

2019년 GC녹십자그룹 수시채용

- 모집부문 및 지원자격

회사	직군	신입/경력	직무내용	자격요건	모집 인원	근무지
GC녹십자	사업전략/ 사업성평가	신입/경력	<ul style="list-style-type: none"> R&D 및 주요 Business Franchise 전략 프로젝트 참여 R&D Portfolio Optimization 및 개별 프로젝트 Valuation (Financial Modeling 필요) 제약/바이오 영역 신기술 평가 및 투자 분석 	<ul style="list-style-type: none"> 전공: 생명공학, 제약 계열 신입: 박사 경력: 학사 이상, 경력 2년 이상 (컨설팅/제약회사 유관업무) 우대사항 <ul style="list-style-type: none"> - 영어 우수자 	0명	본사 (죽전)
GC녹십자	연구개발 (개발전략)	신입/경력	<ul style="list-style-type: none"> 비임상/임상 PK 데이터 분석 및 스타디 디자인 PK/PD 모델 구축 및 Data 기반 유효성/안전성 예측 	<ul style="list-style-type: none"> 석사 이상 전공: 생명공학, 의학, 약학 계열 신입: 경력 무관 경력: 경력 2년 이상 우대사항 <ul style="list-style-type: none"> - 영어 우수자 	0명	본사 (죽전)
GC녹십자	연구개발 (연구소)	신입/경력	<ul style="list-style-type: none"> 공정개발 부문 <ul style="list-style-type: none"> - 재조합단백질/혈액제제/백신 제품 배양 정제, 제제 공정 개발 시험법개발 부문 <ul style="list-style-type: none"> - 의약품 품질평가를 위한 규격 및 특성 분석 시험법 개발 비임상 부문 <ul style="list-style-type: none"> - 동물모델을 이용한 비임상 효력/독성 평가 (CRO 관리) 기획/관리 부문 <ul style="list-style-type: none"> - 과제관리, 기술/운영 기획 	<ul style="list-style-type: none"> 학사 이상 전공: 생명공학, 화학 계열 신입: 경력 무관 경력: 경력 3년 이상 우대사항 <ul style="list-style-type: none"> - 석사 - 영어 우수자 	0명	본사 (죽전)
GC녹십자	연구개발 (MSAT)	경력	<ul style="list-style-type: none"> 공정개발 부문 <ul style="list-style-type: none"> - 제품 배양/정제 공정 - 공정 개발/개선 - 제품 허가까지의 CMC 업무 품질관리 시험 및 시험법 개발 부문 <ul style="list-style-type: none"> - 품질관리 시험 (생화학, 면역학, 이화학) - 임상시료에 대한 안정성 시험 - 시험법 Optimization 및 적격성 평가, 기술이전 스케일업 부문 <ul style="list-style-type: none"> - 신제품 Pilot scale 배양 및 정제 공정 - 신제품 스케일업 - 상업화를 위한 기술이전 - 개발 단계별 GMP 관리 	<ul style="list-style-type: none"> 학사 이상 전공: 생명공학, 화학 계열 경력 2년 이상 우대사항 <ul style="list-style-type: none"> - 부문별 업무 경험자 - 석사 - 영어 우수자 	0명	오창공장 (오창)
GC녹십자	인허가 (팀장)	경력	<ul style="list-style-type: none"> 국내 및 해외 의약품 신규 허가 및 기존 품목 허가 관리 업무 해외 개별국 인허가 등록업무 진행 및 보완 대응 국내/외 허가를 위한 인허가 전략 수립 국내/외 허가 정책, 지침, 동향 수집/검토 해외 도입 의약품 검토 및 국내 허가 신약개발 관련 Technical/Regulatory 이슈 검토 및 관리 	<ul style="list-style-type: none"> 석사 이상 전공: 생명공학, 약학, 화학 계열 경력 9년 이상 우대사항 <ul style="list-style-type: none"> - 해외 허가 경험자 - 혈액제제 관련 업무 경험자 	0명	본사 (죽전)
GC녹십자	인허가 (팀원)	경력	<ul style="list-style-type: none"> 국내 및 해외 인허가 등록서류 작성 (임상 IND 및 허가 BLA 제출) 국내/외 개별국 인허가 등록업무 진행 및 보완 대응 해외 도입 의약품 검토 및 국내 허가 국내/외 허가 정책, 지침, 동향 수집/검토 	<ul style="list-style-type: none"> 석사 이상 전공: 생명공학, 약학, 화학 계열 경력 3년 이상 우대사항 <ul style="list-style-type: none"> - 해외 허가 경험자 - 혈액제제 관련 업무 경험자 	0명	본사 (죽전)
GC녹십자	품질경영 (QA/QC)	신입/경력	<ul style="list-style-type: none"> QA(품질보증) 부문 <ul style="list-style-type: none"> - Validation (공정, 세척 등) 관리 - 제조환경 관리 - 통계적 품질관리 QC(품질관리) 부문 <ul style="list-style-type: none"> - 시험법 Validation 관리 - 실사 CAPA 관리 - 품질관리 시험 (생화학, 이화학, 미생물학 등) 	<ul style="list-style-type: none"> 학사 이상 전공: 생명공학, 의학, 약학, 화학, 통계 계열 신입: 경력 무관 경력: 경력 3년 이상 우대사항 <ul style="list-style-type: none"> - 영어 우수자 	0명	오창공장 (오창)
목암 생명과학 연구소	연구개발	신입/경력	<ul style="list-style-type: none"> Gene Therapy 연구 mRNA 연구 Nanoparticle 기반 약물전달체 연구 유전적 희귀질환 연구 	<ul style="list-style-type: none"> 박사 이상 전공: 생명공학 계열 신입: 경력 무관 경력: 경력 2년 이상 우대사항 <ul style="list-style-type: none"> - 복미 바이오텍 근무 경험자 	0명	본사 (죽전)
GCBT (캐나다 법인)	품질보증	경력	<ul style="list-style-type: none"> QA IT부문 <ul style="list-style-type: none"> - GMP IT System 및 Software 밸리데이션 - IT 운영 SOP 검토 승인 - Data Integrity SOP 작성 관리 Quality System & Compliance 부문 <ul style="list-style-type: none"> - GMP 규정에 따른 서류/시스템 운영 - 일탈/변경 관리 - Data 추적, 보관 관리 	<ul style="list-style-type: none"> 학사 이상 전공: 생명공학, 미생물학, 화학 계열 경력 5년 이상 (제약 품질보증) 우대사항 <ul style="list-style-type: none"> - 혈액제제/cGMP 업무 경험자 	0명	캐나다 (몬트리올)
GCBT (캐나다 법인)	품질보증	경력	<ul style="list-style-type: none"> Technical Service 부문 <ul style="list-style-type: none"> - Technical Service 관련 생산 기술 지원 - Product/Process Development & Trending 및 Trouble Shooting 	<ul style="list-style-type: none"> 석사 이상 전공: 생명공학, 미생물학, 화학 계열 경력 5년 이상 (단백질 분리정제 및 특성연구) 우대사항 <ul style="list-style-type: none"> - 박사학위 소지자 - 혈액제제/cGMP 업무 경험자 	0명	캐나다 (몬트리올)
GCBT (캐나다 법인)	품질관리	경력	<ul style="list-style-type: none"> Data Review 부문 <ul style="list-style-type: none"> - QC Test 결과 분석, Data Integrity 검토 - 시험실 조사 (Laboratory Investigation) - Data Review 관련 SOP 작성 관리 	<ul style="list-style-type: none"> 학사 이상 전공: 생명공학, 미생물학, 화학 계열 경력 5년 이상 (제약 품질관리) 우대사항 <ul style="list-style-type: none"> - 혈액제제/cGMP 업무 경험자 	0명	캐나다 (몬트리올)
GCBT (캐나다 법인)	밸리데이션	경력	<ul style="list-style-type: none"> 공정 밸리데이션 부문 <ul style="list-style-type: none"> - 밸리데이션 관련 SOP 작성 및 검토 - 밸리데이션 보고서 작성 및 검토 	<ul style="list-style-type: none"> 학사 이상 전공: 생명공학, 미생물학, 화학, 생화학 계열 경력 5년 이상 (밸리데이션) 우대사항 <ul style="list-style-type: none"> - 혈액제제/cGMP 업무 경험자 	0명	캐나다 (몬트리올)
※ 직군 관련 참고사항		<ul style="list-style-type: none"> 연구개발(연구소) : 당사 연구소 소속, 초기공정 연구 역할 연구개발(MSAT) : 당사 오창공장 소속, 연구소의 과제를 GMP에서의 공정으로 개발 역할 				
※ 제출 파일명		<ul style="list-style-type: none"> 회사_직군(부문)_신입/경력_성명 (PDF) 				