

重庆华邦制药有限公司招聘简章

—为职业人成长愿景提供成长的平台

一、企业简介

重庆华邦制药有限公司成立于 1994 年 9 月，系华邦生命健康股份有限公司（深市代码 002004）全资核心子公司。华邦制药注册资金 4.5 亿元，总资产 22.2 亿元，员工 1500 多人，控股华邦胜凯制药等多家全资分公司和子公司。

公司座落于重庆市两江新区，拥有 260 余亩花园式工作园区，华邦人“以优质的产品保护人类健康”为企业的最高愿景，致力于医药产品的研发、生产和客户服务。公司业务主要聚焦于皮肤和结核等领域，包括维甲酸类药物、抗过敏、抗真菌和糖皮质激素类产品。经过多年的发展，华邦已经成为专业的皮肤品类服务商，并在抗结核药物领域占有较大的市场份额，制剂与原料药产品销往海外多个市场。

华邦以市场为导向，通过技术创新、高质量的产品和专业的客户服务满足顾客的各类健康需求。华邦人正为成为中国一流的制药的企业而不断奋进！

过去 20 年来，公司笃行“优质产品，健康生活”，在皮肤和结核领域树立了良好的口碑。同时，公司内敛于新药研发，在“呼吸、心脑血管、血液、肿瘤”等领域，蓄积了大量重磅药品。

未来，公司将继续贯彻“皮肤和结核药品自营，其它类药品合作推广”的复合推广模式，同时，融汇业界先进模式与理念，共同完成“满足于临床，服务于患者，忠实于人类健康”的终极职责与使命！

二、薪酬福利

提供有竞争力的薪酬及调薪机制；提供五险一金、各类节假日福利、结婚恭贺礼金、生育礼金、高温福利、免费年度体检、带薪假期、员工爱心基金；提供工作餐和员工宿舍（总部）、专业培训、丰富多彩的员工活动。

三、招聘岗位：岗位职责及任职资格

（一）研发技术类

（1）有机/原料药 合成研究员（研发）

岗位职责：

- 1、较熟练地完成化学反应的基本操作，并能判断、分析反应结果，经过培训能够独立完成一般的研究项目；
- 2、在项目组长的指导下完成实验方案的制定；
- 3、负责化学原料药及中间体的制备，杂质制备，中试放大和工艺验证等研究工作；
- 4、就项目进度和技术问题及时与组长沟通，积极推进项目进行；
- 5、清晰完整规范地完成实验记录和实验数据资料整理及报告；
- 6、领导安排的其他相关事务。

任职要求：

- 1、全日制有机化学，药物化学，化学制药，制药工程专业，本硕博学历；
- 2、动手能力强，喜欢有机化学或药物化学及实验室工作，熟悉有机合成方面的专业知识和有机实验操作流程，熟悉相关的有机波普解析和仪器分析；
- 3、具有一定分析解决问题的能力；
- 4、有上进心、责任心，具有团队合作精神。

(2) 质量/分析研究专员（研发）

岗位职责：

- 1、配合药物的工艺及处方筛选、中控的分析工作，并对药品及中间体进行稳定性考察，并协调相关学科开展研究工作。
- 2、运用分析仪器进行药物质量研究，建立分析方法与质量标准。
- 3、做好所负责分析仪器的维护和保养，保障分析仪器的正常运行。
- 4、作好质量研究的原始记录及电子数据的保存，确保数据完整性。
- 5、不断学习新的分析技术、药品研究技术与注册法规，定期接受质量研究相关技术及技能培训。
- 6、参与重点或难点项目公关，根据工作需要，协助其他人员共同完成质量研究工作。

任职要求：

- 1、药物分析、分析化学、药学、化学和运用化学等相关专业，本硕博学历；
- 2、掌握有机化学、无机化学、分析化学、仪器分析、波谱分析、药物分析等相关专业知识，对药物分析常的仪器原理及操作有一定了解；
- 3、善于学习科研新方法、新技术，专心从事科学研究，并具有一定独立科研能力；

- 4、具有查阅文献及理解科学文献的能力；
- 5、高度的工作责任心、乐于学习，责任感强，具有较强的团队合作精神和较好的人际交往沟通能力。

(3) 制剂研究专员（研发）

岗位职责：

- 1、协助项目负责人完成项目的研发，配合完成注册申报工作，整理提供相关资料、记录；
- 2、协助解决药品研发过程中出现的疑难问题，保证研发工作顺利开展；
- 3、按计划完成各项实验工作，及时书写实验记录和实验报告；
- 4、参与项目调研、方案实施以及领导交代的其它工作。

任职要求：

- 1、药剂学及药物制剂方向相关专业，本硕博学历；
- 2、对药品研发有一定的了解，有药品申报资料撰写经验者优先；
- 3、会使用常规实验型药机设备和简单的分析检测设备；
- 4、大学英语六级，能熟练检索和阅读英文文献资料，具有一定的文献收集能力。

(4) 合成研究员（技术）

岗位职责：

- 1、负责原料药小试、中试及工艺验证全过程研究，协助药物申报人员进行申报工作；
- 2、负责制订有效的项目的研究方案及计划，进行文献和专利的查询，合成路线的设计和及时解决项目中遇到的问题并组织实施；
- 3、负责撰写原料药注册申报资料（CTD）中相应的研究内容；
- 4、负责检索相关文献，跟踪国内外最新研究进展；
- 5、项目评估，文献调研及成本测算；
- 6、能独立完成项目相关的文献查阅和图谱解析；
- 7、确定合成路线，能独立负责实验设计和操作，并对结果给出正确的分析技术资料的撰写。

任职要求：

- 1、有机化学，药物化学，化学制药，制药工程专业，本硕博学历；
- 2、熟悉有机合成，熟练掌握有机化学的理论与实验、分析方法、快速层析技术、核磁、质谱以及 HPLC 等，能够独立操作和处理各种有机合成反应；

- 3、喜欢有机化学或药物化学及实验室工作，有较强的有机化学实验室技能；
- 4、大学英语六级，能够熟练地检索、运用各类中、英文化学文献；
- 5、有医药企业工作和撰写 CTD 资料经验者优先。

(5) 制剂研究员（技术）

岗位职责：

- 1、立项项目研究；
- 2、技术转移跟踪；
- 3、生产技术服务；
- 4、文件管理；
- 5、完成上级领导交办的其他工作任务。

任职要求：

- 1、药学、药物制剂、中药学、制药工程等药学相关专业，本硕博学历；
- 2、熟悉各剂型药品生产基本工艺，制剂生产设备原理及操作，熟练掌握制剂处方工艺研究的技能，了解 GMP 管理，药品注册申报要求及资料撰写要求。

(二) 生产质量类

(1) 药物制剂工程师（生产质量）

岗位职责：

- 1、承接新药技术转移项目，参与中试生产，组织推进试生产验证；
- 2、按照 GMP 的要求起草各类制剂工艺文件；
- 3、起草验证主计划、各类验证方案，并组织验证实施、完成验证报告；
- 4、组织开展质量风险评估；
- 5、解决药物制剂生产技术问题；
- 6、组织开展药物制剂技术类的培训。

任职要求：

- 1、药学、药物制剂、制药工程等相关专业，本硕学历；
- 2、能熟练使用常用办公软件（如：Word、Excel、PowerPoint 等）；
- 3、做事严谨、认真仔细、诚实可信、善于学习，有较强的团队协作精神、较强的试验动手能力、较强的沟通协调能力，较强的综合分析能力，较强的文件写作能力和语言表达能力；

4、能熟练查阅国内外药学相关文献；掌握药物制剂、药物分析等相关专业知识，对制药工程设备原理及 GMP 规范要求有一定了解。

(2) 工艺技术工程师（生产质量）

岗位职责：

- 1、负责药品生产工艺技术管理；
- 2、解决药品生产工程技术问题；
- 3、监督药品生产工艺执行、纠正工艺偏移；
- 4、参与新药研发试生产转移，协调解决生产工程技术问题；
- 5、参与审核验证方案，负责产品工艺验证、设备确认、清洁验证等工作；
- 6、参与编制和审核质量风险评估报告；
- 7、负责产品生产 GMP 管理，编制 GMP 文件。

任职要求：

- 1、制药工程、药学相关专业，本科及以上学历；
- 2、熟练使用常用办公软件（Word、Excel、PowerPoint 等）；
- 3、做事严谨、认真仔细、诚实可信善于学习、动手能力强，有较强的团队协作精神、较强的沟通协调能力，较强的综合分析能力，较强的文件写作能力和语言表达能力；

(3) QC 质检员（生产质量）

1. QC 分析工程师/QC 微生物检测工程师（生产质量）

岗位职责：

- 1、对公司样品进行检验，并及时、准确完成检验记录及报告；
- 2、负责实验室仪器、设备维护。

任职要求：

- 1、药学、分析化学相关专业应届毕业生，大专及以上学历；
- 2、良好的沟通能力和学习能力。

2. QC 质量研究员（生产质量）

岗位职责：

- 1、负责分析方法的确认和验证；
- 2、负责实验室仪器、设备维护。

任职要求：

- 1、药学、分析化学相关专业应届毕业生，大专及以上学历；
- 2、良好的沟通能力和学习能力。

(4) 质量管理工程师（生产质量）

岗位职责：

- 1、负责企业质量管理及质量监督；
- 2、依据 GMP 及制定的 SOP 进行变更、偏差、供应商管理、印刷包材管理、批记录审核、现场监督等质量管理活动；
- 3、按照 GMP 的要求起草各类质量管理文件；
- 4、组织开展各项 GMP 培训；
- 5、对供应商进行质量管理和审计；
- 6、负责企业 GMP 自检；
- 7、负责公司上市产品注册申报工作；
- 8、参与药品不良反应管理；
- 9、指导和解决生产中有关技术、工艺、质量方面的难题，协助工艺、质量改进活动。

任职要求：

- 1、药学、药物制剂、制药工程等相关专业，本硕学历；
- 2、能熟练使用常用办公软件（如：Word、Excel、PowerPoint 等）；
- 3、做事严谨、认真仔细、诚实守信、善于学习，有较强的团队协作精神、较强的沟通协调能力和较强的综合分析能力，较强的文件写作能力和语言表达能力；
- 4、掌握药学、药物分析、制药工程等相关专业基础知识，对 GMP 质量管理体系和其他药品管理相关法律法规及 GMP 规范要求有一定了解。

(5) GMP 专员（生产质量）

岗位职责：

负责部门运维工作中 GMP 相关工作。

- 1、负责起草或协助维修人员起草设备年度预防维修计划、月度维修计划；监督维修人员执行计划；

- 2、按照公司 GMP 文件要求，监督维修人员对维修情况进行记录，按照要求定期进行维修总结，并审核维修记录；
- 3、根据公司 GMP 文件要求，处理生产工艺设备、公用系统设备发生的偏差、变更等；
- 4、根据公司 GMP 文件要求，起草或协助起草设备的管理文件、维保程序、sop 操作程序等；
- 5、参与必要的设备维修工作；跟踪设备维修过程，对维修结果进行评估；
- 6、根据公司 GMP 文件要求，起草设备关键性评估文件；参与协调设备验证工作；
- 7、设备 TPM 推进工作中涉及的文件修订与更新；与 TPM 专员的对接；
- 8、根据公司 GMP 文件要求，完成科室内部人员培训、偏差变更培训等；
- 9、上级安排的其他事项。

任职要求：

- 1、机械、电气自动化、机电一体化、工控等相关专业，本科学历；
- 2、会 Office 办公软件、CAD 软件等。

（三）营销类

（1）药事服务专员（皮肤）（总部直招）——工作地点：全国

岗位职责：

- 1、在所负责区域开展产品学术推广、技术咨询，协助医务人员合理用药、收集反馈药品临床使用和不良反应信息；
- 2、负责所辖区域开展专业化学术推广和客户拜访；
- 3、参与公司学习系统专业技能和知识学习；
- 4、传递公司产品关键信息，承办辖区围绕客户开展的学术推广会议或推广活动；
- 5、收集公司产品使用与疾病诊疗信息，反馈和呈报内外市场动态，建议应对措施；
- 6、及时上报更新所辖目标客户档案；
- 7、定期与渠道人员沟通目标客户产品需求信息；
- 8、参与协调质量事故解决；
- 9、完成上级领导交办的其他工作任务。

任职要求：

- 1、生命科学、医药、卫生、化学化工及相关专业，专科、本科学历；
- 2、有药品学术推广经验者和优秀应届毕业生优先；
- 3、工作独立性强，具备良好的沟通技巧；

4、欢迎 生命科学、医药、卫生、化学化工及相关专业 有意从事医院学术推广的应届毕业生 加入！

工作地点——全国

1. 皮肤东北：黑龙江、吉林、辽宁、内蒙古（含沈阳、哈尔滨、绥化）；
2. 皮肤华南：广西、广东、海南（含东莞、南宁、珠海）；
3. 皮肤江苏：江苏（含南京、苏州、无锡、常州）；
4. 皮肤晋冀：山西、河北（含临汾、太原、保定）；
5. 皮肤京津：北京、天津；
6. 皮肤鲁豫皖：山东、河南、安徽（含芜湖、马鞍山、宣城、平顶山、新乡、南阳）；
7. 皮肤闽赣：福建、江西（含福州、厦门、南昌）；
8. 皮肤上海：上海；
9. 皮肤西北：陕西、甘肃、新疆、青海、宁夏（含西安、兰州）；
10. 皮肤西南：重庆、四川、云南、贵州、西藏；
11. 皮肤湘鄂：湖南、湖北（含娄底、湘潭、黄石、黄冈）；
12. 皮肤浙江：浙江（含杭州、宁波）。

(2) 商务销售/终端代表（商销华南）——工作地点：汕头、东莞、肇庆、茂名、海口、广州、惠州

岗位职责：

- 1、加强产品推广，充分利用各种促销资源，完成销售指标；
- 2、及时上报所辖终端档案及定期修订；
- 3、完成所负责产品的市场推广工作；
- 4、执行工作开展相关业务及其他行政工作；
- 5、完成上级领导交办的其他工作任务。

任职要求：

大学专科及以上学历，医药学相关专业优先，有从事销售工作的意愿。

(3) OTC/KA 代表（OTC 浙沪闽）——工作地点：上海、厦门

岗位职责：

- 1、加强产品推广，充分利用各种促销资源，完成销售指标；

- 2、及时上报所辖目标药店档案及定期修订；
- 3、完成所负责产品的市场推广工作；
- 4、执行工作开展相关业务及其他行政工作；
- 5、完成上级领导交办的其他工作任务。

任职要求：

- 1、大专及以上学历，医药学相关专业优先；
- 2、具有非处方药零售代表工作经验者优先；
- 3、具优秀的沟通能力和市场分析能力；
- 4、拥有良好的团队合作精神，工作积极主动，勤奋踏实，不怕吃苦并乐于接受挑战；
- 5、熟悉 Word、Excel、PowerPoint 等办公软件。

（四）水土新区预运行

（1）运维专员-公用运维（水土新区预运行）

岗位职责：

负责水土厂区公用系统设备设施的日常操作、巡检、记录、日常保养；运行过程中一般故障的发现、排除等；参与公用系统值班；编制维护保养计划；配合 GMP 相关工作等。

公用系统设备设施主要包括：蒸汽锅炉，中央空调制冷机组，中低温冷水机组，热力站，凉水塔，压缩空气系统，氮气系统，净化空调系统，纯化水系统，注射用水系统，纯蒸汽系统，精密过滤系统等。

任职要求：

- 1、大专及以上学历，药学、机械、机电一体化等相关专业；
- 2、品行端正，为人诚恳，做事踏实，不怕脏累，吃苦耐劳；
- 3、有电工证、焊工证等相关证书者优先；
- 4、具有制药行业实习经验者优先。

（2）自控工程师-设备维护[1]（水土新区预运行）

岗位职责：

负责水土厂区公用系统设备设施的电气维护，电气调试；负责弱电线路、站点、机房的日常操作、巡检、记录、日常保养；系统升级改造方案的提出并最终实施；协助编制公用系统维

维护保养计划；协助编制运维总结；参与公用系统值班；配合 GMP 相关工作等。

系统设备设施主要包括：蒸汽锅炉，中央空调制冷机组，中低温冷水机组，热力站，凉水塔，压缩空气系统，氮气系统，净化空调系统，纯化水系统，注射用水系统，纯蒸汽系统，消防系统，变配电系统，给排水系统等。

（备注：此岗位侧重公用系统。）

任职要求：

- 1、大专及以上学历，机械、电气、自控、仪器仪表通讯控制等相关专业；
- 2、品行端正，为人诚恳，做事踏实，不怕脏累，吃苦耐劳；
- 3、熟悉西门子 PLC、HMI、变频器、伺服等及其组成的系统；会 PLC 的程序上下载和故障诊断；熟悉各类自动仪器、仪表、阀门、执行器、传感器等的控制原理及结构；熟练应用 CAD 或 EPLAN 等绘图软件；
- 4、具备以下若干能力者优先：对设备层控制总线有一定了解，熟练应用 WINCC，对 PCS7 冗余控制系统有一定基础，会西门子核心交换机配置，熟练应用日常采集测试软件 MODSCAN,OPC 等，对跨网段通讯有一定熟悉了解等；
- 5、有电工证、具有制药行业实习经验者优先。

（3）自控工程师-设备维护[2]（水土新区预运行）

岗位职责：

负责水土厂区自动物流系统的电气维护，电气调试；负责弱电线路、站点、机房的日常操作、巡检、记录、日常保养；系统升级改造方案的提出并最终实施；协助编制系统维护保养计划；协助编制运维总结；参与系统维护；参与公用系统值班；配合 GMP 相关工作等。

（备注：此岗位侧重自动物流线。）

任职要求：

- 1、大专及以上学历，机械、机电一体化等相关专业；
- 2、品行端正，为人诚恳，做事踏实，不怕脏累，吃苦耐劳；
- 3、熟悉西门子 PLC、HMI、变频器、伺服等及其组成的系统；具有 ABB 机器人调试能力；会 PLC 的程序上下载和故障诊断；熟悉各类自动仪器、仪表、阀门、执行器、传感器等的控制原理及结构；熟练应用 CAD 或 EPLAN 等绘图软件；
- 4、有电工证、具备大型自动物流线、立体库运维实习经验者优先。

四、联系方式

1、华邦制药人力行政部 TEL：023-67889797 邮箱：huaponthrm@126.com

2、投递简历方式

(1) 网站投递简历

智联招聘/前程无忧/猎聘网/公司官网 (<http://www.huapont.cn/>)

(2) 电脑端投递简历

<https://huapont.cheng95.cn/position/school>

(3) 手机端（二维码）投递简历



3、总部地址：重庆渝北区人和星光大道 69 号 重庆华邦制药有限公司。