

□ 대졸 학사 이상 모집 분야

| 모집 분야 | | 담당 직무 | 자격/우대조건 |
|------------------------|-------|--|---|
| R&D [신입00명 경력0명] | 제품기획 | · 신제품 평가 및 개발 전략 수립 | <p>《필수사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> · 관련 전공 석사 이상 지원 가능 <ul style="list-style-type: none"> - 바이오계열, 자연과학, 화학, 화학공학, 약학, 고분자공학, 재료공학 <p>《우대사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> · 박사 학위 우대 · 해당업무 유경험자 우대 <ul style="list-style-type: none"> - [신약]: 항체 공학, 항체 humanization 전공 혹은 경력자 - [백신]: 백신관리/기획력 - [화장품개발] <ul style="list-style-type: none"> (1) 메이크업화장품 제형연구 경력자 우대 (2) 화장품 효능 평가 및 임상 시험, 성분 분석 경력자 우대 - [분석]: SPR/ELISA 시험 관련 경험자 우대 |
| | 신약개발 | · 바이오항체신약 (항체공학, 항체humanization) · 백신과제 기획 운영 | |
| | 화장품개발 | · 메이크업 제형연구/효능 연구 - 메이크업 화장품 제형 연구 - 화장품 효능 평가, 임상 시험 및 성분분석 | |
| | 제형개발 | · 단백질 제형 개발, 메디컬 디바이스 개발 | |
| | 생물분석 | · SPR / ELISA 분석법 개발 및 적격성 평가 · Impurity 측정 분석, 공정 개발 지원 분석 | |
| | CMC통계 | · CMC 통계업무 및 보고서 작성 (연구개발/공정개발/품질관리) · 전임상, 화장품 임상 데이터 통계분석 · 통계분석 규제 가이드라인 숙지 및 적용 · 허가기관 통계분석 관련 질의 대응 · 연구개발 DB 구축 및 관리 | |
| | | <p>《필수사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> · 관련 전공 석사 이상 지원 가능 <ul style="list-style-type: none"> - 통계, 생물통계, 정보통계 <p>《우대사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> · 박사 학위 우대 · 실험계획법(DOE)분야, 공정개발(SPC) 경험자 · DB프로그램 능통자 · Bioinformatics, 베이지안 전공 · NGS 데이터 분석 경험자 · R 패키지/프로그램 능통자 | |

【(주)셀트리온】2017년 상반기 신입/경력 공개채용 [접수기간: 2017. 03. 24 (금) ~ 04. 04 (화)]



| 모집 분야 | | 내용 | 자격/우대조건 |
|---------------------------------|----------------|---|---|
| 제품개발 [신입00명 경력00명] | 제품허가 | · 미국, 유럽 허가 신청, 등록 및 유지 업무 · 의약품 허가 문서 작성 및 검토 (품질, 비임상, 임상) | <u>《필수사항》</u> · 관련 전공 석사 이상 지원 가능 - 바이오계열, 생화학 · 관련 전공 학사 이상 지원 가능 - 약학, 수의학 전공 <u>《우대사항》</u> · 박사 학위 우대 · 2년 이상 유관 업무 경력자 |
| | 개발기획 [물류] | · 글로벌임상 공급망 관리 | <u>《필수사항》</u> · 관련 전공 학사 이상 지원 가능 - 상계열, 물류, 산업공학 |
| | 개발기획 [국내개발] | · 국내 의약품 및 의료기기 품목허가 · 보험약가 업무 | <u>《필수사항》</u> · 관련 전공 학사 이상 지원 가능 - 바이오계열 <u>《우대사항》</u> · 의료기기 품목허가, 보험약가 업무 유경험자 |
| | 국제허가 [바이오] | · 해외 허가 신청, 등록 및 유지 업무 | <u>《필수사항》</u> · 전공무관 학사 이상 지원 가능 · 중국어 또는 영어 능통자 <u>《우대사항》</u> · 2년 이상 유관 업무 경력자 · 바이오 계열 또는 약학 관련 전공 |

【(주)셀트리온】2017년 상반기 신입/경력 공개채용 [접수기간: 2017. 03. 24 (금) ~ 04. 04 (화)]



| 모집 분야 | 내용 | 자격/우대조건 | 모집 분야 |
|--------------------------|---------------|--|---|
| 제품개발 [신입00명 경력00명] | 국제허가 [케미컬] | <ul style="list-style-type: none"> · 케미컬의약품 해외허가 신청, 등록 및 유지 업무 · 케미컬의약품 제품기획 및 프로젝트 매니지먼트 · 케미컬의약품 유통기획 및 사업기획 | <p>《필수사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> · 관련 전공 학사 이상 지원 가능 - 바이오계열, 화학, 화학공학, 약학, 의학 <p>《우대사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> · 케미컬 제품개발/유통, 개발 관련 업체발굴, 제품기획 유경험자 |
| | 사업개발 | <ul style="list-style-type: none"> · License-In, License-Out, JV, M&A · 제품 개발 전략 수립 및 사업제휴 업무 전반 · 손익분석 및 NPV 검토에 의한 사업성 검증 · 제휴 계약조건 관련 Partner사 협상 | <p>《필수사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> · 5년 이상 경력자 - 사업개발(BD) 또는 마케팅 관련 경력 · 관련 전공 학사 이상 지원 가능 - 바이오계열, 화학, 화학공학, 약학, 의학전공 <p>《우대사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> · 의사, 약사, 특허 변호사, 변리사 · 외국계 제약회사 경력자 · 중국어 능통자 또는 중국계 다국적사 2년 이상 경력자 |
| | 제약개발 | <ul style="list-style-type: none"> · 제네릭 품목허가 및 일정 관리 · 신제품 허가등록 및 MFDS 유권해석 · 신제품 검토 및 개발제품 발굴 · 품목 사후관리 | <p>《필수사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> · 3년 이상 경력자 - 의약품 개발 관련 경력 · 관련 전공 학사 이상 지원 가능 - 화학, 화학공학, 바이오계열, 약학, 의학 |
| | 화장품허가 | <ul style="list-style-type: none"> · 국내 기능성화장품 허가 및 규제기관 대응 · 중국/미국/유럽/일본 화장품 허가/등록 · 국가별 화장품 규제동향 파악 및 제품 사후관리 · 화장품 임상/검측시험 운영 | <p>《필수사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> · 2년 이상 경력자 - 화장품 인허가 관련 경력 - 피부 임상시험 관련 경력 · 관련 전공 학사 이상 지원 가능 - 화학, 화학공학, 바이오계열, 약학, 식품, 통계 |

| 모집 분야 | | 내용 | 자격/우대조건 |
|--------------------------|------|---|--|
| 임상개발 [신입00명 경력00명] | 임상운영 | <ul style="list-style-type: none"> · 임상시험 일정 수립 및 진행 관리 · 임상시험처 Quality 유지 관리 · 임상시험 대행기관 관리 | <p>《필수사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> · 관련 전공 학사 이상 지원 가능 - 바이오계열, 약학, 간호학, 수의학 <p>《우대사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> · 석사, 박사 학위 우대 · 임상시험, 약물감시 등 관련 업무 경험자 우대 (CRA, CRC, Auditor 등) |
| | 임상기획 | <ul style="list-style-type: none"> · 임상시험 결과보고서 작성 · 임상시험 프로토콜 작성 · 허가 기관 질의 응답을 위한 전문 지식 필요 | |
| | 약물감시 | <ul style="list-style-type: none"> · Drug safety <ul style="list-style-type: none"> - 이상사례 processing 및 보고, 임상시험 관련 문서 검토 - Safety 관련 문서 작성 및 규제기관 보고 · Safety database management <ul style="list-style-type: none"> - 약물감시 데이터베이스 관리 - line listings, 규제기관 보고 준수 - 안전성 보고서 및 위험성 관리 지원 | |

【(주)셀트리온】2017년 상반기 신입/경력 공개채용 [접수기간: 2017. 03. 24 (금) ~ 04. 04 (화)]



| 모집 분야 | | 내용 | 자격/우대조건 |
|--------------------------------|----------------|--|--|
| 데이터/ 통계관리 [신입0명 경력0명] | 데이터관리 [메디컬] | · 메디컬 코딩, 임상데이터 관리, EDC 개발 | <p>《필수사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> · [메디컬]: 관련 전공 학사 이상 지원 가능 <ul style="list-style-type: none"> - 간호학, 약학, 의학 · [시스템]: 관련 전공 학사 이상 지원 가능 <ul style="list-style-type: none"> - 통계학, 전산학 |
| | 데이터관리 [시스템] | · EDC 개발, 임상데이터 관리, 자료 검증 및 허가기관 제출용 자료 생성 | <p>《우대사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> · MedDRA Coder 자격증 소지자 · SAS 프로그래밍 능통자, C# 언어 능통자 |
| | 임상통계 | · 임상데이터 통계분석, 허가용 통계 자료 분석 및 허가 후 수집 데이터 통계 분석 | <p>《필수사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> · 관련 전공 석사 이상 지원 가능 <ul style="list-style-type: none"> - 통계, 임상통계 <p>《우대사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> · Global study 경험자 · SAS, R 프로그래밍 능통자 |

【(주)셀트리온】2017년 상반기 신입/경력 공개채용 [접수기간: 2017. 03. 24 (금) ~ 04. 04 (화)]



| 모집 분야 | | 내용 | 자격/우대조건 |
|--------------------------|------------|--|---|
| 품질관리 [신입00명 경력00명] | QC/QA | <ul style="list-style-type: none"> · 제품품질보증 · 원료의약품품질보증 · 품질컴플라이언스 · 미생물품질관리 · 화학면역품질관리 | <p>《필수사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> · 관련 전공 학사 이상 지원 가능 - 화학, 화학공학, 바이오계열, 미생물학, 약학, 의학 |
| | QA [약사] | <ul style="list-style-type: none"> · 국가별 제품 출하 승인 · Complaint 조사 및 대응 · 약물감시 QA 업무 | <p>《필수사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> · 관련 전공 학사 이상 지원 가능 - 바이오계열, 화학, 약학 · 약사 자격증 소지자 |
| | 연구개발 QA | <ul style="list-style-type: none"> · 제조공정개발 자료의 검토 · Pilot scale 에서의 Non-clinical material 제조를 위한 자료 검토 | <p>《필수사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> · 유관 업무 3년 이상 경력자 · 관련 전공 석사 이상 지원 가능 - 바이오계열 <p>《우대사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> · 동물세포 배양 및 정제 연구개발 경력자 |

【(주)셀트리온】2017년 상반기 신입/경력 공개채용 [접수기간: 2017. 03. 24 (금) ~ 04. 04 (화)]



| 모집 분야 | | 업무 내용 | 자격/우대조건 |
|------------------------|---------------|--|---|
| 생산관리 [신입0명 경력0명] | 설비운영 [신입] | ·공장증설 프로젝트 & 생산 설비 운영 | <u>《필수사항》</u> · 관련 전공 학사 이상 지원 가능 - 기계, 전자, 전기, 제어, 생명공학, 화학공학 등 이공계열 <u>《우대사항》</u> · 전기, 소방 기사 자격증 소지자 · 생물공학 관련 자격증 소지자 · 수질 관련 자격증 소지자 우대 |
| | 설비운영 [경력] | | <u>《필수사항》</u> · 관련 전공 학사 이상 지원 가능 - 기계, 전자, 전기 등 이공계열 <u>《우대사항》</u> · 제약 프로젝트 수행 경험자 우대 · 냉동공조, 일반(기계), 소방(기계) 기사 자격증 소지자 · 냉동공조 기술사, 건축기계설비 기술사 소지자 우대 |
| | 생산기술 [CMC] | · 임상/품목 허가문서 준비 · 허가 전략 수립 (공정 개발/ 출하 기준/ 안정성 등) · 변경 허가문서 준비 · 원료의약품/완제의약품 출하기준 수립 | <u>《필수사항》</u> · 관련 전공 학사 이상 지원 가능 - 바이오 계열 |
| 구매 [신입0명] | 수출입관리 | · 수출입통관 관리/AEO 관리 · 운송관리/Cold Chain 관리 | <u>《필수사항》</u> · 학사 이상 지원 가능 <u>《우대사항》</u> · 국제통상, 무역, 상경 관련 전공자 · 원산지관리사, 보세사, 국제무역사 등 무역관련 자격증 소지자 |

【(주)셀트리온】2017년 상반기 신입/경력 공개채용 [접수기간: 2017. 03. 24 (금) ~ 04. 04 (화)]



| 모집 분야 | | 업무 내용 | 자격/우대조건 |
|------------------------|---------------|--|--|
| 경영지원 [신입0명 경력0명] | 지식재산 | <ul style="list-style-type: none"> · 제약 관련 특허조사/분석 · 제약 관련 특허출원/등록 · 제약 관련 특허소송 | <p>《필수사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> · 관련 전공 학사 이상 지원 가능 <ul style="list-style-type: none"> - 바이오 및 약학 계열 전공자 · 특허사무소 또는 기업체 특허 경력자 (대리과장급) <p>《우대사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> · 석사 학위 우대 · 변리사 자격증 우대 |
| | 법무 [국내변호사] | <ul style="list-style-type: none"> · 국내 소송 대응 · 컴플라이언스 | <p>《필수사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> · 국내 변호사 자격 보유자 · 법학전문대학원 석사학위 취득자 (변호사시험 합격자 限) <p>《우대사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> · 제약업계 경력자 |
| | 세무 | <ul style="list-style-type: none"> · 법인세 및 부가세 등 세무신고 · 세무 이슈 검토 (유관기관 대응) · 관계사 내부거래 및 이전가격 Process 검토 | <p>《필수사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> · 학사 이상 지원 가능 · 세무사 자격증 소지자 <p>《우대사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> · 공인회계사 자격증 우대 |

【(주)셀트리온】2017년 상반기 신입/경력 공개채용 [접수기간: 2017. 03. 24 (금) ~ 04. 04 (화)]



| 모집 분야 | | 업무 내용 | 자격/우대조건 |
|------------------------|----|--|---|
| 경영지원 [신입0명 경력0명] | 자금 | <ul style="list-style-type: none"> · 환헛지, 자금운용 정책 수립 및 운용 · 자금수요 관리 · 운용수익 평가 | <p>《필수사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> · 학사 이상 지원 가능 · 환헛지 및 자금운용 경력자 (금융기업 or 대기업) <p>《우대사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> · 5년 이상 경력자 |
| | 총무 | <ul style="list-style-type: none"> · 일반 총무 업무 · 복리후생 기획 · 근무환경 지원 | <p>《필수사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> · 학사 이상 지원 가능 |

□ 고졸/초대졸 모집 분야

| 모집 분야 | | 업무 내용 | 자격/우대조건 |
|----------------------|----------------------|---|--|
| 품질 [신입0명] | 품질 보증 | <ul style="list-style-type: none"> · 생산공정 품질보증 및 문서 검토 · 완제품 QA 검수 · GMP 문서 관리 | <p>《필수사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> · 관련 전공 전문학사 이상 지원 가능 - 생명과학, 생물공학, 화학공학 |
| | 생산 및 설비운영 [신입] | <ul style="list-style-type: none"> · [배양]: 세포 배양 설비 운영 · [정제]: 단백질 정제 설비 운영 · [완제]: 충전, 포장 설비 운영 | <p>《필수사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> · 관련 전공 고졸 이상 지원 가능 - 바이오, 화학, 기계, 전기, 전자 · [완제]의 경우: 좌안1.0이상 / 우안1.0이상 (교정시력 허용), 색각 및 색맹 소견 없는 자 <p>《우대사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> · 바이오, 화학공학 관련 자격증 소지자 · [완제]의 경우: Aseptic process 경험자 |
| 생산 [신입0명 경력0명] | 생산 및 설비운영 [경력] | <ul style="list-style-type: none"> · 생산 설비 운영 | <p>《필수사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> · 관련 전공 전문대학사 이상 지원 가능 - 조달/물류 전공 관련 <p>《우대사항》</p> <ul style="list-style-type: none"> · 조달/물류 자격증 소지자 우대 · 산업 공학 관련 자격증 소지자 우대 |

【(주)셀트리온】2017년 상반기 신입/경력 공개채용 [접수기간: 2017. 03. 24 (금) ~ 04. 04 (화)]

□ 공통 자격 요건

- ◆ 기졸업자 및 2017년 8월 졸업 예정인 자 (2017년 7월부터 정상 근무 가능한 자)
- ◆ 토익 700점 이상 (고졸/초대졸 350점 이상), 또는 그에 상응하는 공인외국어성적 보유자 (단, 영어권 해외대학 출신자 제외)
- ◆ 전 부문 영어 능통자 우대
- ◆ 해외 여행에 결격사유가 없는 자
- ◆ 남자의 경우 병역필 또는 면제자 (고졸 신입 제외)

□ 접수 기간 및 전형 절차

- ◆ 전형 일정 : 서류전형 → 1차면접 → 인성검사(온라인) → 2차면접 → 채용검진 → 처우협의 및 최종합격
※ 상세 일정은 과정 중 안내 예정이며, 모집분야별 상이할 수 있습니다. (전형과정 중 안내 확인)
- ◆ 접수 방법: 온라인 입사지원 (<http://recruit.celltrion.com>)
※ e-mail 지원서 접수는 받지 않습니다.

□ 기타

- ◆ 6년제 학사과정을 이수한 경우(수의대, 약대 등) 석사 학위 보유자에 준하여 처리됩니다.
- ◆ 학사 이상 모집분야는 석사 및 박사 학위 취득자도 지원 가능 합니다.
- ◆ 석사 이상 모집분야는 박사 학위 취득자도 지원 가능 합니다.
- ◆ 「고졸/초대졸 모집 분야」의 채용 형태는 계약직입니다. (2년 근무 후 평가에 따라 정규직 전환 가능)
- ◆ 2017년도 상반기에는 전문연구요원 채용 전형은 진행하지 않습니다.
- ◆ 채용 시 입사일 기준으로 90일 간의 수습기간을 적용 받습니다.
- ◆ 지원서 내용이 사실과 다르거나, 허위 서류를 제출하신 경우 채용이 취소됩니다.
- ◆ 문의
 - 온라인 입사지원 페이지의 「채용 Q&A」 이용
 - E-mail 문의: recruit@celltrion.com (e-mail 제목은 “[2017 상반기공채]oooo”으로 해 주십시오.)
※ 본 e-mail 계정은 수신여부가 외부에서 확인되지 아니함을 참고 하시기 바랍니다.
 - 전화 문의: 032-850-5128/5237