# 【셀트리온 2019년 하반기 공채 모집 요강】



## ■ 모집분야 및 자격요건

1) **학사 이상 모집 분야 (신입/경력)** ※ 근무지 : 송도

모	.집 분야	담당 직무	자격 요건
개발기획 (신입 0명/ 경력 0명)	개발지원 (신입)	√ 임상시험 지원 업무 - 임상시험처 및 연구자 평가, 선정, 관리 - 임상시험 프로토콜 개발을 위한 연구자 의견 수렴 - 국가별 임상운영 전략 수립 및 시행 - Local CRO 발굴 및 평가, 운영	【필수】 - 간호학, 약학, 수의학 관련 전공 학사 학위 이상 소지자 - 영어 능통자 [우대] - 제2외국어 능통자 (스페인어, 중국어)
	개발물류 (신입/경력)	√ 글로벌 임상시험 공급망관리 담당	[필수] - 경영학, 산업공학, 국제통상 관련 전공 학사 학위 이상 소지자
연구개발 (신입 0명)	공정개발 ※병역특례(전문연구요원) 지원 가능	T. 파일럿기술개발      ✓ 공정 기술이전 및 Troubleshooting 업무      ✓ 비임상물질생산 업무 수행      ✓ Pilot scale 배양기 운영      Z. 정제공정      ✓ 단백질 의약품 정제공정개발	1. 파일럿기술개발 [필수] - 바이오 계열, 화학 계열, 생물(공)학, 면역학 등 관련 전공 석사 학위 이상 소지자 [우대] - 바이오 의약품 전공자, 동물세포 배양 경험자  2. 정제공정 [필수] - 화학 계열, 생물(공)학 등 관련 전공 석사 학위 이상 소지자 [우대] - 외국어 능통자
	분석법개발 ※병역특례(전문연구요원) 지원 가능	1. 분석법 개발  √ 항체 물리화학/생물학적 분석법 개발 및 Qualification  √ QC 기술이전 및 안정성 연구  √ 제품 특성 연구(주요품질인자, 작용기전, 강제변성 등)  √ 표준품 등록 및 초기 제품 품질규격 설정  2. 임상분석  √ PK, 면역원성 분석법 개발 및 밸리데이션  √ 해외 임상분석 연구실 커뮤니케이션  √ 임상분석 관련 허가문서 작성	1. 분석법 개발 [필수] - 생명공학, 생화학, (분자)생물학, 화학 관련 석사 학위 이상 소지자 [우대] - 분석법 Qualification/Validation 경험자 - 항체제품 LC(HPLC/UPLC), Mass, CE, SPR, 당분석 경험자 - 항체제품 안정성, 구조분석, 주요품질인자 연구 경험자  2. 임상분석 [필수] - 생명공학, 생화학, (분자)생물학, 화학 관련 석사 학위 이상 소지자 - 영어 등통자 [우대]
	공정품질분석 ※병역특례(전문연구요원) 지원 가능	<ul><li>√ 단백질 의약품 초기 분석법 개발</li><li>√ 공정개발 제품 품질 분석 (물리화학적, 생물학적 분석)</li><li>√ 의약품 품질 특성 및 동등성 평가</li></ul>	- ELISA, ECL 등 면역학적 분석법 개발 및 실험 경험자 [필수] - 생명공학, 생화학, (분자)생물학, 화학 관련 석사 학위 이상 소지자 [우대] - HPLC/UPLC, Mass, SPR, ELISA 및 구조 분석 경험자 - 단백질 분석 관련 경험자
	백신개발	√ 백신 물질 배양 개발 및 연구 √ 바이러스 및 미생물 배양 개발 √ 배양 공정 개발(배양기 및 발효기) √ 배양 배지 개발 및 최적화	[필수] - 생물학, 생물공학, 생화학, 분자생물학, 면역학, 바이러스학, 미생물학 관련 분야 전공 석사 이상 소지자 [우대] - 백신, 배양공정 개발 관련 전공자
임상개발 (신입 00명/ 경력 0명)	임상운영 (신입/경력)	√ 임상시험 일정 수립 및 진행 관리 √ 임상시험처 Quality 유지 관리 √ 임상시험 대행기관 관리	【필수】 - 바이오 계열, 간호학, 약학, 수의학 관련 전공 학사 학위 이상 소지자 【우대】 - (경력)임상시험 관련 경력 보유자(CRA, CRC, Auditor)
	임상기획 (신입/경력)	√ 임상시험 기획 √ 임상시험 계획서, 결과 보고서 작성 √ 허가기관 질의 대응	[필수] - 바이오 계열, 간호학, 약학, 수의학 관련 전공 학사 학위 이상 소지자 [우대] - 약동학 전공자 및 관련 경력 보유자 - (경력)약사/간호사/수의사 경력 1년 이상 10년 이하
	데이터관리 (신입/경력)	√ 임상시험 데이터 관리 계획 √ 메디컬 데이터 검토, 분류, 보관, 표준화 등 품질관리 √ 전자기록수집 시스템 개발, 관리 및 사용자 교육 √ 증계기록 설계(Unique CRF) 및 검토	[필수] - 통계학, 수학, 물리학 등 관련 전공 학사 학위 이상 소지자 - 또는 컴퓨터, 정보처리 관련 전공 학사 학위 이상 소지자 - 또는 간호학, 약학, 수의학 관련 전공 학사 학위 이상 소지자 - 영어 능통자 [우대] - SAS programing 경험자 - CDISC/SDTM 경험자 - System Application(C#, Net, ASP 등) 개발 능력 보유자
	CMC통계 (신입)	√ 연구개발/신약개발 관련 실험 디자인 및 통계분석 √ 공정개발/분석법개발 관련 통계분석 √ 허가 관련 통계분석 및 규제기관 질의 대응	[필수] - 통계학, 임상통계학, 응용통계, 생물통계, 정보통계 등 관련 전공 석사학위 이상 소지자 [우대] - 실험계획법, 공정개발/관리 유 경험자 - 베이지안 전공자 - SAS/R 프로그램 능통자 - DB 프로그램 능통자 - 박사 학위 이상 소지자

모집	분야	담당 직무	자격 요건
생산 (신입 0명/ 경력 0명)	완제증설 (신입/경력)	√ 증설 프로젝트 수행 및 관리 √ 기기/공정/설비 URS 준비 √ 조제, 충전, 포장 장비 구매 업무(업체 컨택, 장비 선택, 설치 및 qualification 수행 등) √ DP 생산 및 밸리데이션을 위한 전략 및 문서 작업(SOP, Media fill, 로그북, 프로토콜 등) √ 규제기관 감사 지원	[필수] - 바이오 계열, 생물(공)학 계열, 엔지니어링 계열 전공 학사 학위 이상 소지자 - 영어 능통자 [우대] - 프로젝트 관리(제약 관련 선호), 제약장비 구매 및 밸리데이션 관련 경력 2년이상 보유자(3년 이상 선호) - 또는, DP 공정 operation 경력 2년이상 보유자(3년 이상 선호)
	원료의약품(DS) 배양 및 정제 (신입/경력)	√ DS(Drug Substance : 원료의약품) 생산 √ 세포배양/단백질 정제공정 운영, 관리 및 개선 √ 생산관련 GMP 문서 업무	[필수] - 바이오계열, 생명과학(공학)계열, 화학(공학)계열 관련 전공 학사 학위 이상 소지자 [우대] - 외국어(중국어) 우수자
물류 (신입 0명/ 경력 0명)	물류	1. 물류지원(신입)  ✓ 원/부자재 및 소모품 재고 관리  ✓ 자재 수급 및 완제품 출하 일정 관리 등  ✓ 해외 CMO 자재 수급 및 조달 관리  ✓ GMP Documentation  2. 수출입관리(신입)  ✓ 글로벌 운송관리 및 Cold Chain 관리  ✓ 수출입 통관관리 및 AEO 관리  3. 포장운영(신입/경력)  ✓ 국내외 완제품 포장 제조소(CMO: Contract Manufacturing Organization) Set up 및 운영  ✓ 포장 일정 계획 수립 및 물량 Forecasting  ✓ 국내/외 Serialization 시스템 운영	1. 물류지원(신입) [필수] - 바이오 계열, 화학 계열, 산업공학, 물류학, 상경 계열 관련 학사 학위 이상 소지자 [우대] - 보세사 자격증 소지자 - O/A(MS Office 등) 활용 능력 우수자  2. 수출입관리(신입) [필수] - 학사 학위 이상 소지자 [우대] - 국제통상, 무역, 상경 관련 전공자 - 원산지관리사, 보세사, 국제무역사 등 관련 자격증 소지자  3. 포장운영(신입/경력) [필수] - 바이오 계열, 화학 계열, 산업공학, 물류학, 상경 계열 관련 학사 학위 이상 소지자 - 영어 능통자 [우대] - 이/A(MS Office 등) 활용 능력 우수자
품질 (신입 0명/ 경력 0명)	품질보증(QA) (신입/경력)	1. 원료의약품 품질보증(신입)  √ 제조기록서 검토/승인, SOP 검토/승인  √ 생산현장점검, 공정/세척 밸리데이션 검토  √ 임상물질 및 상업제품 출하 관리  √ 원료의약품 해외 CMO 제조/일탈/변경 검토/승인  2. 완제의약품 품질보증(경력)  √ 완제의약품 품질보증 업무  √ 제조기록서 검토  √ 변경 관리 검토  3. 제품 품질보증(신입)  √ 원료의약품 및 완제의약품 품질보증  √ 제품 출하 문서 검토/작성  √ 품질불만 조사 및 대응  4. CMO 품질보증(신입/경력)  √ CMO 업체 품질보증 업무  ▼ PFS 품질보증 업무  ▼ PFS 품질보증 업무  ✓ PFS 품질보증 업무  ✓ Data Integrity 정책 검토/평가/도입  √ Audit trail 검토 및 관리  √ Data Integrity 교육 업무	[필수] - 바이오 계열, 미생물, 생물, 화학, 약학 등 관련 전공 학사 이상 학위 소지자 - (CMO QA) 해외 출장 가능자 - (데이터완전성 QA, 경력) 장비 밸리데이션 업무 경력 보유자  [우대] (데이터완전성 QA)컴퓨터 관련 복수 전공/부전공, IT 관련 자격증 소지자 우대
	품질관리(QC) (신입)	1. 화학/면역 품질관리(신입)  √ 샘플 분석 및 각종 문서 작성(조사 보고서 등)  √ 원료의약품, 완제품 출하 및 안정성 분석  √ 시험법 기술이전/밸리데이션  √ 장비 벨리데이션 및 유지보수  √ 샘플 분석, 장비 관리를 위한 상시 주말/야간/교대 근무  2. 원자재 품질관리(신입)  √ 원자재 출하 시험법 개발/verification/validation  √ 원자재 출하 시험  3. 미생물 품질관리(신입)  √ 공정 미생물 실험 및 시설 모니터링  √ IA/LIR/Deviation 등의 문서 업무  √ 장비 밸리데이션 및 유지보수	[필수] - 생물학, 생화학, 생명공학, 생물공학, 이화학 관련 전공 학사 학위 이상 소지자 [우대] - 화학 관련 실험 경험자 및 보고서 작성 경험자 우대

모집	분야	담당 직무	자격 요건
엔지니어링 (신입 0명/ 경력 0명)	공정엔지니어링 (신입/경력)	√ 유틸리티 운영관리 업무 √ 공정 설계 및 밸리데이션 업무	[필수] - 화학공학 계열 및 기계 학사 학위 이상 소지자 [우대] - 화공기사, 생물공학기사, 바이오화학제품제조산업기사, 기계 관련 기사 자격증 소지자 - (경력) 화공기술사, 기계 관련 기술사 자격증 소지자 - (경력) 중립 유틸리티 운영관리 경력 보유자 - (경력) 장비 Procurement service 경력 보유자
	설비운영 (신입)	√ 전기 및 설비 유지보수 및 운영 관리 √ 소방자동화탐지설비 유지보수 및 운영 관리 √ 법정검사 관리 √ 교정 운영 및 관리 √ 기계 설비 운영 및 관리 담당자	[필수] - 전기/전자 공학, 산업 공학, 기계 공학, 자동제어 등 관련 전공 학사 이상학위 소지자 [우대] - 소방설비(전기분야) 기사 자격증 소지자 - 냉동 공조, 일반(기계), 소방(기계) 기사 자격증 소지자
	기술관리 (경력)	√ 국내/외 공장건설 사업관리 √ 물류동 건설 사업관리 지원	[필수] - 전기/전자 공학, 산업 공학, 기계 공학, 자동제어 등 관련 전공 학사 이상 학위 소지자 - 해외 프로젝트 사업관리(Project Management) 유경험자(7년 이하) [우대] - 건설사 및 엔지니어링사 사업부서 경력 우대 - PMP 자격증 소지자 - 영어 및 중국어 능통자
	건설 프로젝트 (신입/경력)	√ 건설 프로젝트 업무 수행 √ (신입) HVAC 운영 관리 √ (경력) 유틸리티 운영 관리 √ (경력) 계장/전기 운영 관리 √ (경력) MCS 운영 관리 √ (경력) BMS 운영 관리	[필수] - 기계, 자동제어, 전기, 전자, 컴퓨터 관련 전공 학사 학위 이상 소지자 - (경력) 유틸리티 설계 및 시공 경력 보유자 (3년 이상) - (경력) 계장/전기 설계 및 시공 경력 보유자 (5년 이상) - (경력) MCS 경력 보유자 (프로그램 및 유지보수, 3년 이상) - (경력) BMS 경력 보유자 (프로그램 및 유지보수, 3년 이상) [우대] - 기계/설비, 전기, 전자, 자동제어 관련 자격증 소지자
	원료의약품/완제 생산기술 (신입)	<ul> <li>✓ 원료의약품/완제 생산 공정 관리</li> <li>✓ 원료의약품/완제 생산 기술지원(기술이전, 검증, 기술지원 Study)</li> <li>✓ 원료의약품/완제 공정 모니터링</li> <li>✓ 원료의약품/완제 공정 파트 허가문서 작성 지원/검토</li> </ul>	[필수] - 생물/생명공학, 화학공학, 바이오, 기계, 전자, 통계학 관련 전공 학사 학위 이상 소지자 [우대] - (원료의약품 생산기술)통계패키지 활용 가능자 우대 - (완제 생산기술)약사면허 소지자 우대
	공정분석 (신입)	√ 공정 데이터 분석 √ 상업 스케일 제조공정 특성화 스터디 √ 허가문서 작성 지원/검토, 비교동등성시험	[필수] - 생물/생명공학, 화학공학, 통계학 관련 전공 학사 학위 이상 소지자 [우대] - 통계패키지 활용 가능자 우대
	CMO운영 (신입)	√ 상업 생산 CMO 운영 √ 신규 프로젝트 개시 자원 관리 √ 원부자재 긴급 운송 및 생산, 출하 일정 관리 √ CMO 생산 문서 검토/관리, 출하 일정 관리 √ 배양/정제/완제 기술문서 검토, 데이터 관리, 기술이전	[필수] - 생명, 화학공학 등 관련 전공 학사 학위 이상 소지자 - 해외 출장 가능자 [우대] - 컴퓨터 활용 우수자 (MS Office 등)
글로벌운영 (신입 0명/ 경력 0명)	생산판매기획 (신입)	√ 전사 원료/완제의약품 생산일정의 수립 √ 일자별 상세 공급일정 수립과 발생 이슈 협의 √ 전사 글로벌 재고운영관리	[필수] - 바이오 계열, 산업공학 등 관련 전공 학사 학위 이상 소지자 [우대] - 관련 경력 보유자 (SCM 업무, 생산 기획 등) - 컴퓨터 활용 우수자 (MS office 등) - SAP 사용 경험 보유자
	EBR운영 (경력)	1. ERP PP모듈 운영 지원  ▼ S/4 HANA ERP-SCM 모듈(PP, WM, QM 등) 개발 요구 사항에 대한 Design specification 작성 및 방향성 제시  ▼ S/4 HANA ERP/EBR 시스템 Configuration 및 process 변경  ▼ S/4 HANA ERP와 3rd party system(EDMS, QMS, LIMS등) 연동 프로그램 관리  *EBR : S/4 HANA ERP PP모듈을 이용하여 구현한 프로그램  2. EBR & PP 모듈 프로그램 개발  ▼ EBR Function 모듈 / ERP PP모듈 관련 ABAB 프로그램 개발  ▼ ERP 응용 프로그램의 Troubleshooting 및 debug  ▼ ERP, EBR과 3rd party system 간의 연동 프로그램 개발  ▼ ERP와 생산 장비 연동 및 기 연동 장비 유지보수  ▼ S/4 HANA ERP에 대한 Technical document 작성	[필수] - 관련 전공 학사 학위 이상 소지자 - S/4 HANA ERP PP모듈 운영 또는 컨설팅 경력 보유자(5년 이상) - S/4 HANA ERP PP모듈에 대한 전문지식 보유자 - 전문적인 ABAB Coding 기술 보유자 - DBMS, SQL 및 S/4 HANA ERP 시스템에 대한 경력 보유자 [우대] - S/4 HANA ERP PP모듈 전체 프로세스 구축 및 프로젝트 참여 경력자 - S/4 HANA ERP PP모듈 관련 개발 경력 - S/4 HANA ERP PP모듈의 PP-PI 경험자

모집 분야		담당 직무	자격 요건
신규사업 (신입 0명/ 경력 0명)	U-헬스케어 (경력)	1. 신사업 기획(경력)	1. 신사업 기획(경력) [필수] - 의사 또는 약사 면허 소유자 - 의료 정보학 관련 전공 학사 학위 이상 소지자 - 데이터 엔지니어링 및 분석관련 분야 직무 경험자 - 영어 능통자 [우대] - IT 관련 전공 학사 학위 이상 소지자 - 데이터 사이언스 분야의 실용, 상용화 연구 경험자 2. IT 솔루션 검토 및 서비스 기획(경력) [필수] - 컴퓨터공학, IT 관련 전공 학사 학위 이상 소지자 - Data 엔지니어링 및 분석 관련 업무 경력 2년 이상 - 프로그래의 언어 구현 경력 2년 이상 [우대] - Global 컨설팅 회사 경력자 - 비즈니스 및 IT 관련 전공 석/박사 학위 소지자 - 데이터 처리 관련 플랫폼 운영 및 관련 솔루션 개발 경력 3. IT 솔루션 개발(경력) [필수] - 컴퓨터공학, IT 관련 전공 학사 학위 이상 소지자 - App, Web 및 기타 SW 개발 기획 경력 [우대] - 헬스케어 관련 Web/App 기획 및 개발 경력
	혁신제품 (신입/경력)	√ 라이선스 인 후보 물질 평가 √ 바이오 벤처 투자를 위한 기술 평가	【필수】생명과학, 약학 등 관련 전공 석사 학위 이상 소지자 【우대】 - 박사학위 소지자 - 세포 기반 실험 능통자
사업개발 (경력 0명) ※ 서울 근무	케미컬사업개발	√ 신약 도입 추진 - 적응증별 개발동향 및 후보물질 발굴 - 파트너 접촉, 제안, 비즈니스 프로포잘, TS, 계약 체결 √ 공동개발 참여 - 외부 개발과제 발굴 및 개발사 접촉 - 손익분석, TS, 계약 체결 √ 판매제휴 추진 - 시장 분석 및 사업제안서 작성 및 협상 - 신규 계약 체결	[필수] - 관련 전공 학사 학위 이상 소지자 - 국내 제약사 또는 외자사 사업개발(BD) 관련부서 근무자 - 영어 능통자(Speaking, Writing) [우대] - 의사, 약사, 특허 변호사, 변리사 - 다국적사 2년 이상 근무
	제약개발	√ 케미컬 의약품 RA, 개발, 약가 등재 √ 생동시험, IND 관련 업무 √ 신제품 발굴, 검토 및 등록 √ 품목 사후관리 및 대외협력 업무	[필수] - 약학, 화학, 생물학, 수의학 관련 전공 학사 학위 이상 소지자 [우대] - 의약품 RA, 개발, 약가 업무 경력자 - 약사, 수의사 자격증 소지자
중국사업 (경력 0명)	중국사업	1. 사업 개발	1. 사업 개발 [필수] - 사업개발 또는 유관 업무 경력 5년 이상 - 영어 또는 중국어 능통자 (1개 이상 필수) - 허가, 임상, 법무, 재무, 제조 등 전반적 이해 [우대] - 사업 개발 계약 성사 유경험자 (License Agreement 등 각종 계약 체결 유경험자)  2. 자회사 재무제표 관리 [필수] - 재무 관리 관련 경력 5년 이상 보유자 - 영어 능통자 - financial model 작성 및 검토 가능자 - 재무재표 이해 [우대] - 재무, 세무 관련 자격증 보유자

모집 분야		담당 직무	자격 요건
	글로벌제품개발 (신입/경력)	<ul> <li>✓ 일반, 개량신약, 신약 의약품 자체개발 및 License-In 전 품목에 대한 제품개발 프로젝트 관리</li> <li>✓ 제품 개발 및 양산을 위한 국내외 CRO, CMO 탐색, 기술이전 프로젝트 수행</li> <li>*CRO: 제형개발 외주용역업체</li> <li>*CMO: 제품생산 외주용역업체</li> <li>✓ 원부자재 수급 관련 원가절감 업무</li> </ul>	【필수】 - 화학, 생물학, 약학 등 관련 전공 학사 학위 이상 소지자 - (경력) 품목 PM, 연구기획, 제형개발, 기술이전, 해외영업 등 관련 업무 경력 2년 이상 보유자 - 영어 능통자 【우대】 - 중국어 능통자
	글로벌사업기획 (경력)	<ul> <li>✓ 글로벌 CMO 파트너사 운영</li> <li>- 생산계획 수립/운영, 공급단가협상, Risk Management를 비롯한 연계업무 일체</li> <li>※ 업체 기반의 CMO 파트너사 Manager 역할 개념에서 업무 부여</li> <li>✓ 포트폴리오 원가 분석에 따른 개선전략 수립/실행</li> <li>✓ 사업 퍼포먼스(KPI) 관리 및 Process Innovation에 기반한 사업 경쟁력 제고 활동</li> </ul>	[필수] - 전공 무관 학사 학위 이상 소지자 - 영어 능통자 [우대] - 아래 업무에 대해 2~3년 이상의 경력을 보유한 자 *해외 파트너사 (Industry 무관) 관리 업무를 수행한 자 *SCM 및 생산판매운영 (S&OP) 관련 제반업무를 수행한 자 *경영관리 (매출/손익) 및 원가관련 업무를 수행한 자
케미켤제품개발	글로벌허가 (신입)	√ 케미컬 제품 글로벌 허가 관련 업무(품목 개발, 승인, 유통) √ eCTD 제출관련 제반 업무	[필수] - 전공 무관 학사 학위 이상 소지자 - 영어 능통자 [우대] - 컴퓨터 관련 자격증 소지자
(신입 0명/ 경력 0명) ※ 서울 근무	글로벌임상개발 (신입/경력)	√ 임상시험 기획 (합성 의약품 신약) √ 임상 시험 운영 (합성 의약품 신약) √ 임상시험처 Quality 유지, 관리/임상시험 대행기관 관리 √ (경력)임상 연구 디자인 및 임상통계 업무 수행	【필수】 - (신입)약학, 생물학, 수의학 등 관련 전공 학사 학위 소지자 - (경력)의약통계전공 석사 학위 이상 소지자 - 영어 능통자 【우대】 - 약학, 수의학, 간호학 전공자 - (경력)임상통계 업무 경력 3년 이상 보유자
	글로벌 포트폴리오전략 (신입/경력)	<ul> <li>▼ 중장기 포트폴리오 전략 수립 및 관리</li> <li>- 중장기 포트폴리오 전략 수립 및 Core 치료군 (therapeutic area) 검토</li> <li>- 포트폴리오 최적화 다양화 전략 수립</li> <li>- 기존 포트폴리오에 대한 주기적인 Value 재평가</li> <li>- Sales forecasting validation</li> <li>√ 국내 해외 개발 연계성 강화</li> <li>- Life Cycle Management 전략 논의 수립</li> <li>- Pipeline intelligence 제공 및 개발 도입 제안</li> <li>✓ hit/lead 단계 신물질 도입</li> </ul>	[필수] - 약학, 화학계열, 생물계열 등 관련 전공 학사 학위 이상 소지자 - 영어 능통자 [우대] - 석사 학위 이상 소지자 - 국내외 약사 면허 소지자 - 관련 업무 경력 3년 이상 보유자(연구개발 전략/기획, 사업개발, 라이선스인 등)
	글로벌신사업 (신입/경력)	√ 신물질합성의약품 (New chemical entity) 개발 √ 파이프라인 개발 시 요구되는 Platform 기술 자체 또는 공동 연구개발 수행 √ Medical device 등 다른 기술 영역에서 기회기반의 자체 또는 공동 연구개발 수행	【필수】 - 약학, 화학계열, 생물계열 등 관련 전공 석사 학위 이상 소지자 - 영어 능통자 【우대】 - 박사 학위 이상 소지자 - 관련 업무 경력 3년 이상 보유자(신약합성, 제제연구, BD, 개발전략, 독성연구, 약리연구)

모집	분야	담당 직무	자격 요건
	구매 (신입/경력)	√ 국내외 자재 및 제품 구매 √ 원자재 등 구매처 소싱 및 외주 생산 관리 √ 주요 거래 업체 관리 및 단가 협상	[필수] - 전공 무관 학사 학위 이상 소지자 - 영어 능통자 (토익 850점 이상) - (경력) 관련 업무 경력 보유자(사원~대리급) [우대] - 물류학, 무역학, 경영학 전공자 - 물류, 무역 관련 자격증 소지자 - (경력) SAP MM moduel 사용 경험 보유자
	재무회계 (신입/경력)		[필수] - 전공 무관 학사 학위 이상 소지자 - (경력) 관련 업무 경력 5년 이상 보유자 [우대] - 상경계열 전공자 - 회계 관련 자격증 보유자 - (경력) SAP FI 운영 경험 보유자 - (경력) IFRS기준에 따른 회계업무 경험 보유자 - (경력) SAP SJ
관리 (신입 0명/ 경력 0명)	인사 (신입)	1. 교육  √ 교육 운영 지원 및 교육 대상자 관리  √ 교육 프로그램 기획  2. 보상관리  √ 보상제도의 기획 및 관리  √ Payroll 업무 전반  √ 인건비의 관리	【필수】 - 전공 무관 학사 학위 이상 소지자 【우대】 - 관련 경험 및 관련 자격증 소지자
	글로벌HR (경력)	√ 글로벌 HR_미주/동남아시아/중국 √ 글로벌 인사제도 기획(평가, 보상, 승진 등) √ 해외지사 인사관리규정 및 채용 관리 √ 본사 및 해외지사 HR거버넌스 운영 √ 해외지사 각종 HR 및 ER 지원 √ 파견자 및 주재원 관리	[필수] - 전공 무관 학사 학위 이상 소지자 - 글로벌HR경험 2년이상 (사원~대리) - 영어 커뮤니케이션 능력 상 [우대] - 해당 국가 업무 및 거주 경험자 - 제약 및 헬스케어 관련 경력 - 급여, 보상 직무경험 1년 이상 - 중국어 커뮤니케이션 능력 중
	안전보건 (경력)	√ 건설안전 및 산업안전 법정 업무 √ 건설현장 안전보건 조정업무 및 기타 산업안전 업무 지원	【필수】 - 건설안전관리 법정 업무 경력 5년 이상 보유자 - 건설안전기사자격 보유자 【우대】 - 1군 건설사 경력 우대
법무	국내법무	√ 준법지원(Compliance) √ 계약 검토 √ 법적 분쟁 대응전략 수립 √ 소송관련 업무	[필수] - 학사 학위 이상 소지자 - 한국변호사 자격증 소지자 - 변호사 업무경력 1년~5년 보유자 [우대] - 로펌 및 제약 회사 경험
(경력 0명)	해외법무	√ 미국 제약 법 관련 업무 √ 개인정보 법 관련 업무 √ 컴플라이언스 업무	[필수] - 미국 JD 소유자 - 관련 업무 경력 2년 이상 보유자 [우대] - 로펌 및 제약 회사 경험
	IP브랜드 (신입)	√ 상표 조사 및 분석 √ 상표 출원, 심사, 등록 및 관리 √ 모방상표 모니터링 √ 브랜드네임 개발	[필수] - 법학, 인문, 상경 계열 등 관련 전공 학사 학위 이상 소지자 [우대] - 특허사무소 또는 기업체 상표 업무 유경험자
지식재산 (신입 0명/ 경력 0명)	IP개발 (경력)	√ 특허 대응전략 및 회피 방안 수립 √ 국내외 특허 출원, 조사 및 분석 √ 타사 소송현황 모니터링	[필수] - 바이오, 약학, 수의학 관련 전공 학사 학위 이상 소지자 - 특허사무소 또는 기업체 특허 업무 유경험자 - 영어 능통자 [우대] - 변리사 자격증 소지자 또는 시험 응시 경험자
	IP송무 (신입)	√ 해외 소송 및 분쟁 업무 대응 √ 지적재산권 계약 협상 및 검토	[필수] - 법학, 인문, 상경 계열 등 관련 전공 학사 학위 소지자 - 영어 능통자(원어민 수준) [우대] - 영미권 변호사 자격증 소지자 - 5년 이상의 영미권 해외 거주 - 기업 법무 관련 유경험자

### **2) 고졸 및 전문학사 모집 분야** ※ 근무지 : 송도

모집 분야		담당 직무	자격 요건
연구개발 (신입 0명)	연구관리	√ 연구용 대조약 수급 및 대조약 관리 √ 연구개발본부 업무 지원 (시료 / 문서 관리)	[필수] - 이공계열 전공 전문학사 학위 소지자 - 컴퓨터 관련 활용능력 우수자
생산 (신입/경력 00명)	원료의약품(DS) 배양 및 정제	√ 원료의약품 생산 (세포배양 및 단백질정제 공정)	[필수] - 생명과학, 화학, 기계, 전기 관련 전공 고졸 혹은 전문학사 학위 소지자
물류 (신입/경력 00명)	물류	<ul> <li>√ 자재 입/출고 업무</li> <li>√ 원료 칭량/소분 업무</li> <li>√ 원료의약품/완제의약품 재고 관리</li> <li>√ 완제 의약품 포장 업무</li> <li>√ GMP Documentation</li> </ul>	[필수] - 바이오, 화학, 물류 등 관련 전공 전문 학사 학위 소지자 [우대] - 지게차 운전 자격증, 보세사, 위험물 취급 관리자 등 관련 자격증 소지자
# A	품질보증(QA) (신입/경력)	1. 품질보증(신입)  √ 제조기록서 검토/승인, 생산현장점검, 문서관리  √ 원/부자재 검수 및 문서 승인  2. 문서관리 컴플라이언스(신입/경력)  √ GMP교육, 교육 컨텐츠 제작, 교육 기록 관리	[필수] - 생물 또는 이화학 관련 전공 (화학, 바이오, 환경, 임상병리 등) 전문학사학의 소지자 - (문서관리 컴플라이언스) 전공 무관 전문학사학위 소지자 [우대] - (문서관리 컴플라이언스) 동영상 컨텐츠 제작 경험자(ex: 어도비 프리미어캡티베이터/애니메이트 등) - (문서관리 컴플라이언스) 컴퓨터 관련 전공자 - (QC)실험 경험자, HPLC 분석 가능자 우대
품질 (신입 0명/ 경력 0명)	품질관리(QC) (신입)	1. 화학/면역 품질관리	
	밸리데이션	√ 밸리데이션 업무	[필수] - 생명, 화학, 전자, 기계 관련 전공 전문학사 학위 소지자
엔지니어링 (신입 0명)	기술관리	√ 스페어파트(저장품) 관리 담당자	[필수] - 이공계 고졸 또는 전문학사 학위 소지자 [우대] - 물류관련산업기사, 품질경영산업기사

#### ■ 공통 자격 요건

- √ 전 부문 영어 능통자 우대
- √ 기졸업자 및 2020년 2월 졸업 예정인 자 (2020년 1월부터 정상 근무 가능한 자)
- $\sqrt{\ }$  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

√ 접수 기간 : 2019년 09월 02일(월) ~ 2019년 09월 16일(월) 15:00 마감

※ 마감 시간 이후 접수 불가하며, 마감 임박 시 시스템 과부하로 지원서 제출에 영향이 있을 수 있으니 미리 지원을 완료해주시기 바랍니다.

√ 접수 방법 : 온라인 입사지원 [셀트리온 채용사이트 : http://recruit.celltrion.com]

※ E-mail 접수는 받지 않습니다.

#### ■ 전형 절차

√ 서류 전형 > 1차 면접 > 온라인 인성검사 > 2차 면접 > 채용 검진 > 최종 합격

※ 상세 일정은 과정 중 안내 예정이며, 모집분야별로 상이할 수 있습니다

#### ■ 기타

- √ 채용형태는 정규직이며, 채용 시 입사일 기준으로 90일의 수습기간을 적용 받습니다.
- √ 6년제 학사과정을 이수한 경우(수의대, 약대 등) 석사 학위 소지자에 준하여 산정됩니다.
- √ 「공정개발/분석법개발/공정품질분석 분야」전문연구요원 신규 편입 지원자는 입사지원서상 전문연구요원 지원 여부 항목에 '해당' 선택 바랍니다. ※ 단, 이미 타사에서 전문연구요원으로 상당 기간 복무하여 관계법령상 이동 편입이 가능한 경우는 일반 지원자와 동일하며, '해당 없음'을 선택
- √ 학사 이상 모집분야는 석사 및 박사 학위 소지자도 지원 가능 합니다.
- √ 석사 이상 모집분야는 박사 학위 소지자도 지원 가능 합니다.
- √ 입사지원서의 내용이 사실과 다르거나, 허위 서류를 제출하신 경우 채용이 취소됩니다.

#### ■ 문의

- √ 셀트리온 채용 홈페이지 『채용 FAQ』확인 및 『채용 Q&A』이용
- √ E-mail 문의 : recruit@celltrion.com
- ※ e-mail 제목에 "[2019 하반기 공채]" 말머리를 달아주시기 바랍니다.
- ※ 본 e-mail 계정은 수신여부가 외부에서 확인되지 않습니다.