**重庆华邦制药有限公司**

**招聘简章**

**一、企业简介**

  重庆华邦制药有限公司成立于1994年，现坐落于重庆市两江新区，是国家高新技术企业、国家创新型企业、国家智能制造新模式示范企业，拥有国家企业技术中心及多个市级研发平台、两个制剂工厂、两个API工厂。

 20余年来，华邦人一直“以优质的产品保护人类健康”为企业的愿景，致力于医药产品的研发、生产和客户服务。华邦制药已经发展成国内专业的皮肤品类服务商，同时在抗结核领域拥有较丰富的产品线。除此之外，公司还广泛涉足呼吸、心脑血管、血液、肿瘤、系统用激素等领域，并蓄积了大量重磅药品，并于2021年正式推出第一个护肤品牌“三蕊”，向泛皮肤健康领域进行业务布局。公司累计取得发明专利授权160余项、注册商标390余项，被评为国家知识产权优势企业、重庆市知识产权运用示范企业，注册商标“邦力”、“必伏”、“力言卓”先后被评为“重庆市著名商标”。

 未来，华邦制药将继续以市场为导向，以患者为中心，通过技术创新、高质量的产品和专业的客户服务满足用户的各类健康需求。将形成从API开发、制剂研发、临床医学研究、数字化生产到全渠道市场营销的医药类全产业链智造平台。同时积极布局皮肤养护、医美健康等非药类产品管线，着力研发泛皮肤类产品，开发能力达到国内先进水平。共同完成“满足于临床，服务于患者，忠实于人类健康”的终极职责与使命！

**二、薪酬福利**

提供有竞争力的薪酬及调薪机制，五险一金、各类节假日福利、结婚恭贺礼金、生育礼金、高温福利、免费年度体检、带薪假期、员工爱心基金；提供工作餐和员工宿舍（总部）、专业培训、丰富多彩的员工活动。公司制定有走向工程师之路1-3年新人成长辅导计划，以帮助融入团队和专业成长。

****三**、招聘岗位：**

**（一）研发技术类**

**（1）有机（原料药）合成研究员**

岗位职责：

1. 在项目组长的指导下完成实验方案的制定；
2. 负责化学原料药及中间体的制备，杂质制备，中试放大和工艺验证等研究工作；

3、清晰完整规范地完成实验记录和实验数据资料整理及报告。

任职要求：

1. 学历与专业：有机（药物）化学，化学制药，制药工程专业，本、硕、博学历；
2. 经验与技能：熟悉有机合成方面的专业知识和有机实验操作流程，掌握相关有机波普解析和仪器分析，实验动手能力强；
3. 文献检索：大学英语六级，能熟练检索和阅读英文文献资料；

**（2）质量（分析）研究专员**

岗位职责：

1、配合药物的工艺及处方筛选、中控分析工作，并对药品及中间体进行稳定性考察，协调相关学科开展研究工作；

2、运用分析仪器进行药物质量研究，建立分析方法与质量标准；

3、做好所负责分析仪器的维护和保养，保障分析仪器的正常运行；

4、作好质量研究的原始记录及电子数据的保存，确保数据完整性；

5、参与重点或难点项目公关，根据工作需要，协助其他人员共同完成质量研究工作。

任职要求：

1、学历与专业：药学、药物分析、化学、分析（运用化学，日化、化妆品）化学相关专业，本硕、博、学历；

2、经验与技能：掌握有机化学、无机化学、分析化学、仪器分析、波谱分析、药物分析等相关专业知识，熟练操作药物分析常用仪器，并具有一定独立科研能力；

3、文献检索：大学英语六级，能熟练检索和阅读英文文献资料；

**（3）临床研究员**

岗位职责：

1、临床试验文献检索、分析，参与方案设计；

2、协助起草临床试验计划、预算；

3、协助临床试验单位筛选；

4、负责临床试验方案讨论会、准备伦理资料、召开启动会、跟进合同；

5、准备试验药品、试验物资；

6、进行所负责试验中心监查，确保试验按照方案和GCP要求进行，并及时完成相应的监查记录；

7、准备临床试验总结会资料，完成会议纪要；

8、整理申报资料；

9、协助完成现场核查；

10、协助完成文档管理。

任职要求：

1、学历与技能：医（药）学、药理学、统计学相关专业，本科及以上学历；

2、经验与技能：具备医（药）学、药理学、统计学基本知识，有较强的执行力、人际协同能力，能适应长期（平均每月1/3时间的频率）出差；

3、文献检索：具有查阅英文文献及理解科学文献的能力。

**（4）医学专员**

岗位职责：

负责公司临床试验项目的医学支持与质量保障工作；负责公司内部的其他医学支持工作。

1、医药文献检索、分析、整理，为临床试验方案设计提供依据；

2、负责临床试验方案的起草，并与临床专家对方案进行讨论与修改；

3、撰写研究者手册，并参与审核临床试验用表单、资料等；

4、负责临床试验监查员的方案与医学相关培训，并对项目过程中的医学相关问题提供医学支持；

5、撰写临床试验总结报告及其他申报资料中医学相关的内容，并参与相关资料的审核；

6、协助进行临床试验的稽查工作，保证试验过程符合法规要求；

7、负责对药品临床试验阶段的严重不良事件及上市后的不良反应进行医学评估，按照药物警戒法规要求进行处理和报告，并参与药物警戒中的其他医学相关工作；

8、参与新产品立项评估，撰写医学评估报告；

9、解答公司内部的医学相关问题，如已上市产品的相关医学咨询、不良反应投诉、配合市场部进行产品相关医学问题的解答等。

任职资格：

1、临床、临床药学、预防医学相关专业，本科及以上学历；

2、具备医学、药学理论知识及学习能力；

3、具有查阅英文文献及理解文献的能力；

4、高度的工作责任心、乐于学习，具有较强的团队合作精神；

5、有较强的执行力、亲和力、沟通能力，能适应出差和加班。

**（5）药理研究员**

工作职责：

负责公司新药、仿制药、一致性评价项目以及化妆品的药理毒理研究。

1、自行开展的项目，制定药理毒理试验研究方案、试验进度计划、经费预算、试验中所存在的困难及解决办法和需要的支援等。按照研究方案开展药理毒理试验，作好原始记录及台账登记，撰写总结报告和/或申报资料。

2、委托试验项目，需筛选试验单位，与委托试验单位协商试验方案、试验经费和试验进度等，制订药理毒理试验合同/协议。及时监查、沟通、跟进试验进展。审核试验报告，验收结果。

3、负责申报项目的药理毒理文献资料的检索、评价、翻译和申报资料的撰写。

4、在药理毒理研究或药物申报过程中，负责与药审中心官员或专家沟通咨询。

5、负责项目立项或动态评估的药理毒理评估，出具评估意见或报告。

6、负责完成指定的其他工作，并提交相关报告。

7、负责动物房试验动物、试剂、物资的购买及管理。

任职资格

1、药理、生物医学相关专业，硕士及以上学历；

2、具备药理、生物医学理论知识及学习能力；

3、具有查阅英文文献及理解文献的能力(英语6级)；

4、能吃苦耐劳，高度的工作责任心、乐于学习，具有较强的团队合作精神；

5、具有药效（细胞培养）、药物代谢、化妆品药理毒理研究经验者优先。

**（6）质管专员**

工作职责：

1、研发质量管理体系文件的新增修订、制作发放。

2、研发管理体系文件执行检查、记录、数据等合规性自查。

3、参与研发项目外部审计。

4、领导交办的其他工作。

任职资格：

学历要求：本科及以上学历；

专业要求：药学、医学、化学类相关专业。

**（7）QA、QC、工艺技术管培生**

岗位职责

1、负责质量保证要素（文件管理、变更管理、偏差管理、投诉管理、培训管理等）的管控；

2、负责原料、辅料、中间品、成品、制药用水等理化检验；

3、负责原料、辅料、中间品、成品、制药用水等微生物检验，微生物检测方法开发及验证；

4、负责分析方法的转移，试生产验证检验，变更质量研究检测；

5、负责生产工艺技术管理，负责技术转移工作，工艺变更研究等。

任职要求：

1. 学历与专业：药学/医学类专业，本科及以上学历；
2. 经验与技能：成绩合格，具备查阅国内外药学相关文献的能力；
3. 其它：热爱制药行业，质量管理有较浓厚兴趣；能承受较大工作压力，心态平和，有较好的沟通协调能力。

**（二）智能制造/信息化类**

**（1）设备、运维管培生**

岗位职责：

1、负责设备调研、选型、验收、安装及调试相关工作；

2、负责设备&公用系统日常运行、维护维修及技术改造相关工作；

3、负责设备零部件、备件管理工作、设备配电、控制相关设计、实施工作；

4、负责测绘、加工设备零部件、设备自控程序编写和实施；

5、负责设备及公用设施的风险评估工作，并负责验证实施；

6、建立设备&公用系统档案资料，完善设备运维的管理和制度。

任职要求：

1、机械设计与制造、电气工程及自动化、过程装备与控制等相关专业，本科学历；

2、具有较强的团队意识和沟通协调能力；

3、具有主动学习意愿和较强的适应能力；

4、具有突出的分析思维和解决问题的能力。

**（2）信息化工程师**

岗位职责：

1、参与公司信息化平台建设(全栈开发)；

2、协助深挖公司信息化需求,实现业务从0-1的转化,包含业务调研,功能文档输出、功能上线、功能落地,业务回顾等多个环节；

3、协助进行新技术的调研和创新；

4、公司已有信息化系统（ERP、WMS、LIMS、WMS、MES、SCADA、BMS/EMS等）的基本运维；

5、参与对公司数据的采集、分析、应用。

任职要求：

1、熟悉VUE框架,熟练使用Vue,Vue-Router,Vue-Cli,Element-Ui,Echarts等；

2、熟悉JAVA后端开发流程,熟练掌握Spring,SpringBoot,Spirng Cloud相关知识；

3、对Oracle,sqlserver,mysql数据操作熟练,了解底层运作机制；

4、计算机相关专业本科及以上学历，了解药学、制药工程的相关基础知识更好；

5、对工作认真负责,善于沟通表达，有较强的团队合作意识。

**（3）IT程序员**

岗位职责：

1. 编写程序。

任职要求：

1. 本科及以上学历，计算机科学与技术、软件工程、计算机应用等相关专业；
2. 熟练掌握VUE、Uniapp开发框架，并能运用uni-app框架完成移动端及小程序开发。
3. 熟悉一种或以上编程语言（如Visual Studio、JA VA），了解Web前端开发技术 XHTML、 CSS、Javascript、 AJAX、jQuery/jQuery Mobile 、 JavaScript framework等技术；
4. 熟练掌握SQL语句，熟悉主流关系数据库系统(SQLServer、Oracl)；
5. 有经验者优先，欢迎优秀应届毕业生共谋发展；

6、有良好的沟通能力，思路清晰，善于思考，有良好的分析和独立解决问题的能力。

**（4）生产操作员**

工作职责：

1. 从事片剂、胶囊剂、软胶囊、乳膏剂药品、无菌药品生产操作；
2. 负责填写本岗位的各项生产记录、各类台账（压差记录、电子天平使用记录等）；
3. .负责正确使用、维护保养本岗位设备，设备基础故障的排除；
4. .负责本岗位的清场工作以及岗位模具、配件、工具的管理；
5. 对本岗位发生的异常、偏差向车间管理人员和管理部门报告。

任职资格：药学和机械相关专业，大专及以上学历。

**（三）市场营销类**

**药事服务专员/医药代表/医药销售/推广专员**

岗位职责：

1. 在所负责区域开展产品学术推广、技术咨询，协助医务人员合理用药、收集反馈药品临床使用和不良反应信息；
2. 拜访客户，负责所辖区域开展专业化学术推广工作；
3. 传递公司产品关键信息，承办辖区围绕客户开展的学术推广会议或推广活动；
4. 收集公司产品使用与疾病诊疗信息，反馈和呈报内外市场动态，建议应对措施；
5. 及时上报更新所辖区域目标客户档案；
6. 定期与渠道人员沟通目标客户产品需求信息；

任职要求：

1. 学历与专业：生命科学、医药、卫生、化学化工相关专业，专科/本科学历；
2. 经验与技能：具备良好的独立工作能力和沟通技能，符合国家医药学术代表备案条件要求。
3. 本岗位只限于校招，应届毕业生。

**四、联系方式**

1、华邦制药人力行政部TEL：023-67889797 ，QQ交流群：629118222

2、投递简历方式：扫码关注爱肤邦邦微信公众号点击“走进华邦--招贤纳士”投递简历

3、公司地址：重庆渝北区人和星光大道69号



