**三、招聘岗位**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **序号** | **岗位名称** | **专业要求** | **学历要求** | **任职要求** | **岗位类别** | **工作地点** |
|
| 1 | 医药研发 | 有机化学、药学、生药学、化学、微生物、制药工程等 | 博士 | 1、踏实、勤奋、上进、团队协作精神；2、具备较全面的药学知识（中药、化学药、天然药物、制剂、分析、药理药效、注册申报、临床、生产等）；3、具备多步合成经验，熟悉NMR、MS、HPLC 等有机化合物分析手段及方法，熟练图谱解析；4、具有独立开展药物研发工作的能力（新药研发信息的收集、整理与分析），参与新药研发立项调研论证，出具本专业的意见；新药申报综述资料文献查询与撰写）；5、具有快速、准确检索有机化学文献的能力，并能独立设计化学合成路线及解决各种实验中遇到的问题。 | 研发类 | 昆明 |
| 2 | 制剂研发 | 药学相关专业 | 硕士 | 1、能够独立完成制剂处方筛选、工艺优化、工艺验证和评估，并制定相关方案；2、熟悉制剂各辅料性质、制剂制备工艺和仪器设备的使用；3、熟悉药品申报注册法规及指导原则独立撰写药品申报的相关资料；4. 按照新药申报要求，规范研究并做好相关纪录及进行资料的整理编写归档。 | 研发类 | 昆明 |
| 3 | 药物分析-1 | 药物分析 | 硕士 | 1、能够检索中外药物质量及药物分析文献和资料，熟悉各国药典；2、熟悉药政法规及指导原则建立新药质量标准；3、优良的实验操作能力，熟练使用和维护常规分析仪器，独立完成分析方法学研究、质量标准的制定、稳定性研究等；4、从事过化药杂质谱研究者优先；5、具有较强的英文阅读理解能力。 | 研发类 | 昆明 |
| 4 | 药物分析-2 | 药物分析、分析化学 | 硕士 | 1、负责仪器的日常使用及维护工作；2、负责按照确定的实验方案和相关实验要求熟练完成相关实验操作，规范记录、处理实验数据；3、负责按时、保质完成各项目组的请检任务；4、负责撰写相关的CTD格式注册申报资料和原始记录；5、具有较强的团队协作精神。 | 研发类 | 昆明 |
| 5 | 食品研发 | 食品科学与工程 | 硕士 | 食品保健品处方、工艺研究 | 研发类 | 昆明 |
| 6 | 化妆品研发 | 药学、化学、制药工程等 | 硕士 | 化妆品制备、处方、工艺研究 | 研发类 | 昆明 |
| 7 | 药物合成 | 有机化学、药学、制药工程 | 硕士 | 1、具备多步微量、放大合成经验，熟悉NMR、MS、HPLC等有机化合物分析手段，熟悉氢谱、碳谱及其二维谱解析；2、工作敢于担当，具有独立开展药物研发工作的能力（新药研发信息的收集、整理与分析；参与新药研发立项调研论证；新药申报综述资料文献的查询与撰写）；3、具有快速、准确检索有机化学文献的能力，并能独立设计化学合成路线及解决各种实验中遇到的问题；4、具有团队合作精神。 | 研发类 | 昆明 |
| 8 | 药理研究 | 微生物 | 硕士 | 熟练掌握微生物菌种筛选、培养的操作技术，并能独立完成该项工作。 | 研发类 | 昆明 |
| 9 | 药代研究 | 药物分析、药代、化学分析或相关专业 | 硕士 | 1、开展色谱、质谱分析方法开发建立及验证工作；2、开展实验动物体内药物吸收、分布、代谢、排泄相关研究工作；3、承担药物体外代谢稳定性评价、体外代谢途径及代谢产物鉴定、体外诱导、抑制及转运体的研究工作；4、承担GLP中心与供试品分析的相关工作。 | 研发类 | 昆明 |
| 10 | 药政注册 | 药学、医学、生物学相关专业 | 硕士 | 1、根据SFDA相关法律法规推进公司产品注册工作；2、负责产品注册资料的组织、编写、整理、提交等具体注册工作；3、沟通并及时解决产品评审过程中出现的技术问题；4、能对公司注册问题提出可行意见；5、查询、攥写与注册相关的研究分析报告；6、保质保量完成集团北京办事处的各项事务性工作。 | 研发类 | 昆明1-2年，常驻北京 |
| 11 | 项目管理 | 药学相关专业 | 硕士 | 1、按科研管理规章制度，督促科研项目的执行，强调项目按计划、时间进行的重要性，严格按时间、计划检查；2、承担申报各级政府部门科研项目的可研报告的撰写、组织项目答辩，项目任务书的签订，项目运行管理，项目验收、成果鉴定、项目报奖等工作；3、受药物所（含中心）领导安排，承办药物所（含中心）对外的科技合作的具体事宜；4、负责委托研究项目的接洽、咨询和商务合同的签订；5、按领导要求进行专题信息调研，并形成研究报告；负责科技档案的日常管理工作。 | 项目管理类 | 昆明 |
| 12 | 植物分类鉴定 | 植物学及相关学科 | 硕士 | 植物分类鉴定 | 研发类 | 昆明 |
| 13 | 资源调查研究 | 中药资源学及中药学相关专业 | 本科 | 资源调研 | 研发类 | 昆明 |
| 14 | 临床监察 | 临床医学、药学、中药学及相关专业 | 本科（必须为临床医学）及以上 | 1、负责考察、筛选、评估、协调、落实国内外临床试验参加单位；2、制定项目计划和研究方案，负责对项目组织实施等；3、 设计临床试验方案、研究病历及病例报告表；4、组织实施国内外临床试验项目，负责临床试验监察、管理及协调，质量把控等；5、撰写临床试验总结报告，协助新药申报并负责提供临床研究资料；6、负责有关国际化项目的最新医学进展追踪，收集、整理有关学术资料，撰写各类研究报告；7、负责组织召开与临床试验有关的各类会议。 | 研发类 | 昆明 |
| 15 | 实验员 | 药学、化学、微生物、制药工程等 | 本科 | 1、踏实、勤奋、上进、团队协作精神；2、具备一定的药学知识（中药、化学药、天然药物、制剂、分析、药理药效、注册申报、临床、生产等）。 | 研发类 | 昆明 |
| 16 | 毒性病理制片 | 病理相关专业 | 中专或大专 | 具备病理制片知识，工作认真细致，能吃苦。 | 研发类 | 昆明 |
| 17 | 临床检验 | 检验相关专业 | 大专或本科 | 具备临床检验知识，工作认真细致，能吃苦。 | 研发类 | 昆明 |
| 18 | 试验人员 | 药理、毒理或医药类相关专业 | 大专 | 具备医药等相关专业，愿意从事不同种属动物试验的基本技术操作及相关工作。 | 研发类 | 昆明 |
| 19 | 人力资源 | 人力资源 | 本科及以上 | 1、根据中心人力资源规划及科研项目储备计划，负责工作分析，编写和修订岗位说明书；2、负责员工的招聘、入职、解聘、调岗、转岗工作；3、负责进行培训需求调查，优化培训流程，确定培训计划，组织培训实施及时更新培训记录，进行培训的跟踪、反馈和评估；4、组织签订劳动合同，办理劳动合同的解除、终止、变更、续签及鉴证等事宜；5、组织协调员工活动。 | 人力资源类 | 昆明 |
| 20 | 计算机、网络、信息系统管理 | 计算机、网络相关专业 | 本科及以上 | 1、从事中心计算机、网络、信息发布平台、信息资源管理、数据库、信息系统开发及管理工作；2、具有计算机相关资格证书；3、计算机、网络相关专业有工作经历者优先。 | 职能支持类 | 昆明 |
| 21 | 设备管理 | 机械维修、水电管理、机械自动化等相关专业 | 大专及以上 | 1、对中心管辖管理区域内电气、电梯、空调、消防、水泵等设备进行规范化管理的具体实施协调工作；2、负责建立和完善设备资料档案，负责设备管理的日常事务；3、完善设备运行、维护、维修的先进管理模式和制度，达到管好、用好、养好设备的目的；4、负责检验、测量、试验设备的管理工作；5、对设备的正常、安全使用负有督导责任，勤查勤看设备现场，对设备班组的现场工作进行检查和指导；6、负责中心计划用电、节约用电、安全用电以及节约用水的日常事务。 | 职能支持类 | 昆明 |