



## 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 분자진단시장의 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 진단시약양산 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 시를 도입한 분자진단 체계를 구축하는 등 차원이 다른 기술력으로 분자진단을 선도해 나갈 것입니다.

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

## 영업/마케팅/영업지원

채용부문		담당업무	자격요건
영업	<a href="#">해외영업</a>	<ul style="list-style-type: none"> <li>유럽,남미,아시아 등 각 지역, 국가 영업담당</li> <li>거래처 및 대리점 관리</li> <li>학회 및 세미나 수행, 지원</li> </ul>	부문 클릭하여 상세 공고 확인
	<a href="#">국내영업</a>	<ul style="list-style-type: none"> <li>수도권 또는 영남권 지역 영업활동 담당자</li> <li>KOL 및 대리점 관리</li> <li>거래처 및 대리점 관리</li> </ul>	
영업관리	<a href="#">영업관리 (팀장급)</a>	<ul style="list-style-type: none"> <li>영업관리팀 총괄</li> <li>매출 및 채권 관리 (국가별/조직별)</li> <li>영업부문 조직 및 업무 관리</li> <li>거래처, 대리점 계약 관리</li> </ul>	
	<a href="#">영업관리</a>	<ul style="list-style-type: none"> <li>매출 및 채권 관리</li> <li>수주 등록 및 거래 문서 관리</li> <li>제품/상품 재고 및 수급 관리</li> <li>국가별, 거래처별, 품목별 단가, 결제조건 등 계약 관리</li> </ul>	
학술/홍보 /마케팅	<a href="#">마케팅 (팀장급)</a>	<ul style="list-style-type: none"> <li>마케팅팀 총괄</li> <li>영업전략수립 (업계 및 경쟁사 동향 파악, 국가별/제품별 전략 등)</li> <li>영업정책 수립 (가격정책, 판촉 프로모션, 다기관 임상 평가 등)</li> </ul>	
	<a href="#">해외 학술마케팅</a>	<ul style="list-style-type: none"> <li>해외 기술 설명회 (학회, 세미나, 교육 등) 담당</li> <li>해외 주요 KOL 네트워크 관리</li> <li>해외 학술, 마케팅용 임상평가 지원</li> <li>최신 동향 파악 (진단업계, 경쟁사 등)</li> <li>진단의료기기 영업 (향후)</li> </ul>	
	<a href="#">국내 대관</a>	<ul style="list-style-type: none"> <li>의료기기, 바이오 관련 정부기관, 협회 대응</li> <li>보험인정을 위한 근거 확보, 민원 신청 및 f/u</li> </ul>	
	<a href="#">상품기획</a>	<ul style="list-style-type: none"> <li>중장기 상품 구성 전략 기획</li> <li>시장 조사 및 상품 기획</li> <li>상품 개발 및 출시 관리</li> </ul>	
	<a href="#">학술기획</a>	<ul style="list-style-type: none"> <li>전문 학술자료 제작</li> <li>논문/포스터 정리 및 통계적 의의 연구</li> <li>외부 평가결과 분석 및 자료화</li> </ul>	
	<a href="#">웹디자인</a>	<ul style="list-style-type: none"> <li>공식홈페이지 등 온라인 홍보를 위한 대내외 웹사이트 디자인, 관리</li> <li>광고물, 어플리케이션 디자인</li> </ul>	
	<a href="#">웹/솔루션 개발</a>	<ul style="list-style-type: none"> <li>대내외 웹사이트 모듈 개발 및 DB 관리</li> <li>영업정보 관리 솔루션 개발 및 확장</li> </ul>	
영업지원	<a href="#">기술지원</a>	<ul style="list-style-type: none"> <li>국내외 평가, 세팅 지원 및 고객 불만 응대</li> <li>국내외 대리점 및 고객 사이트 교육 지원</li> </ul>	
	<a href="#">장비 엔지니어</a>	<ul style="list-style-type: none"> <li>국내외 장비 설치, 유지보수 및 고객 불만 응대</li> <li>장비 입/출고검사 등</li> <li>국내외 대리점 엔지니어 교육</li> </ul>	

# 시약 연구개발

채용부문		담당업무	자격요건
임상	<a href="#">임상자문역 (전문역)</a>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• 국내외 임상연구기획(설계) 및 자문</li> <li>• 국내외 임상기관 및 KOL 네트워크 구축, 관리</li> <li>• 국내외 임상연구 추진 및 모니터링</li> <li>• 임상 연구 결과물 확보, 관리</li> </ul>	부문 클릭하여 상세 공고 확인
	<a href="#">임상 (팀장급)</a>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• 국내외 임상연구 실무 총괄</li> <li>• 국내외 임상연구 기획(설계)</li> <li>• 국내외 임상기관 및 KOL 네트워크 구축, 활용</li> <li>• 국내외 임상연구 추진 및 모니터링</li> <li>• 임상 연구 결과물 확보, 관리</li> </ul>	
	<a href="#">임상</a>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• 국내외 임상연구 실무</li> <li>• 국내외 임상연구 기획, 추진</li> <li>• 국내외 임상기관 및 KOL 네트워크 구축, 활용</li> <li>• 임상 연구 결과물 확보, 관리</li> </ul>	
제품개발	<a href="#">진단시약 개발 (팀장급)</a>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• 진단시약 개발 총괄</li> <li>• 개발 기획 (설계)</li> <li>• 개발 및 검증</li> <li>• 인허가 문서 작성 (FDA, CE, MFDS 등)</li> <li>• 제품의 사후 관리</li> </ul>	
	<a href="#">진단시약 개발</a>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• 개발 기획 (설계)</li> <li>• 개발 및 검증</li> <li>• 인허가 문서 작성 (FDA, CE, MFDS 등)</li> <li>• 제품의 사후 관리</li> </ul>	
	<a href="#">핵산추출시약 개발 (팀장급)</a>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• 핵산 추출 시약 개발 총괄</li> <li>• 핵산 추출 시약 개발 실무 관리</li> <li>• 핵산 추출 시약의 자동화 장비 적용 관리</li> </ul>	
	<a href="#">핵산추출시약 개발</a>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• 핵산 추출 시약 개발 실무</li> <li>• 핵산 추출 시약의 자동화 장비 적용 및 자동화 프로그래밍 실무</li> </ul>	
	<a href="#">효소개발</a>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• 효소 기초연구 및 개발</li> </ul>	
<a href="#">연구관리</a>		<ul style="list-style-type: none"> <li>• 연구소 개발계획(제품, 일정, 비용 등) 수립</li> <li>• 연구소 과제, 이슈 및 자원 관리</li> </ul>	

# Bioinfo / Stat / HW / SW 연구개발

채용부문		담당업무	자격요건
생물정보 /통계	<a href="#">Bioinfo (팀장급)</a>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Seegene in-silico 시스템 개발 총괄                             <ul style="list-style-type: none"> <li>- 생물정보 DB 구축/설계/관리</li> <li>- 생물정보 검색/분석/검증 시스템 설계/개발/관리</li> <li>- Oligo design 모듈 개발/관리</li> <li>- Project management</li> <li>- 사업 개발</li> </ul> </li> </ul>	부문 클릭하여 상세 공고 확인
	<a href="#">AI/ Data Scientist</a>	<ul style="list-style-type: none"> <li>생물정보 통계 처리 실무</li> <li>분자진단 관련 파라미터/알고리즘 분석, 연구, 개선</li> <li>유전자 서열 기반 예측 시스템 개발</li> </ul>	
S/W 개발	<a href="#">DB 개발</a>	<ul style="list-style-type: none"> <li>데이터베이스 설계/관리</li> <li>데이터베이스 성능 개선 및 트러블 슈팅</li> <li>데이터처리/분석 Back-end 개발(Linux 기반)</li> </ul>	
	<a href="#">통계 SW 개발관리 (팀장급)</a>	<ul style="list-style-type: none"> <li>통계 SW 개발 과제 책임자</li> <li>통계 SW 개발 전략 수립 및 추진(데이터 수집/처리/분석 시스템 설계/개발)</li> <li>Data Science팀 운영 총괄 (향후)</li> </ul>	
	<a href="#">SW 개발 (Java)</a>	<ul style="list-style-type: none"> <li>· 신규/개선 제품을 위한 S/W개발</li> <li>· 사내 업무 효율화를 위한 S/W개발</li> <li>· 웹기반 or PC기반 어플리케이션 개발</li> </ul>	
진단장비 개발	<a href="#">SW/FW 개발관리</a>	<ul style="list-style-type: none"> <li>· 분자진단 장비의 FW/SW 개발/개발 관리</li> <li>· ARM/32bit MCU firmware</li> <li>· Linux Software development 개발</li> </ul>	
	<a href="#">HW 개발관리</a>	<ul style="list-style-type: none"> <li>· 분자진단 장비의 HW 개발 / 개발 관리</li> <li>· ARM/32bit MCU 회로 설계</li> <li>· Analog circuit 설계</li> <li>· Power supply(SMPS) 설계</li> </ul>	
	<a href="#">Mechanical 개발/개발관리</a>	<ul style="list-style-type: none"> <li>· 분자진단 장비의 Mechanical/ Pneumatic 개발 / 개발 관리                             <ul style="list-style-type: none"> <li>- Motion, Automation 기구 설계</li> <li>- Pneumatic 기구 설계</li> <li>- 열기구 설계</li> </ul> </li> </ul>	
	<a href="#">System 설계/개발관리</a>	<ul style="list-style-type: none"> <li>· 분자진단 장비의 system 설계/ 개발 관리                             <ul style="list-style-type: none"> <li>- Lens Optics 관련 개발 / 관리</li> <li>- 보정 algorithm 개발</li> </ul> </li> </ul>	

# 제조 / 품질 / 인허가

채용부문		담당업무	자격요건
생산	<a href="#">진단시약 생산</a>	<ul style="list-style-type: none"> <li>분자진단 시약 생산</li> </ul>	부문 클릭하여 상세 공고 확인
	<a href="#">핵산추출시약 생산 (팀장급)</a>	<ul style="list-style-type: none"> <li>핵산 추출 시약 생산 총괄</li> <li>핵산 추출 시약 생산 및 생산 관리</li> <li>제조 원자재 인수 및 검수 관리</li> </ul>	
	<a href="#">핵산추출시약 생산</a>	<ul style="list-style-type: none"> <li>핵산 추출 시약 생산 및 생산 관리</li> <li>제조 원자재 인수 및 검수 관리</li> </ul>	
	<a href="#">효소생산 (팀장급)</a>	<ul style="list-style-type: none"> <li>효소 생산 총괄</li> <li>효소 생산시설 구축 및 운영</li> <li>효소 생산 운영 관리</li> </ul>	
	<a href="#">효소생산</a>	<ul style="list-style-type: none"> <li>효소 생산시설 구축 및 운영 실무</li> <li>효소 생산 실무</li> </ul>	
	<a href="#">장비제조</a>	<ul style="list-style-type: none"> <li>장비 생산기술 및 생산라인 관리</li> <li>장비 조립, 검사, 포장</li> <li>외주개발장비의 중부적합 원인 분석 및 수리</li> </ul>	
생산관리 /생산기술	<a href="#">생산관리</a>	<ul style="list-style-type: none"> <li>재고 및 생산 계획 수립</li> <li>제조원가 관리</li> <li>생산관리시스템 구축 및 관리</li> </ul>	
	<a href="#">공장 건설/공정 관리 (팀장급)</a>	<ul style="list-style-type: none"> <li>공장 감리 총괄</li> <li>공장 건설 기획, 설계, 시공 관리 및 감독 (제조시설 및 물류 센터 등)</li> </ul>	
	<a href="#">생산공정 기술 (팀장급)</a>	<ul style="list-style-type: none"> <li>생산자동화 구축 및 관리 총괄</li> <li>생산관리/물류 자동화시스템 구축</li> <li>스마트팩토리 기획 및 구축</li> </ul>	
	<a href="#">생산공정 기술</a>	<ul style="list-style-type: none"> <li>생산자동화시스템, 스마트팩토리 구축/관리</li> <li>생산관리/물류 자동화시스템 구축/관리</li> </ul>	
품질관리 (QC)	<a href="#">진단시약 QC</a>	<ul style="list-style-type: none"> <li>제품검사, Data 분석</li> <li>Report 작성 및 QC Report 관리, 추적성 검토</li> </ul>	
	<a href="#">효소 QC</a>	<ul style="list-style-type: none"> <li>효소 품질 검수 시스템 구축 및 QC실무</li> <li>QC data 및 report 축적/분석/관리</li> </ul>	
	<a href="#">진단장비 QC</a>	<ul style="list-style-type: none"> <li>추출장비 입고/출고 검사 및 상/하차</li> <li>QC Report 작성</li> <li>분자진단장비 입고 검사 및 상/하차</li> <li>장비입고 검사를 위한 배차 및 관리 스케줄링</li> </ul>	
품질보증 (QA)	<a href="#">품질보증 (QA) (팀장급)</a>	<ul style="list-style-type: none"> <li>품질보증 (QA) 총괄</li> <li>QA 업무 혁신(분자진단 의료기기 개발/제조/판매_전세계 대상)</li> <li>IVD 장비 개발/제조/판매 품질시스템 수립 및 심사 대응</li> <li>시약/장비 통합 품질 시스템 구축</li> </ul>	
	<a href="#">품질보증 (QA)</a>	<ul style="list-style-type: none"> <li>IVD 장비 개발/제조/판매 품질시스템 수립 및 심사 대응 실무</li> <li>시약/장비 통합 품질 시스템 구축/관리 실무</li> </ul>	
인허가 (RA)	<a href="#">인허가 (팀장급)</a>	<ul style="list-style-type: none"> <li>국내외 인허가 총괄</li> <li>국가별 진단시약, 진단장비 인허가 추진, 관리</li> <li>국가별 인허가 추진 전략 수립</li> <li>CE-IVDR 전환 전략 수립 및 실무 관리</li> </ul>	
	<a href="#">인허가(시약)</a>	<ul style="list-style-type: none"> <li>진단의료기기(시약)의 국내외 등록, 인증, 유지관리</li> </ul>	
	<a href="#">인허가(장비)</a>	<ul style="list-style-type: none"> <li>진단의료기기(장비)의 국내외 등록, 인증, 유지관리</li> </ul>	

## 구매 / 물류

채용부문	담당업무	자격요건
<a href="#">구매 총괄</a> (임원급)	<ul style="list-style-type: none"> <li>구매 및 B2B 총괄</li> <li>구매 전략 수립 (상품, 원자재, 기술 등)</li> <li>구매 경쟁력 확보 (업체 관리, 원가절감 등)</li> <li>B2B 전략 수립 및 추진</li> </ul>	부문 클릭하여 상세 공고 확인
<a href="#">장비구매</a>	<ul style="list-style-type: none"> <li>장비 구매 전략 수립 및 추진</li> <li>구매 경쟁력 확보 (구매다원화, 원가절감 등)</li> <li>협력업체 발굴/관리</li> </ul>	
<a href="#">자재구매</a>	<ul style="list-style-type: none"> <li>생산 원자재/부자재 구매 전략 수립 및 추진</li> <li>판매용 상품 구매 전략 수립 및 추진</li> <li>구매 경쟁력 확보 (구매다원화, 원가절감 등)</li> <li>협력업체 발굴/관리</li> </ul>	
<a href="#">물류</a>	<ul style="list-style-type: none"> <li>제품,상품 패키징 및 입고출고 실무, 관리</li> <li>물류창고 및 국내외 물류 협력사 관리</li> <li>제품 확인 및 운송장 발행</li> <li>수출입, 통관</li> <li>물류 현황 데이터 분석, 관리, 프로세스 개선</li> </ul>	

## 경영지원 / 관리

채용부문	담당업무	자격요건
<a href="#">IR</a>	<ul style="list-style-type: none"> <li>국내외 기관 투자자 대상 IR 업무</li> <li>공시 업무 (수시/주요 공시, 지분공시 및 사업보고서)</li> <li>일반 투자자 응대</li> </ul>	부문 클릭하여 상세 공고 확인
<a href="#">PR</a>	<ul style="list-style-type: none"> <li>회사 영상/문서 제작 및 편집</li> <li>회사 관련 방송/기사 모니터링 및 대응</li> <li>대외 홍보, 인터뷰 대응</li> </ul>	
<a href="#">회계</a>	<ul style="list-style-type: none"> <li>연결결산 및 재무실사</li> <li>연결재무제표 작성 (IFRS)</li> <li>글로벌 회계정책 및 관리체계 수립</li> <li>내부회계 관리제도 설계/운영/평가</li> </ul>	
<a href="#">신사업 기획</a>	<ul style="list-style-type: none"> <li>신사업 전략 수립 및 추진 (B2B, M&amp;A 등)</li> <li>분자진단 시장 동향 및 경쟁사 기술 분석</li> </ul>	
<a href="#">전략기획</a>	<ul style="list-style-type: none"> <li>전사 비전, 중장기 경영전략, 글로벌 사업전략 수립</li> <li>전사 중장기 전략과제 및 실행 로드맵 수립</li> <li>프로세스/조직혁신 기획 및 변화관리</li> </ul>	
<a href="#">경영관리</a>	<ul style="list-style-type: none"> <li>예산 분석 및 관리</li> <li>손익 실적 분석 및 관리</li> <li>해외 자회사 손익관리</li> </ul>	
<a href="#">법무</a>	<ul style="list-style-type: none"> <li>계약검토 및 분쟁대응</li> <li>준법감시</li> <li>기타 기업법무 전반</li> </ul>	
<a href="#">인사기획</a>	<ul style="list-style-type: none"> <li>글로벌 인사체계 및 조직 설계, 제도 전반 기획/운영</li> <li>핵심 인사지표 관리 및 인사 이슈 모니터링, 대응/개선방안 강구</li> </ul>	
<a href="#">채용</a> (팀장급)	<ul style="list-style-type: none"> <li>글로벌 인재 채용 (해외법인 채용 포함)</li> <li>채용기획, 모집, 선발 등 채용 전 process 운영/관리</li> </ul>	
<a href="#">총무</a>	<ul style="list-style-type: none"> <li>자산 구입 및 이력관리</li> <li>임직원 OA 지원</li> <li>사무환경 개선</li> </ul>	
<a href="#">전산</a>	<ul style="list-style-type: none"> <li>ERP 사용자 지원 및 현업 요청사항 개선, 개발</li> <li>글로벌 ERP 구축</li> </ul>	

## □ 채용전형

[모집기간] 2020년 5월 8일(금) ~ 5월 21일(목) 오후 11:59

[접수방법] 주식회사 씨젠 채용 홈페이지 온라인 지원 (위 채용부문별 상세공고 페이지에서 지원 가능)

<https://seegene.recruiter.co.kr>

1) 채용기간 내 부문별 수시 서류전형 진행 및 면접이 진행되며

적임자 발생 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(별도 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.