

【셀트리온 그룹】 2017년 하반기 신입/경력 공채

접수기간: 2017. 09. 06 (수) ~ 09. 18 (월) [15:00 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	바이오의약품 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》

- 통계 관련 전공 석사 학위 이상 소지자 (또는 소지 예정자)
- 경력자의 경우, 해당 업무 관련 경력 보유자

《우대사항》

- 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	《필수사항》 • 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 《우대사항》 • 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	《필수사항》 • Bio 계열, 화학 계열, 수의학, 약학 등 관련 전공 <u>학사 학위 이상</u> 소지자 (또는 소지 예정자) 《우대사항》 • 관련 전공 석사 학위 이상 소지자 • 경력자의 경우, 글로벌 RA 관련 경력 보유자
	케미컬개발	[개발(신입)] 케미컬 품목 제품 기획 및 프로젝트 관리 등 [허가(신입)] 케미컬 품목 해외허가 신청, 등록 및 유지 업무 등 [유통(신입 및 경력)] 케미컬 품목 유통 기획 및 사업기획 등	《필수사항》 • Bio 계열, 화학 계열, 수의학, 약학 등 관련 전공 <u>학사 학위 이상</u> 소지자 (또는 소지 예정자) 《우대사항》 • 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	《필수사항》 • Bio 계열, 화학 계열, 수의학, 약학 등 관련 전공 <u>학사 학위 이상</u> 소지자 (또는 소지 예정자) 《우대사항》 • 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	《필수사항》 • Bio 계열, 화학 계열, 수의학, 약학, 통계학 등 관련 전공 <u>학사 학위 이상</u> 소지자 《우대사항》 • 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>	<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
	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, 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
	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, 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"> • 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 심사대응 / 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 <u>학사 학위 이상</u> 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 <u>학사 학위 이상</u> 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 <u>학사 학위 이상</u> 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 <u>학사 학위 이상</u> 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
<p style="text-align: center;">법무 [신입 또는 경력 0명]</p>	<p>(신입 또는 경력) 대외법률 분쟁 및 소송 대응, 관리 업무 / 지적재산권 분쟁을 중심으로 한 대응전략 수립 및 소송관리 등</p>	<p><u>《필수사항》</u></p> <ul style="list-style-type: none"> • 학사 학위 이상 소지자 • 영어권 변호사 자격 보유자 • 영어 및 한국어 능통자 <p><u>《우대사항》</u></p> <ul style="list-style-type: none"> • Bio 계열, 화학 계열, 약학 등 관련 전공자 • 기업법무 또는 소송업무 경력 1~3년 보유자
<p style="text-align: center;">세무 [경력 0명]</p>	<p>(경력) 법인세 및 부가세 등 세무신고 / 세무 이슈 검토 및 유관기관 대응 / 관계사 내부거래 및 이전가격 Process 검토 등</p>	<p><u>《필수사항》</u></p> <ul style="list-style-type: none"> • 학사 학위 이상 소지자 • 세무사 자격 보유자 • 해당 업무 관련 경험 보유자 <p><u>《우대사항》</u></p> <ul style="list-style-type: none"> • 공인회계사 자격 보유자
<p style="text-align: center;">자금 [신입 0명]</p>	<p>(신입) 출납 및 자금계획 업무 / 자금 실적 분석 등</p>	<p><u>《필수사항》</u></p> <ul style="list-style-type: none"> • 경영, 경제, 회계 관련 전공 <u>학사 학위 이상</u> 소지자 (또는 소지 예정자) <p><u>《우대사항》</u></p> <ul style="list-style-type: none"> • 관련 경험 또는 자격증 보유자
<p style="text-align: center;">IR (Investor Relation) [신입 또는 경력 0명]</p>	<p>(신입 또는 경력) 해외 IR 업무 전반 / 기관투자자 대상 정기 간행물 작성 / 대외 요청 영문자료 준비 / 해외 IR 활동 등</p>	<p><u>《필수사항》</u></p> <ul style="list-style-type: none"> • 학사 학위 이상 소지자 (또는 소지 예정자) • 영어 능통자 <p><u>《우대사항》</u></p> <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
<p style="text-align: center;">인사 (HR) [신입 또는 경력 0명]</p>	<p style="text-align: center;">(신입 또는 경력) 인사관리, 인력개발 업무 전반 수행</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"> • 관련 경험 또는 자격증 보유자
<p style="text-align: center;">SI (System Integration) [신입 또는 경력 0명]</p>	<p>[IT인프라(경력)] Server, Application 담당 등 [IT기획&보안(경력)] 정보보안 관리 / IT 기획 등 [IT개발(경력)] IT 솔루션 개발 등 [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
품질 [신입0명]	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 (ex. 보세사, 지게차 운전자격증 등)

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

모집 분야	담당 직무	자격/우대조건
<p>신약개발 [신입0명 / 경력0명]</p>	<p>[약리연구(신입 및 경력)] 효능연구 / 동물실험(독성 및 효력시험, PK시험 등) / Cell based assay 업무 등</p> <p>[신약연구(경력)] 의약품 합성연구 / 화합물 설계 및 합성 / 전임상 후보물질 도출 등</p>	<p>《필수사항》</p> <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 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 <p>《우대사항》</p> <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
<p>제품개발 [신입0명 / 경력0명]</p>	<p>[제제연구(신입 및 경력)] 개량신약 연구개발 / 의약품 제제연구 / Drug Delivery System(DDS) 연구개발 등</p> <p>[분석연구(신입 및 경력)] 의약품 기준 및 시험법 개발 / Preformulation / 분석시험 등</p>	

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	<p>《필수사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> Bio 계열, 화학 계열, 제약공학, 약학 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 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	<p>《필수사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> 기계공학, 화학공학, 제약공학 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
	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	<p>《필수사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> 화학 계열, 제약공학 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 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. 18 (월) (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 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.