p>	<p>《필수사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> • 바이오 계열, 화학 계열, 산업공학, 물리학 등 관련 <u>학사 학위 이상 소지(예정)자</u> <p>《우대사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> • 관련 경력 보유자 (SCM 업무, 생산 기획, 해외 업체 관리 등) • 컴퓨터 활용 우수자 (MS office 등) • SAP 사용 경험 보유자 • 통계 프로그램(JMP, MINITAB, Sigmaplot 등) 사용 가능자
	물류	<p>[신입] 원/부재료 재고 관리 및 Forecast / CMO 제조소 자재 수급, 조달 관리 등</p>	
	공정ENG	<p>[경력] 신규 프로젝트 기획 및 실행 / 설계, 구매, 시공업무 / 밸리데이션업무 / 클린 유틸리티 운영 및 관리 지원 업무</p>	<p>《필수사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> • 생명공학 계열, 화학공학 계열 관련 전공 <u>학사 학위 이상 소지자</u> • 관련 경력 5년 이하 경력 보유자 <ul style="list-style-type: none"> - 동물세포 및 식물 세포 배양 설계 유경험자 - 단백질 정제 공정 설계 유경험자 - 단백질 동결건조 및 완제 공정 설계 유경험자 - 바이오 플랜트 공정 및 유틸리티 설계 유경험자 <p>《우대사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> • 생물공학 기사 자격증 보유자

모집 분야		담당 직무	자격/우대조건
품질 [신입00명/ 경력00명]	품질보증 (QA)	[원료의약품QA(신입)] 제조기록서 검토 / 원자재 입고 검토, 승인 등 [완제의약품QA(신입)] 제조기록서, 공정문서(일탈,변경관리, SOP) 검토, 승인 / 배치 출하문서 준비 등 / 기관 감사 시 대응 등 [CMO QA(신입)] 해외 CMO site 완제 의약품 품질 관리 / 제조기록서, 공정문서(일탈, 변경관리, SOP) 검토 및 승인 등 [제품QA(신입)] 제품 출하 승인 / 고객 불만 관리 / 제품기준 및 연간 품질검토 [품질경영(신입 또는 경력)] 일탈 조사 / Data Integrity 보증	《필수사항》 • 바이오 계열, 화학 계열, 약학 등 관련 전공 <u>학사 학위 이상 소지(예정)자</u> 《우대사항》 • 컴퓨터 관련 전공 부전공자
	품질관리 (QC)	[화학면역QC(신입)] 검체 분석 / 실험 기기 유지 보수 등 [미생물QC(신입)] Microbiological Test / 미생물 동정시험 / Utility Monitoring 등	
케미컬 제품개발 [신입00명/ 경력00명] ※ 서울 근무	케미컬 해외 허가	[신입 또는 경력] 케미컬제품의 해외 허가 전략 수립 및 허가문서 작성 / 규제당국 교섭 등	《필수사항》 • 바이오 계열, 화학 계열, 수학 등 관련 전공 <u>학사 학위 이상 소지(예정)자</u> 《우대사항》 • 화학 계열 석사 학위 이상 소지(예정)자 • 품질/ R&D 업무 경력 보유자
	케미컬 임상개발	[신입 또는 경력] 케미컬제품의 임상운영 및 기획 업무 전반 관리/ 임상시험 대행사 및 실시기관 선정 및 관리 / 규제당국 교섭 등	
	케미컬 해외 제품개발	[신입 또는 경력] 케미컬의약품 제품 기획 / Licensing 업무	《필수사항》 • 바이오 계열, 화학 계열, 약학, 간호학, 수의학 등 관련 전공 <u>학사 학위 이상 소지(예정)자</u> 《우대사항》 • [케미컬임상개발] 글로벌임상시험 또는 생동시험 운영 경력 보유자 • [케미컬임상개발] 약물감시 업무 경력 보유자 • [케미컬유통] 유통 업무 경력 보유자 • 일본어 등 제 2 외국어 능통자 • <u>석사 학위 이상 소지(예정)자</u>
	케미컬유통	[신입 또는 경력] 케미컬의약품 유통 기획	

모집 분야		담당 직무	자격/우대조건
사업개발 [신입0명 / 경력0명]	바이오개발	[신입] 바이오의약품 소주기(IND/허가/사후관리)업무 / 바이오의약품 약가 등재 및 관리 / 대외 업무	<u>《필수사항》</u> • [바이오개발] 바이오 계열, 약학, 수의학 등 관련 전공 <u>학사 학위 이상 소지(예정)자</u> • [케미컬의약품 개발] 약학, 화학 계열, 생명과학, 생물학 등 관련 전공 <u>학사 학위 이상 소지(예정)자</u>
	케미컬 개발 ※ 서울 근무	[신입 또는 경력] 케미컬의약품 소주기(IND/허가/사후관리) 업무 / 케미컬 의약품 제품개발 및 발매 업무 / 케미컬 의약품 약가 등재 및 관리 / 대외업무	<u>《우대사항》</u> • [바이오개발] 약사 자격증 소지자, 통계학 복수(부)전공자 • [케미컬의약품 개발] 약사 자격증 소지자 / 해당 3년 이상 경력 보유자
	케미컬 Business Management ※ 서울 근무	[경력] 케미컬의약품 매출 및 손익 계획 및 관리 / 케미컬의약품 경영계획 수립 및 중장기 전략 수립	<u>《필수사항》</u> • 제약업계 손익/관리 업무 경력 보유자 (5회 이상 결산업무 경험) <u>《우대사항》</u> • 제약회사 ETC 영업 경력 보유자 • 전략기획 경력 보유자
	사업개발	[경력] 신제품 등의 License-in 검토 및 진행/ CDMO 업체 계약 관리	<u>《필수사항》</u> • 제약/바이오 관련 사업개발 경력 보유자 <u>《우대사항》</u> • 바이오 계열, 의약학 계열, 상경 계열 전공자

모집 분야		담당 직무	자격/우대조건
개발기획 [신입0명/ 경력0명]	개발지원	[신입 및 경력] 임상시험 개시 지원/ 해외 연구자, 기관 관리 / 임상시험 환자 모집 일정 관리	<p>《필수사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> 간호학, 약학, 수의학 등 관련 전공 <u>학사 학위 이상 소지(예정)자</u> <p>《우대사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> 간호사 실무 경력 또는 CRA 경력 보유자
	제품기획 ※ 병역특례 (전문연구요원) 지원 가능	[경력] 개발 파이프라인 타당성 평가 및 전략 수립 / 포트폴리오 관리 시스템 운영 및 포트폴리오 기획 / 상업화 제품 수명 주기관리 전략 수립 / 신제품 발굴 및 개발 기획	<p>《필수사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> 의학, 약학, 바이오 계열, 화학 계열, 보건학 전공 <u>학사 학위 이상 소지자</u> 상경제열, 바이오 계열 <u>학사 학위 이상 소지자</u>이며, 가치평가업무 경력자 신제품 / 신사업 기획 및 개발 업무 경력자 영어 능통자 <p>《우대사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> 석사 학위 이상 소지자 의사, 약사 면허 소지자
	개발물류	[신입 및 경력] 글로벌 임상 공급망 관리	<p>《필수사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> 상경제열 및 산업공학 전공 <u>학사 학위 이상 소지(예정)자</u>
화장품허가 [신입0명 / 경력0명]		[신입 또는 경력] 국내 외 화장품 허가 및 등록 업무	<p>《필수사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> 바이오 계열, 화학 계열 관련 전공 <u>학사 학위 이상 소지(예정)자</u> <p>《우대사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> 관련 업무 경력 보유자 중국어 능통자
관리 [경력0명]	연결회계	[경력] 연결결산 총괄 / 자회사 이슈 관리 / 해외자회사 설립 지원	<p>《필수사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> 공인 회계사 자격증 소지자 <p>《우대사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> 경영학 또는 경제학 관련 <u>학사 학위 이상 소지자</u>

모집 분야		담당 직무	자격/우대조건
지식재산 [신입0명 / 경력0명]	IP 전략	[신입 또는 경력] 특허 조사 및 분석 / 특허 대응전략 수립 / 특허 소송 수행 및 분쟁 대응 / 특허 기술 도입 및 라이선스 검토	<p>《필수사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> • 바이오 계열, 화학 계열, 약학, 수의학 등 관련 전공 <u>학사 학위 이상</u> <u>소지(예정)자</u> <p>《우대사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> • 변리사 자격증 소지자 또는 변리사 시험 유경험자 • 관련 경력 보유자 (특허 사무소, 기업체 특허 업무, 기업체 기술 도입 등)
	상표운영	[신입] 상표 조사 및 분석 / 상표 출원, 심사 및 등록 관리 / 모방 상표 모니터링	<p>《필수사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> • 법학, 인문 계열, 상경 계열 전공 <u>학사 학위 이상 소지(예정)자</u> <p>《우대사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> • 중국어 능통자
홍보 [경력 0명]		[경력] 영문 보도자료 및 기획자료 작성 및 배포 / 외신 Networking 및 Interview 지원 / Global Conference 지원 / 외신 Monitoring 및 대응	<p>《필수사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> • 관련 경력 보유자

(2) 고졸 및 전문학사 모집 분야 (신입/경력)

모집 분야		업무 내용	자격/우대조건
생산 [신입00명 /경력0명]	DS (Drug Substance)	[배양 및 정제(신입)] 세포 배양 설비 운영 / 단백질 정제 설비 운영 [생산기술(신입)] 설비 및 기기 밸리데이션 / Pilot 설비 및 장비 구축 및 관리	<p>《필수사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> • 바이오 계열, 화학 계열, 기계 계열, 전자 계열 등 관련 전공 <u>고졸 및 전문학사 학위 이상 소지(예정)자</u> <p>《우대사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> • 각 분야 관련 경력 보유자 • 각 분야 관련 자격증 보유자
	DP (Drug Product)	[신입 또는 경력] 조제, 충전, 포장 설비 운영 및 유지보수 / GMP 문서 작성 (SOP 작성, 제조기록서 작성) 등	
	물류	[신입] 입/출고 관리 (자재, 원료의약품, 완제의약품 등) / 원료 측정 및 분배	
품질 [신입00명]	품질관리 (QC)	[화학면역QC(신입)] 원자재 분석 업무 [미생물QC(신입 또는 경력)] 미생물 동정 분석 / 환경 모니터링 등	<p>《필수사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> • 바이오 계열, 화학 계열 등 관련 전공 <u>전문학사 학위 이상 소지(예정)자</u> <p>《우대사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> • 각 분야 관련 경력 또는 자격증 보유자
케미컬허가 ※ 서울 근무		[신입] 라벨 제작 / 포장기록서, 제조기록서 영문 번역	<p>《우대사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> • 디자인 프로그램 사용 가능자 • QA 업무 경력자

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

모집 분야	업무 내용	자격/우대조건
<p>제품개발 [신입0명 / 경력0명]</p>	<p>[제제연구(신입 및 경력)] 의약품 제제연구 [개량신약(신입 및 경력)] 개량신약 연구개발 / 신규 제형 연구 / Drug Delivery System(DDS) 연구개발 등</p>	<p>《필수사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> • 바이오 계열, 화학 계열, 약학 관련 전공 석사 이상 학위 소지(예정)자 <p>《우대사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> • 관련 경력 보유자

□ 공통 자격 요건

- ◆ 전 부문 영어 능통자 우대
- ◆ 기졸업자 및 2019년 2월 졸업 예정인 자 (2018년 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)

□ 접수 기간 및 방식

- ◆ 접수기간: **2018. 08. 31 (금) ~ 09. 13 (목) (15:00 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 산정됩니다.
- ◆ 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.
- ◆ 채용 시 입사일 기준으로 90일의 수습기간을 적용 받습니다.
- ◆ 지원서 내용이 사실과 다르거나, 허위 서류를 제출하신 경우 채용이 취소됩니다.
- ◆ 관련 문의: **셀트리온 채용 홈페이지의 「채용 Q&A」 메뉴 이용**
 - e-mail 문의: recruit@celltrion.com
 - ※ e-mail 제목은 "[2018 하반기 공채]oooo"으로 해 주십시오.
 - ※ 본 e-mail 계정은 수신여부가 외부에서 확인되지 아니함을 참고 하시기 바랍니다.