

管理层招聘职位

一、DMPK 主任

医药技术研发管理人员，博士，五年以上工作经验

工作职责：

- 1、配合、听从药物代谢部 VP 的工作安排，负责定期向药理 VP 汇报工作进度及工作状况；
- 2、接受药理 VP 下派任务后及时考虑安排试验人员包括 SD、技师；
- 3、负责审核、改动 SD 书写的试验方案；
- 4、负责监督实验进度、试验运行状况；
- 5、负责审阅 SD 交给的试验报告，并做出修改；
- 6、接到 QA 通知药审工作时，积极配合 QA 及相关药审人员，指派相关 SD 配合他们工作；
- 7、配合 QA 部门对相关 SOP 的修改工作。

岗位要求：

- 1、医学、药代、毒代动力学或生物专业博士及以上学历；
- 2、通晓药理、药效、药代、分析等知识；
- 3、五年以上相关工作经验，其中两年管理工作经验；
- 4、熟悉国家 GLP 法规以美国 FDA 相关认证的程序；
- 5、熟悉 DMPK 研究等相关工作的标准操作规程；
- 6、很强的计划性和实施执行的能力；有亲和力，很强的激励、沟通、协调、团队领导能力，责任心、事业心；
- 7、具备良好的人际交往能力、组织协调能力、沟通能力以及解决复杂问题的能力；
- 8、精通英语听、说、写，具有良好的英语交流能力，有海外教育或工作背景优先。

二、GLP 机构办主任

工作职责：

- 1、做好各部门的协助工作；
- 2、负责跟实验有关档案的管理、借阅等工作；
- 3、制定技师管理的 SOP，并负责实施；
- 4、协助专题负责人、各部门主管进行人员调配；
- 5、参与技师、新员工及实习生的标准操作规程（以下简称 SOP）培训工作；
- 6、执行技师、新员工及实习生试验技能培训工作；

岗位要求：

- 1、 医学、药学相关专业硕士学历及以上；
- 2、 熟知标准操作规程 SOP 和有 GLP 管理经验；
- 3、 经过专业培训并通过国家食品药品监督管理局令（第 2 号）及相关工作 SOP 考核；
- 4、 具有三年及以上相关实验室技师工作经验，一年以上管理经验；
- 5、 具有很强的计划性和实施执行的能力；有亲和力，很强的激励、沟通、协调、团队领导能力，责任心、事业心；
- 6、 具备良好的人际交往能力、组织协调能力、沟通能力以及解决复杂问题的能力；
- 7、 具有较好的英语听、说、写能力。

三、QA 部主任

质量管理/测试经理(QA/QC 经理)，硕士，五年以上

工作职责：

- 1、负责质量保证部门的建设和组织管理；
- 2、参与标准操作规程（SOP）的制订工作，保存 SOP 副本；
- 3、保存非临床研究机构的主计划表、实验方案和总结报告的副本；
- 4、每项试验开始前，根据该试验的具体特点制订检查计划和检查内容，详细记录检查的具体操作、存在的问题、采取的措施等；
- 5、向运营总监及各部、室负责人或者专题负责人报告检查发现的问题，提出解决问题的建议，并写出检查报告。如遇重大问题，应及时向中心领导报告；
- 6、保证人员都经过与其工作相关的培训和考核；
- 7、检查实验操作是否符合 SOP；
- 8、按有关 SOP 的要求检查实验设施、设备；
- 9、审核实验方案、实验记录和总结报告。

岗位要求：

- 1、医学、药学和质量保证相关专业硕士或以上学历；
- 2、5 年以上相关 QAU 工作经验，2 年以上 QAU 管理工作经验；
- 3、熟知跟质量保证有关的知识；
- 4、熟知 SOP 及相关法规；
- 5、具有很强的计划性和实施执行的能力；有亲和力，很强的激励、沟通、协调、团队领导能力，责任心、事业心；
- 6、具备良好的人际交往能力、组织协调能力、沟通能力以及解决复杂问题的能力；
- 7、精通英语听、说、写，具有良好的英语交流能力，有海外学习或工作背景优先。

四、SD（专题负责人）

工作职责：

1. 全面负责该组研究工作的运营管理和组内其他项目人员的指导和组内其他项目人员的指导和培训；
2. 制定实验方案并执行，分析研究结果，撰写总结报告；
3. 执行标准操作规程的规定，并及时提出修订或补充标准操作规程；
4. 确保参与研究的工作人员能够明确自己所承担的职责及掌握的相应的标准操作流程；
5. 掌控研究工作的进展，检查各种实验记录，确保记录及时、直接、准确和清楚；
6. 详细记录实验中出现的意外情况和采取的措施；
7. 实验结束后，确保将实验方案、原始资料、应保存的标本、各种有关记录文件和总结报告等归档保存；
8. 及时处理质量管理部门提出的问题，确保研究工作各环节符合要求；
9. 负责和业务相关部门的协调工作；

岗位要求：

1. 硕士或以上学历，2年以上毒理、药理、病理等相关领域工作经验；
2. 年龄在27岁至35岁，男女不限；
3. 2年以上的GLP相关工作经验，熟悉SFDA/FDA/ICH对于试验的要求。能够独立设计、指导、操作试验，并书写报告；
4. 工作严谨、认真负责，具有原则性强、沟通力强、良好的职业道德和团队意识；
5. 英文水平六级以上，有海外工作经验者优先。

五、毒理部主任

岗位描述：

1. 负责毒理部工作的全面运行；
2. 负责本部门人员的培训，确保本部门人员明确所承担的工作，并掌握相应的标准操作规程；
3. 负责本部门专题试验的进度管理，审查本部门专题负责人撰写实验方案和总结报告，并监督试验进展；
4. 配合市场部门的客户接待、交流和答疑等工作；
5. 协调毒理部与其它部门的相关工作；
6. 及时处理质量保证部门反馈意见，确保研究工作各环节符合要求；
7. 负责撰写、修改、审核以及定期审阅毒理部的中英文SOP；

岗位要求：

1. 毒理或医学相关专业博士；
2. 有五年以上的药物安全性评价工作经验，担任过专题负责人，有管理经验；
3. 拥有深厚的毒理学专业知识，熟悉病理、药理、药物代谢和动物医学等专业知识，对医学和药学领域的发展有一定的了解；
4. 熟悉中国、美国 GLP 法规，以及美国 FDA 相关认证的程序；
5. 工作细心、责任心强、具有团队领导能力，具有团队合作意识和良好的人际沟通能力，适应能力强；
6. 精通英语听说读写，可以与客户用英语无障碍交流，外国人士或具有海外学习工作经验的归国人士优先。

六、高级病理技术员（1 人）

岗位描述：

1. 遵循 GLP 法规进行工作；
2. 参加解剖及进行解剖观察；
3. 参加病理常规 HE 切片的制片工作；
4. 负责部分病理实验室内实验仪器的管理；
5. 负责部门负责人指定的专题的管理，制定完成计划；
6. 参与 SOP 的审核；
7. 应用特殊染色技术和免疫组化技术；
8. 负责新员工的专业培训；
9. 带领国内或国外客户参观病理实验室；

岗位要求：

1. 病理或医学相关专业本科及以上学历；
2. 有 GLP 相关病理学工作经验 5 年以上；
3. 要求工作细心、责任心强、团队合作精神、良好的沟通能力、适应能力强；
4. 英语表达能力良好，可以与国外客户进行口头及信件沟通；
5. 硕士学历且有相关工作经验者优先；
6. 有特殊染色及免疫组织化学染色经验者优先；
7. 英语 6 级以上或有相关海外工作经验者优先；

七、项目经理

岗位职责：

1. 负责兽药、饲料添加剂的临床前动物实验；
2. 全面负责该组研究工作的运营管理和组内其他项目人员的指导和组内其他项目人员的指导和培训；
3. 制定实验方案并执行，分析研究结果，撰写总结报告；
4. 执行标准操作规程的规定，并及时提出修订或补充标准操作规程；
5. 确保参与研究的工作人员能够明确自己所承担的职责及掌握的相应的标准操作流程；
6. 掌控研究工作的进展，检查各种实验记录，确保记录及时、直接、准确和清楚；
7. 实验结束后，确保将实验方案、原始资料、应保存的标本、各种有关记录文件和总结报告等归档保存；
8. 及时处理实验过程中出现的问题，确保研究工作各环节符合要求；
9. 负责和客户的协调工作；

岗位要求：

1. 年龄 25-45 岁，硕士学历以上，兽医、毒理、医学等相关专业；
2. 品行端正，责任心强，思路开阔，学习力强；
3. 具备动物实验设计的能力，了解兽药技术参数和编制标准；
4. 工作严谨、认真负责，具有原则性强、沟通力强、良好的职业道德和团队意识；
5. 有良好的英语表达能力，在英语听说读写等方面可以与国外客户沟通和汇报，有海外背景优先；

八、销售经理

岗位职责：

1. 组织对公司产品进行市场调研，提供服务的市场定位分析报告；
2. 负责市场客户和竞争者信息的收集；
3. 制订不同阶段市场推广计划，并制定相应的推广策划方案；
4. 组织和实施市场营销工作和相关营销活动；
5. 依据市场推广计划进行公关活动，建立、维护、拓展与VIP客户和重要客户以及社会各界的关系；
6. 协助销售总监进行新业务拓展；
7. 收集、维护客户资料，积极回访客户，维护客户关系；
8. 向客户进行简单CRO服务的培训，传递CRO服务相关信息；

任职资格：

1. 医学类及相关专业全日制本科及以上学历；
2. 英语优秀(6级以上)，可以与客户口语交流；
3. 男女不限，年龄24-35岁，有3年医药行业市场维护、销售类工作经验者优先；
4. 逻辑性、责任心强，能主动且有计划地开展工作。

九、医药学检验部主任

职位描述：

岗位职责：

- 1、负责临床检验室动物实验样品的管理和检验技术工作
- 2、负责实验室人员的培训、梯队建设等管理工作；
- 3、负责实验室SOP的制定和审核，各专业组内流程的优化；
- 4、负责指导部门内员工完成各项实验工作，并按要求完成记录；
- 5、负责实验室内各项设施设备的调试和保养，包括流式细胞仪、全自动化分析仪、血球计数仪、血凝仪、血气分析仪等检验仪器等；
- 6、负责实验室质量控制，准确、及时报告检验结果。

岗位要求：

- 1、大专以上学历，医学检验相关专业；
- 2、三年以上医院临床检验室相关工作经验，具有专业技术资格证书，无不良执业记录；
- 3、熟悉血细胞计数仪、全自动生化仪、流式细胞仪等检验仪器的使用和操作；

- 4、熟悉血液学、血生化、尿分析、临检、微生物、免疫等；
- 5、具有高度的责任心、严谨的工作态度，较强的综合分析能力和细心度；
- 6、掌握临床检验基础的检验结果配合临床分析；
- 7、有三级医院检验部工作经验者优先，有海外学习工作背景优先；

十、政府事务主管

岗位职责：

- 1、跟踪研究各级政府及行业协会的有关科技、产业、财税、投资等政策法规，分析对公司的影响，并提出应对或解决方案，支持公司运营发展，为公司争取良好的发展环境；
- 2、定期拜访当地科技、人才、经委、发改委等各政府部门重要人员，建立密切合作关系；
- 3、撰写各类项目可行性报告、科技项目申报书、公文公函、PPT 等书面材料；
- 4、和省市各级政府、行业协会保持良好的沟通关系，树立公司良好形象；
- 5、建立并完善区域内相关政府职能部门和机构的重要人员档案。

任职要求：

- 1、医学和生物等相关专业，硕士以上学历；
- 2、熟悉国家科技和医药政策，对医药市场整体及发展趋势有一定了解；
- 3、男女不限，年龄 26—35 岁，有较强的英语阅读能力，可以查阅和翻译英语资料；
- 4、善于继续学习，知识结构全面，对于医药行业有一定认识；
- 5、具备一定的社会活动和公关能力，应变能力强，有优秀的组织策划能力较强的语言和文字表达能力
- 6、具备一定的项目组织策划及执行能力，能够承受工作压力。

Contact

qiuliyang [<mailto:qiuliyang@joinn-lab.com>]

Joinn laboratories HR Henry QLY

Tel: +86-512-33019571 Fax: +86-512-33019999-8002 | MP:13862270866

Address: No.1 Zhaoyan Road, Industrial Department Park ,Shaxi Town , Taicang, Suzhou , China