



药你不凡，共创明天

## ——药明康德 2020 校园招聘招生简章

这里汇聚着生命科学领域的智慧大脑

这里承载着全球合作伙伴的创新项目

这里影响着关乎全体人类的健康未来

这里是药明康德集团

“让天下没有难做的药，难治的病”的远大梦想

正在这里生根发芽，茁壮成长

我们邀你一同加入这场伟大而又振奋人心的旅程

药明康德集团2020校园招聘现已全面开启

有梦想作伴，与牛人为伍

赋予未来无限可能

### 【药明康德集团简介】

药明康德集团为全球生物医药行业提供全方位、一体化的新药研发和生产服务。通过赋能全球制药、生物科技和医疗器械公司，药明康德集团致力于推动新药研发进程，为患者带来突破性的诊疗方案。集团旗下公司包括：一体化化学药研发生产平台——药明康德（603259.SH/2359.HK），一体化生物药制药能力和技术平台——药明生物（2269.HK），基因研发及应用服务平台——药明明码，临床诊断产品服务及数据一体化平台——药明奥测，聚焦B2C大健康产业领域的医明康德等企业。本着以研究为首任，以客户为中心的宗旨，药明康德集团通过高性价比和高效的研发服务，助力客户提升研发效率，服务范围涵盖化学药研发和生产、生物药研发和生产、细胞及基因疗法研发生产、医疗器械测试、基因组学及大数据、体外及临床诊断等领域。目前，药明康德集团的赋能

平台正承载着来自全球 30 多个国家的 3600 多家合作伙伴的研发创新项目，致力于将更多新药、好药带给全球病患，早日实现“让天下没有难做的药，难治的病”的梦想。

联系人：吕小姐

联系电话：0512-68837311

电子邮箱：[lv\\_yan@wuxiapptec.com](mailto:lv_yan@wuxiapptec.com)

公司地址：江苏省苏州市吴中区吴中大道 1318 号

公司网址：<http://www.wuxiapptec.com.cn/>

招聘职位：

1 毒理生物技术研究员

**岗位职责：**

- 包括实验动物的给药、生物样本采集、临床症状观察、手术操作等
- 运用电子系统或数据表记录原始数据，保证试验记录本中的数据准确、清晰、完整；
- 整个过程遵照试验方案、SOPs、GLP 法规和 AAALAC 准则。
- 负责仪器设备的使用维护等。
- 了解生物危害品的正确使用方法；
- 了解如何正确使用具有潜在致病性的物质；
- 协助培训新员工；
- 完成其它指派的任务。

**岗位要求：**

1. 具有相关专业大专、本科或硕士学历
2. 具有相关的实验动物学知识，具有科研思维，能够独立的分析和解决的能力。
3. 熟悉常见实验动物的基本操作。
4. 吃苦耐劳、责任心强，有较强的学习能力和团队合作精神。

### **您将得到的培训:**

1. 企业文化及合规培训;
2. 全方位实验技能培训：不同物种实验动物各种实验操作技能;
3. 药物研发过程中相关环节系列的专场专业知识培训;
4. 高含金量学术讲座、沟通会;
5. 沟通技巧和管理能力等培训;
6. Lean-Sigma 精益运营培训;
7. 多维度跨平台跨职能培训。

### **职业发展:**

1. 提供实验岗位和管理岗位双向晋升制度，可根据您的优点和特长选择合适的职业规划。
2. 基层员工自动晋升
3. 定期优秀员工激励和晋升政策。

## **2 毒代动力学研究员**

### **岗位职责:**

1. 承担药物临床前安全评价价中毒代动力学部分工作，主要进行方案检查、利用 WinNonlin 软件进行毒代动力学数据处理、数据检查、报告书写等工作。

### **岗位要求:**

1. 具有较强的英语听说读写能力
2. 熟练掌握 word, office 等办公软件
3. 具有药物代谢动力学和毒代动力学的相关知识优先
4. 完成 FDA, OECD 和 SFDA 等相关法规 GLP 方面的培训
5. 熟练利用 WinNonlin 软件进行毒代动力学分析等

### **您将得到的培训:**

1. 生物学、兽医、医学、药理、制药、化学或者相关专业本科学位
2. 新员工技能培训：帮助您快速达到当前岗位的技术资质要求
3. 在岗专业技能知识培训：培训并掌握上述实验技能，掌握高效合理安排时间的诀窍，提升您的核心竞争力
4. 专业理论知识：培训专业理论知识，让您及时了解该领域时事动态。
5. 安全意识和知识培训：公司拥有系统完备的安全培训教材和经验丰富的培训讲师
6. 英语培训：丰富的日常工作场景和客户互动
7. 学术报告：内部和外部讲者开展不定期的学术报告
7. 管理技能培训：晋升管理岗位前干部管理学院培训

### **职业发展:**

1. 提供技术岗位和管理岗位双向晋升制度，可根据您的优点和特长选择合适的职业规划。
2. 定期优秀员工激励和晋升政策。
3. 多种职业前景：资深药物代谢研究员、团队管理

### 3 病理技术员

#### **岗位职责**

1. 确保日常工作遵循 GLP、实验方案以及 SOP，遵守 EHS 个人安全防护相关政策；
2. 参与解剖，包括解剖前的准备工作及解剖后的清洁工作；
3. 参与组织切片的制作：包括组织/器官的取材、脱水、包埋、切片、染色及切片质量检查；
4. 及时、准确、完整、科学地记录实验结果，并审核数据；
5. 能够根据项目需要，必要时进行新技能的开发和验证；

#### **岗位要求：**

5. 具有相关专业大专、本科学历。
6. 具有相关的解剖学、组织学或生物学知识，能够有独立的分析和解决问题的能力。
7. 熟悉实验动物解剖，组织学制片的基本操作。
8. 熟练使用 office 常用软件，有试验动物上岗证者、英语 4 级及以上者优先。
9. 吃苦耐劳、责任心强，有较强的学习能力和团队合作精神。

#### **您将得到的培训：**

8. 企业文化、合规以及 GLP 培训。
9. 在岗专业技能培训：培训并掌握实验技能，掌握高效合理安排时间的诀窍，提升您的核心竞争力。
10. 多种专业的仪器设备操作培训。
11. 专业理论知识：培训专业理论知识，让您及时了解该领域时事动态。
12. 安全意识和知识培训：公司拥有系统完备的安全培训教材和经验丰富的培训讲师。

#### **职业发展：**

4. 提供实验岗位和管理岗位双向晋升制度，可根据您的优点和特长选择合适的职业规划。
5. 基层员工自动晋升。
6. 定期优秀员工激励和晋升政策。

## 4 眼科药理药效、毒理研究员

### 岗位职责：

- 1 参与眼科疾病动物模型的构建和验证；
- 2 参与体内眼科药效、毒理试验，或进行技术操作、或设计和管理试验（包括方案和报告撰写）；
- 3 对眼科检查影像和数据进行分析及研究；
- 4 进行文献检索，发现问题、解决问题。

### 岗位要求：

- 1 具有相关专业本科、硕士或博士学历。
- 2 有很强的学习欲望和能力。
- 3 擅长团队协作、顾全大局。
- 4 有很好的表达能力、擅长沟通。英语口语和写作优秀者优先。

### 您将得到的培训：

- 1 新员工入职培训：快速了解在药明工作的个人权益及公司运作。
- 2 基本动物试验技能培训：动物试验的基本操作如静脉注射、灌胃、动物保定、称重等等。
- 3 基本眼科理论知识：眼部构造及功能、眼部观察、症状描述及诊断等等。
- 4 基本眼科操作：滴眼、眼内注射、裂隙灯等设备操作等等。
- 5 特殊眼科检查操作：眼电生理、激光共聚焦扫描、眼底荧光造影、眼压等等。
- 6 安全意识和知识培训：公司拥有系统完备的安全培训教材和经验丰富的培训讲师。
- 7 英语培训：日常工作常用英语不定期培训。
- 8 工作态度、方法培训：部门提供著名相关内容的书籍传阅、分享读书心得。
- 9 管理技能培训：请公司高层及著名培训机构进行培训，提高员工的实践和理论知识

### 职业发展：

- 1 提供成为凤毛麟角的眼科新药研发人员的职业机会。
- 2 提供实验岗位和管理岗位双向晋升制度，可根据您的优点和特长选择合适的职业规划。
- 3 基层员工自动晋升
- 4 定期优秀员工激励和晋升政策。

## 5 制剂研究员

### 岗位职责：

1. 负责供试品/对照品制剂的保存、配制和分发；
2. 根据实验方案和标准操作规程，负责供试品/对照品的配制；
3. 跟踪实验过程中供试品/对照品使用量，并及时向供试品中心实验室负责人和专题负责人反映；
4. 根据实验方案要求购买符合要求的试剂；

5. 负责实验仪器设备的验证、管理及日常维护保养。
6. 实验完成后，复核原始数据，确保能够及时上交高质量的实验文档；
7. 了解化学危害品的正确使用方法；

### **岗位要求：**

- 1 药学、化学、生物技术等生命科学相关专业专科或本科，在药物制剂领域具有相关经验者优先。
- 2 掌握药物制剂配制的技能，能熟练应用实验室的一般仪器设备（如电子天平，分散机，超声波，pH计，层流净化罩等）。
- 3 良好的英语阅读能力，工作细致踏实、责任心强与团队其他成员保持有效沟通，保证研发项目的顺利进行。

### **您将得到的培训：**

- 1 新员工技能培训：帮助您快速达到当前岗位的技术资质要求
- 2 在岗专业技能知识培训：培训并掌握上述实验技能，掌握高效合理安排时间的诀窍，提升您的核心竞争力
- 3 专业理论知识：培训专业理论知识，让您及时了解该领域时事动态。
- 4 安全意识和知识培训：公司拥有系统完备的安全培训教材和经验丰富的培训讲师
5. 管理技能培训：请公司高层及著名培训机构进行培训，提高员工的实践和理论知识

### **职业发展：**

- 1 提供实验岗位和管理岗位双向晋升制度，可根据您的优点和特长选择合适的职业规划。
- 2 基层员工自动晋升
- 3 定期优秀员工激励和晋升政策。

## **6 数据协调员**

### **岗位职责：**

1. 按模板的规范格式试验方案及总结报告；
2. 按特定需求完成其他文档的格式化工作；
3. 熟悉试验报告中数据表格的设计和格式；
4. 按时间要求完成试验报告的表格生成工作；
5. 按时间要求完成数据表格的 QC 工作；
6. 独立完成分配的试验项目。

### **岗位要求：**

- 1 大专以上学历
- 2 能够熟练运用 Office 办公操作软件
- 3 良好的英语口语及写作能力

#### 4 良好的沟通技巧及团队合作精神

### 您将得到的培训：

1. 新员工培训：帮助您快速了解企业文化、GLP 法规基本要求、合规概念
2. 技术培训：涵盖岗位需要的 SOP 培训，Office 软件技能培训，表格制作技能培训
3. 专业理论知识：解读相关试验设计，统计分析，数据递交规范等专业理论知识
4. 沟通技巧和管理能力等线上培训课程

### 职业发展：

1. 提供实验岗位和管理岗位双向晋升制度，可根据您的优点和特长选择合适的职业规划
2. 基层员工自动晋升
3. 定期优秀员工激励和晋升政策

## 7 GLP 质量审查员

### 岗位职责：

1. 对试验、设施、流程、系统和供应商进行检查/审查，向管理层报告发现的问题，并保存所负责实验/项目的完整的检查/审查文件；
2. 计划/执行 QA 检查活动；
3. 审查试验方案和总结报告以及相应变更，将总结报告的所有 GLP 遵从部分发布 QA 声明；
4. 作为多场所研究的分研究场所，将检查结果报告给其研究机构的质量保证人员；
5. 与 GLP 区域的所有层面的管理人保持相互联系；
6. 客户访问/检查时，与客户保持相互联系；
7. 协助制定 QA 审查方法、表格和检查清单，并协助制定和审核 QA SOPs 及质量保证流程；
8. 官方权威机构检查时，与之保持相互联系；
9. 在质量保证和法规，以及质量管理系统等问题上提供建议/咨询；
10. 支持/审查计算机验证项目和活动；
11. 审核中英文的文件或 SOPs；
12. 审核功能部门 SOPs 是否遵从 GLP 法规；
13. 执行内部 GLP/质量培训项目；
14. 支持 QA 趋向分析；
15. 在被任命的情况下执行 QA 文件管理员的职责或 QA 文件管理员代表维持 QA 记录和主计划表；
16. 在被任命的情况下执行 QA 培训/SOP 协调员的职责；

### • 岗位要求：

#### 专业知识要求

1. 拥有自然科学本科及以上学位，包括但不限于（药学相关专业，生物化学类相关专业）

2. 双语交谈和书写能力（中文和英文）

3. 好的人际沟通（书面和口语）技巧

#### 优选条件

1. 具备独立工作能力和解决问题的能力、善于沟通交流，乐于合作，细心严谨，善于总结分享，喜欢审计工作；

2. 具备一定的组织管理能力，参与过活动或项目的策划，有良好的沟通协调能力和表达能力

3. 了解药物研发相关知识

4. 有相关的 IT 系统的工作知识

5. 对法规符合性的正面积极意义有充分的理解

6. 双语交谈和书写能力（中文和英文）

#### 您将得到的培训：

1. 新员工技能培训：干部管理学院新员工课程帮您快速了解公司概况，企业文化，同时帮助您快速了解质量体系以及设施运行的基本概念和基本要求，掌握职业技能和个人定位的要求为个人职业规划做好准备。

2. 在岗专业知识培训：帮助您达到当前岗位的技术资质要求，执行 QA 监督以保证遵循内部标准和全球/规范性细则，如：GLP 法规，OECD 法则、21 CFR Part 11 国际标准或者是公司 SOP，掌握审计技巧和审计要求，同时掌握高效合理安排时间的诀窍，提升您的核心竞争力

3. 英语培训：您将有机会直接与外国客户以及公司内部外籍管理人员进行面对面或书面的沟通交流，提升口语和写作能力

#### 职业发展：

1. 通过完备的系统培训，帮助您迅速成长为 GLP 体系审计员

2. 不拘学历、绩效导向的晋升制度，以及研发部门特有的员工成长激励计划助力您的职业发展

3. 发掘您的管理潜质，与团队共同成长，点亮人生的成长计划