



주식회사 씨젠은 분자진단 전문 기업입니다.

주식회사 씨젠은 Real-time PCR 기반의 동시다중 분자진단 기술을 바탕으로 제품을 개발하는 기업입니다. 독보적인 분자진단 기술과 AI, Big-Data 등 IT기술을 융합하여 감염성 질환을 비롯 암, 유전질환 등 다양한 시약을 빠르게 제공 가능한 "시약개발자동화"와 함께 "하나의 장비 플랫폼"에서 모든 시약을 사용할 수 있는 편리한 검사 환경을 제공함으로써 분자진단 시장의 혁신을 선도하고 있습니다.

코로나 바이러스감염증-19 진단시약을 개발, 국내, 외 공급합니다.

씨젠의 분자진단 기술로 만든 코로나-19 진단시약은 전 세계 코로나-19 확산 방지에 도움이 되는 진단시약으로 인정받고 있습니다. 식품의약품안전처의 긴급사용 승인, 유럽 인증(CE-IVD)을 받았으며, 씨젠의 진단시약과 자동화 시스템을 이용하여 수천명 동시검사 수행, 4시간 이내 검사 완료할 수 있으며, 전용 소프트웨어로 쉽게 결과 판독까지 가능한 환경이 구축됩니다.

이러한 응급상황에 충분히 대처할 수 있는 수준으로 진단시약 양산 시스템을 확대 하였으며, 그 동안 축적해온 분자진단기술과 노하우를 활용하여 국제사회를 돕는데 최선을 다하는 등 사회적 책임을 우선 가치로 두고 있습니다.

주식회사 씨젠은 대한민국을 분자진단 강국으로 만들고 있습니다.

국내 뿐 아니라 세계적인 진단기관과 의료기관에서도 씨젠의 제품을 사용하고 있습니다.

앞으로도 씨젠은 높은 수준의 진단제품을 지속적으로 연구개발해 나갈 것이며 AI를 적용한 분자진단 체계를 구축하는 등 차원이 다른 기술력으로 분자진단 산업을 선도해 나갈 것입니다.

(주)씨젠 홈페이지에서 더 많은 정보를 확인 할 수 있습니다. (국문: www.seegene.co.kr 영문: www.seegene.com)

영업/마케팅/영업지원

채용부문	담당업무	자격요건
영업	해외영업	<ul style="list-style-type: none"> 유럽,남미,아시아 등 각 지역, 국가 영업담당 거래처 및 대리점 관리 학회 및 세미나 수행, 지원
	국내영업	<ul style="list-style-type: none"> 수도권 또는 영남권 지역 영업활동 담당자 KOL 및 대리점 관리 거래처 및 대리점 관리
마케팅 /홍보	해외학술 마케팅	<ul style="list-style-type: none"> 해외 기술 설명회 (학회, 세미나, 교육 등) 담당 해외 주요 KOL 네트워크 관리 해외 학술, 마케팅용 임상평가 지원 최신 동향 파악 (진단업계, 경쟁사 등) 진단의료기기 영업 지원
	마케팅 (팀장급)	<ul style="list-style-type: none"> 마케팅팀 총괄 영업전략수립 (업계 및 경쟁사 동향 파악, 국가별/제품별 전략 등) 영업정책 수립 (가격정책, 판촉 프로모션, 다기관 임상 평가 등)
	마케팅	<ul style="list-style-type: none"> 제품별/지역별/국가별 시장 조사 및 분석 경쟁사 동향 파악, 경쟁전략 수립 및 실행 국가별/제품별 마케팅 전략 수립 및 실행 타겟별 프로모션 전략 및 정책 수립 출시 상품의 Life cycle 관리 국내외 다기관 임상평가 전략 수립 및 결과 활용 국내외 학술심포지움 기획 및 운영 주요 KOL (Key Opinion Leader)과 네트워크 구축 및 관리
	상품기획	<ul style="list-style-type: none"> 중장기 상품 구성 전략 기획 시장 조사 및 상품 기획 상품 개발 및 출시 관리
	학회 운영	<ul style="list-style-type: none"> 연간 학회/세미나 일정 관리 및 운영 준비 학회/세미나 정보 수집 및 공유, 관리 매체별 홍보물 기획 및 제작 지원, 검수 학회를 통한 영업활동 및 KOL 네트워킹 DB 관리
	Copywriter	<ul style="list-style-type: none"> 홍보물, 광고 카피라이트 작문 홍보물 영문 작문, 감수, 번역 영상, 지면 등 매체별 영문 콘텐츠 관리 해외 온라인 서비스 관리
영업관리 /영업지원	영업관리 (팀장급)	<ul style="list-style-type: none"> 영업관리팀 총괄 전사/국가별/조직별 매출 및 수금 목표/계획 수립, 관리 영업부문 자원, 조직 및 업무 관리 거래처, 대리점 계약 관리
	영업관리	<ul style="list-style-type: none"> 매출 및 채권 관리 수주 등록 및 거래 문서 관리 제품/상품 재고 및 수급 관리 국가별, 거래처별, 품목별 단가, 결제조건 등 계약 관리
	국내 대관	<ul style="list-style-type: none"> 의료기기, 바이오 관련 정부기관, 협회 대응 보험인정을 위한 근거 확보, 민원 신청 및 f/u

Bio R&D

채용부문		담당업무	자격요건
기초 연구	생물/화학 공학 연구원	<ul style="list-style-type: none"> 진단시약 관련 기초 연구 진단시약 개발 원천 기술 개발 	채용부문 클릭하여 상세공고 확인
	생화학/유기화학 연구원	<ul style="list-style-type: none"> 올리고뉴클레오타이드 합성 관련 기초 연구 및 협력 연구 형광 Dye 개발 및 modification 	
	진단 통계 콘텐츠 개발	<ul style="list-style-type: none"> 진단검사 통계 모델 구축 및 고도화 국내외 KOL 인터뷰 및 소통 Syndromic test, Co-infection 관련 논문 분석, 콘텐츠 개발, 소개 및 발표 	
임상	임상 (팀장급)	<ul style="list-style-type: none"> 국내외 임상연구 실무 총괄 국내외 임상연구 기획(설계) 국내외 임상기관 및 KOL 네트워크 구축, 활용 국내외 임상연구 추진 및 모니터링 임상 연구 결과물 확보, 관리 	
	임상	<ul style="list-style-type: none"> 국내외 임상연구 실무 국내외 임상연구 기획, 추진 국내외 임상기관 및 KOL 네트워크 구축, 활용 임상 연구 결과물 확보, 관리 	
균주/검체 관리		<ul style="list-style-type: none"> 균주 배양, 정도관리/성능평가 물질 생산, 지원 개발, 성능 검증에 필요한 임상검체 수집 균주/검체 관리시스템 구축 	
진단시약 개발	진단시약 개발 (랩장/팀장급)	<ul style="list-style-type: none"> 진단시약 개발 총괄 개발 기획 (설계) 개발 및 검증 인허가 문서 작성 (FDA, CE, MFDS 등) 제품의 사후 관리 (설계 변경, 문의 대응 등) 	
	진단시약 개발	<ul style="list-style-type: none"> 개발 기획 (설계) 개발 및 검증 인허가 문서 작성 (FDA, CE, MFDS 등) 제품의 사후 관리 (설계 변경, 문의 대응 등) 	
핵산추출시약 개발	핵산추출 시약개발 (랩장/팀장급)	<ul style="list-style-type: none"> 핵산 추출 시약 개발 총괄 핵산 추출 시약 개발 실무 관리 핵산 추출 시약의 자동화 장비 적용 관리 	
	핵산추출 시약개발	<ul style="list-style-type: none"> 핵산 추출 시약 개발 실무 핵산 추출 시약의 자동화 장비 적용 및 자동화 프로그래밍 실무 	
분자진단 자동화 적용 개발		<ul style="list-style-type: none"> 핵산추출 및 PCR setup 자동화 시스템 개발 핵산추출 최적화 	

진단장비 R&D

채용부문	담당업무	자격요건
진단장비 개발 총괄 (임원급)	<ul style="list-style-type: none"> PCR instrument 개발 총괄 	채용부문 클릭하여 상세공고 확인
SW/FW 개발	<ul style="list-style-type: none"> 분자진단 장비의 FW/SW 개발/개발 관리 <ul style="list-style-type: none"> - ARM/32bit MCU firmware - Linux Software development 개발 	
HW 설계 및 개발	<ul style="list-style-type: none"> 분자진단 장비의 HW 개발 / 개발 관리 <ul style="list-style-type: none"> - ARM/32bit MCU 회로 설계 - Analog circuit 설계 - Power supply(SMPS) 설계 	
기계/기구 설계 및 개발	<ul style="list-style-type: none"> 분자진단 장비의 Mechanical/Pneumatic 개발 / 개발 관리 <ul style="list-style-type: none"> - Motion, Automation 기구 설계 - Pneumatic 기구 설계 - 열기구 설계 	
System 설계 및 개발	<ul style="list-style-type: none"> 분자진단 장비의 system 설계/ 개발 관리 <ul style="list-style-type: none"> - Lens Optics 관련 개발 / 관리 - 보정 algorithm 개발 	
자동화장비 개발 (팀장급)	<ul style="list-style-type: none"> 차세대 Full Automation 장비 개발 프로젝트 총괄 외주개발 업체 소통 및 관리 개발 컨셉/진도/성능/품질 등에 대한 관리 	

Bioinfo /AI / Data Science

채용부문	담당업무	자격요건	
AI / BI	AI/딥러닝	<ul style="list-style-type: none"> 분석 알고리즘 설계 및 개발 In silico 시스템 개선을 위한 수학적 신규 parameter 발굴 및 성능 검증 	채용부문 클릭하여 상세공고 확인
	Bioinfo (랩장/팀장급)	<ul style="list-style-type: none"> Seegene in-silico 시스템 개발 총괄 <ul style="list-style-type: none"> - 생물정보 DB 구축/설계/관리 - 생물정보 검색/분석/검증 시스템 설계/개발/관리 - Oligo design 모듈 개발/관리 - Project management - 사업 개발 	
Data Science / Statistics	Data Scientist	<ul style="list-style-type: none"> 생물정보 통계 처리 실무 분자진단 관련 파라미터/알고리즘 분석, 연구, 개선 유전자 서열 기반 예측 시스템 개발 	
	통계 SW 개발관리 (팀장급)	<ul style="list-style-type: none"> 통계 SW 개발 과제 책임자 통계 SW 개발 전략 수립 및 추진 (데이터 수집/처리/분석 시스템 설계/개발) 	

채용부문		담당업무	자격요건
진단시스템 SW	진단시스템 SW 개발	<ul style="list-style-type: none"> • 씨젠 진단시스템 응용SW개발 • 신규 제품 및 개선 제품 적용을 위한 개발 • 사용자 편의 기능, UI 개선 개발 • 고객불만 해결을 위한 오류 수정 및 기능 개선 • SW 품질 향상을 위한 코드 리뷰(Peer view) 수행 • 향후 리빌딩에 대한 구조 설계 참여 및 구현 수행 	채용부문 클릭하여 상세공고 확인
	진단시스템 SW 설계	<ul style="list-style-type: none"> • 씨젠 자체 SW(뷰어/런처)의 내부 구조 개선을 위한 구조 설계 및 일부 구현 • SW 분야의 선진 기술 적용 • SW 품질 향상을 위한 코드 리뷰(Peer Review) 	
	SW검증	<ul style="list-style-type: none"> • 테스트 케이스 설계 및 전략 수립 • SW System, Regression Testing 구현 및 실행 • 텍스트 결과 보고서 작성, SW 품질관리(전사 QA조직과 협업) • SW Validation Report 작성 및 유지 	
개발자동화 SW	인실리코 SW개발(1)	<ul style="list-style-type: none"> • 올리고 디자인 관련 백엔드(Back-end) 프로그램 개발(Python) 	
	인실리코 SW개발(2)	<ul style="list-style-type: none"> • 올리고 디자인 관련 백엔드(Back-end) 프로그램 개발 (Java) 	
	인실리코 SW개발(3)	<ul style="list-style-type: none"> • In silico 시스템 프로그래밍 • In silico 시스템 개선을 위한 신규 parameter의 적용 개발/검증 	
	Web / APP SW개발	<ul style="list-style-type: none"> • 통계SW 개발, 개선, 운영 • 자동화SW 고도화 및 Web 전환 	
	개발자동화 SW개발	<ul style="list-style-type: none"> • 진단시약 개발 설계 자동화 • 프로세스 자동화 SW개발 • SW 및 DB설계 • 사용자 인터페이스 SW 프로그래밍 	
	자동화장비 SW개발	<ul style="list-style-type: none"> • Full-Automation 장비를 위한 SW기획 및 개발 • 의료기기 인허가를 위한 문서작업 및 시험검사 Follow-up 	
	DB 설계	<ul style="list-style-type: none"> • 생물 관련 정보 DB 설계 및 개선 • 통계 관련 DB 연계 작업 	
	솔루션개발	<ul style="list-style-type: none"> • 일반 병원용 커스터마이징 솔루션 개발 • 대형 C-Lab용 솔루션 개발-의료재단, Korne, StarSHL • 통합 솔루션 개발, 상품화, 마케팅 Tool 확보 업무 	
	전산	<ul style="list-style-type: none"> • 더존 ERP 사용자 지원 및 운영 업무 • 독일 ERP 사용자 지원 및 운영 업무 • DRM, NAC, 유무선 네트워크, 모바일 DRM 업무 백업 지원 • SAP 등 글로벌 ERP 탐색 • 서버, 서버실 등 관리 지원 	

제조/품질/인허가

채용부문		담당업무	자격요건
핵산추출시약 생산	핵산추출시약 생산 (팀장급)	<ul style="list-style-type: none"> 핵산 추출 시약 생산 총괄 핵산 추출 시약 생산 및 생산 관리 제조 원자재 인수 및 검수 관리 	채용부문 클릭하여 상세공고 확인
	핵산추출시약 생산	<ul style="list-style-type: none"> 핵산 추출 시약 생산 및 생산 관리 제조 원자재 인수 및 검수 관리 	
효소 생산	효소정제 (파트장급)	<ul style="list-style-type: none"> 효소정제 scale-up 생산 파트/파트원 업무계획 수립 및 관리 공정 관련 문서 작성/검토/관리 정제 장비 운용 및 관리 	
	효소배양	<ul style="list-style-type: none"> 효소배양 scale-up 생산 공정 관련 문서 작성/검토/관리 배양 장비 운용 및 관리 	
	효소생산	<ul style="list-style-type: none"> 효소 생산시설 구축 및 운영 실무 효소 생산 실무 	
장비제조		<ul style="list-style-type: none"> 장비 생산기술 및 생산라인 관리 장비 조립, 검사, 포장 외주개발장비의 중부적합 원인 분석 및 수리 	
생산관리		<ul style="list-style-type: none"> 생산 관련 예측, 계획, 통제 재고 및 생산계획 수립 원부자재, 인력 등 생산자원 관리 제조원가 관리 생산관리시스템 구축 및 관리 영업/구매/연구 등 유관부서 소통 	
공장건설관리 (Construction Management)		<ul style="list-style-type: none"> 공장 건설 기획, 설계, 감리, 시공 관리 및 감독 (제조시설 및 물류 센터 등) 	
생산용 장비 관리/유지보수		<ul style="list-style-type: none"> 생산라인 장비 유지보수, 관리, 공정 개선 시약 생산 업무 지원 	
생산자동화	생산공정 기술 (팀장급)	<ul style="list-style-type: none"> 생산자동화 구축 및 관리 총괄 생산관리/물류 자동화시스템 구축 스마트팩토리 기획 및 구축 	
	생산공정 기술	<ul style="list-style-type: none"> 생산자동화시스템, 스마트팩토리 구축/관리 생산관리/물류 자동화시스템 구축/관리 	
진단장비 QC		<ul style="list-style-type: none"> 장비 QC(수입/공정/출하) 및 QC 공정 관리 QC Report 작성 QMS 문서 작성 및 외부 심사 준비 부적합 원인 분석 및 유관부서 소통 	
QA	QA (팀장급)	<ul style="list-style-type: none"> 품질보증 (QA) 총괄 QA 업무 혁신(분자진단 의료기기 개발/제조/판매_전세계 대상) IVD 장비 개발/제조/판매 품질시스템 수립 및 심사 대응 시약/장비 통합 품질 시스템 구축 	
	QA	<ul style="list-style-type: none"> IVD 장비 개발/제조/판매 품질시스템 수립 및 심사 대응 시약/장비 통합 품질 시스템 구축/관리 	
RA	RA (팀장급)	<ul style="list-style-type: none"> 국내외 인허가 총괄 국가별 진단시약, 진단장비 인허가 추진, 관리 국가별 인허가 추진 전략 수립 CE-IVDR 전환 전략 수립 및 실무 관리 	
	RA (시약)	<ul style="list-style-type: none"> 진단의료기기의 국내외 등록, 인증, 유지관리 	
	RA (장비)	<ul style="list-style-type: none"> 진단의료기기의 국내외 등록, 인증, 유지관리 	

구매 / 물류

채용부문		담당업무	자격요건
구매	장비구매	<ul style="list-style-type: none"> 장비 개발사 조사, 발굴, 계약, 관리 장비 구매 전략 수립 및 추진 구매 경쟁력 확보 (구매다원화, 원가절감 등) 	채용부문 클릭하여 상세공고 확인
	자재구매	<ul style="list-style-type: none"> 해외 자재 제조업체 조사, 발굴, 계약 관리 R&D 및 생산 원자재/부자재 구매 전략 수립 및 추진 판매용 상품 구매 전략 수립 및 추진 구매 경쟁력 확보 (구매다원화, 원가절감 등) 	
자재/물류	생산자재관리	<ul style="list-style-type: none"> 자재창고 셋업 및 관리 부품 입출고 및 재고 마감, 관리 ERP 개선 	
	물류	<ul style="list-style-type: none"> 제/상품 입출고 및 재고 관리 물류창고 자동화 등 프로세스 개선 업무 	

경영지원 / 관리

채용부문	담당업무	자격요건	
<p>IR</p>	<ul style="list-style-type: none"> • 국내외 기관 투자자 대상 IR 업무 • 공시 업무 (수시/주요 공시, 지분공시 및 사업보고서) • 일반 투자자 응대 		
<p>PR</p>	<ul style="list-style-type: none"> • 회사 영상/문서 제작 및 편집 • 회사 관련 방송/기사 모니터링 및 대응 • 대외 홍보, 인터뷰 대응 		
<p>법무</p>	<ul style="list-style-type: none"> • 인정보호법 관련 법률자문 및 관련 문서 작성 • 소송 관리 • 법률 및 계약 검토 및 자문 		
<p>회계</p>	<p>연결회계 / 자회사 관리 (팀장급)</p>	<ul style="list-style-type: none"> • 연결회계 및 해외 자회사 관리 총괄 • 연결결산 및 재무실사 • 연결재무제표 작성 (IFRS) • 글로벌 회계정책 및 관리체계 수립 • 해외 자회사 관리 	<p>채용부문 클릭하여 상세공고 확인</p>
	<p>연결회계 / 자회사 관리</p>	<ul style="list-style-type: none"> • 연결결산 및 재무실사 • 연결재무제표 작성 (IFRS) • 글로벌 회계정책 및 관리체계 수립 • 해외 자회사 관리 	
	<p>내부회계 관리</p>	<ul style="list-style-type: none"> • 내부회계 관리제도 설계/운영/평가 • 부서별 매뉴얼 및 규정 이행 현황 파악 및 개선 • 외부감사 대응 	
<p>사업기획 / 전략기획</p>	<p>신사업 기획 (팀장급)</p>	<ul style="list-style-type: none"> • 신사업 모델 발굴, 사업전략 수립 및 추진 (B2B, 파트너십, M&A 등) • 분자진단 시장 동향 및 경쟁사 기술 분석 • 국내외 대학, 병원, 기업 네트워크 개발 및 관리 	
	<p>신사업 기획</p>	<ul style="list-style-type: none"> • 신사업 모델 발굴, 사업전략 수립 및 추진 (B2B, 파트너십, M&A 등) • 분자진단 시장 동향 및 경쟁사 기술 분석 	
	<p>전략기획</p>	<ul style="list-style-type: none"> • 전사 비전, 중장기 경영전략, 글로벌 사업전략 수립 • 사업타당성 분석 및 경영성과 분석 • 전사 중장기 전략과제 및 실행 로드맵 수립 • 프로세스/조직혁신 기획 및 변화관리 • 내외부 경영환경 모니터링 및 경영 Risk 관리 	
<p>특허</p>	<p>장치/SW 특허</p>	<ul style="list-style-type: none"> • 장치/SW 관련 특허 명세서/의견서 작성 • 장치/SW 관련 선행기술 조사 	
	<p>특허 일반사무</p>	<ul style="list-style-type: none"> • 특허관리 시스템 관리 • 부서 회계처리 업무 지원 • 부서 대표메일 관리 	
<p>Senior Recruiter</p>	<ul style="list-style-type: none"> • 글로벌 인재 채용 (해외법인 채용 포함) • 채용전략, 기획, 모집, 선발 등 채용 전 process 운영/관리 		

□ 채용전형

[모집기간] 2020년 7월 31(금) 오후 11:59 까지

[접수방법] 씨젠 채용 홈페이지 온라인 지원 (<https://seegene.recruiter.co.kr>)

혹은 메일 접수 (job@seegene.com)

- 1) 채용기간 내 부문별 수시 서류전형 진행 및 면접이 진행되며
적임자 채용 시 조기종료 됩니다.
- 2) 기간 내 채용이 완료되지 않은 부문은 채용공고를 다시 게시할 예정입니다.

[전형절차] 서류전형 > 면접전형(1,2차) > 신체검사 > 최종합격

□ 처우 및 복리후생

[보 수] 연봉(대졸 초임 약 4,000만원, 석사 초임 4,500만원, 경력직은 협의) 및 인센티브제도, 퇴직금 및 4대보험 별도

[복리후생] 주택자금/생활안정자금 대출, 종합건강검진, 독감접종, 암진단비, 임직원단체상해보험,
장기근속자 포상/안식월 운영, 우수사원포상, 명절/기념일 선물, 자녀유치원비, 자녀출산비,
출산휴가, 육아휴직, 각종 경조사 지원 등

□ 기타사항

1. 장애인 및 국가보훈대상자는 관련 법규에 의거하여 우대합니다.
2. 입사시 제출서류에 허위 기재사실이 있을 때에는 채용이 취소될 수 있습니다.
3. 지원자는 제출한 채용서류 원본에 한하여 서류 반환을 요구할 수 있으며(전자우편, 채용시스템 제외)
제출된 채용서류는 관계 법령에 의거하여 보관 및 파기됩니다.