

# 中肽生化有限公司

## 招聘简章

### 一、 中肽简介

中肽生化有限公司成立于 2001 年，总部位于浙江杭州。是一家集多肽药物研发、定制服务、精准诊断产品研发和药物临床研究为一体的国家高新技术企业。中肽作为亚洲首家通过美国 FDA 认证的多肽公司，公司始终坚持高效、优质、专业、创新的理念，目前已经成为众多国际一流科研机构 and 全球各大制药企业的第一选择。

公司拥有完善的人力资源管理体系，以及高素质的人才团队，公司现有员工 500 余名，其中“千人计划”专家 9 名，博士及海外留学归国精英 30 余名。中肽正飞速向“成为多肽世界的领军者”迈进，中肽热切希望各类优秀人才加入我们的团队，共同发展，共同创造美好的未来。

(更多关于我们公司的信息请关注公司网址：<http://www.chinesepeptide.com> 微信公众号：中肽生化)

### 二、 招聘需求

序号	招聘岗位	任职要求和工作职责	需求人数
1	有机合成高级研究员	<b>任职要求：</b> 博士或具有三年以上工作经验的硕士，有机化学、糖化学、应用化学或合成药物化学等相关专业； 有较强的领导能力、项目管理经验、敬业精神和创新精神；英文流利。 <b>工作职责：</b> 负责领导项目团队完成项目任务，追踪项目进程； 负责独立承担课题研究，提出合成方案； 负责新化合物的设计和合成，或临床化合物和上市药物的合成和工艺优化； 负责实验室运作管理，带领及指导下属的高效安全开展实验工作。	10 名



2	纯化高级研究员	<p><b>任职要求:</b>            硕士或博士学位, 药学、药物分析、分析化学、应用化学或合成药物化学等相关专业;            有较强的领导能力、项目管理经验、敬业精神和创新精神; 英文流利。</p> <p><b>工作职责:</b>            负责领导项目团队完成项目任务, 追踪项目进程;            负责独立承担课题研究, 提出纯化方案;            负责新化合物的纯化, 或临床化合物和上市药物的纯化工艺优化;            负责实验室运作管理, 带领及指导下属的高效安全开展实验工作。</p>	5 名
3	多肽研究员 (合成/纯化技术员)	<p><b>任职要求:</b>            本科或硕士学历, 化学类、药学类、生物类等相关专业;            有责任心, 有良好的创新意识和较强的团队合作精神, 对化学有浓厚兴趣。</p> <p><b>工作职责:</b>            负责多肽合成/纯化路线的分析、设计及执行;            负责多肽结构鉴定及图谱分析 (LC/MS, HPLC);            按要求及时、准确、详细地记录实验数据, 用英文书写实验报告及工作总结。</p>	30 名
4	药物 (质量) 分析高级研究员	<p><b>任职要求:</b>            硕士或博士学位, 药物分析、分析化学、药物化学、有机化学及相关专业;            具有较强的分析解决问题的能力、领导能力、项目管理经验、敬业精神和创新精神, 英文读写能力良好。</p> <p>熟悉 HPLC 方法, 熟悉 ICH/GMP 等相关指导原则或质量管理体系, 有生物制药工作背景和 GMP 实验室工作经验者优先;</p> <p><b>工作职责:</b>            负责分析方法的研究、建立和实施, 并形成生效 STP 及质量标准;            摸索和开发新的分析检测方法, 解决检验过程中遇到的技术问题;            参与药物注册申报资料的撰写, 按要求完成实验 SOP 和方法开发报告等文件;            负责实验室运作管理, 带领及指导团队成员的高效安全开展实验工作。</p>	5 名
5	分析研究员 (QC 检验员)	<p><b>任职要求:</b>            本科或硕士学历, 分析化学、药学、生物技术等相关专业;            能够熟练使用 HPLC、LC-MS 和其他的分析分离仪器;            具有良好的团队协作精神和敬业精神。</p> <p><b>工作职责:</b>            负责为多肽合成、工艺研究与放大提供分析分离支持;            负责按照公司质量体系文件要求和岗位有关 SOP 规程, 运用 LC/GC/LC-MS/GC-MS 等仪器设备, 完成检测工作;            负责验证方案的制订、修改及实施;            按照公司质量控制文件要求, 记录、存档检测数据, 提交工作计划和总结。</p>	20 名





6	制剂研究员	<p><b>任职要求:</b> 本科或硕士学历，制药工程、药物制剂或生物技术等相关专业； 具有良好的项目执行能力、分析解决问题能力、学习力及团队合作精神； 熟悉药物检测分析技术（例如 HPLC 方法）和仪器（Agilent, waters），有生物制药工作背景和 GMP 实验室工作经验者优先；</p> <p><b>工作职责:</b> 负责参与多肽药物的制剂开发，协助研发平台的建设并定期汇总数据； 负责项目制剂处方筛选，工艺研究和稳定性考察工作； 按要求规范研究，做好相关原始记录并最终撰写制剂工艺研究报告和相关申报资料等文件； 参与实验室的运行和维护工作，研究设备的调试、测试及维护。</p>	10
7	生化试剂研发专员	<p><b>任职要求:</b> 生物化学、生物医学等相关专业本科及以上学历； 有责任心，有良好的学习能力和较强的团队合作精神，对生化领域有浓厚兴趣；</p> <p><b>工作职责:</b> 负责生化试剂研发项目的研发工作； 完成研发资料的整理并参与注册资料的编写； 负责研发项目的转生产； 参与实验室的运行及实验仪器的日常维护；</p>	10 名
8	诊断试剂产品开发技术员	<p><b>任职要求:</b> 本科或硕士学历，生物制药等相关专业； 有一定的沟通表达能力，性格开朗，工作认真仔细，积极主动，能够承受一定的工作压力；</p> <p><b>工作职责:</b> 负责按部门年度项目计划，完成所负责项目的开发计划； 负责产品的工艺研究和处方调整的小试和中试工作； 负责整理项目的资料及档案工作； 积极引进新技术，提高产品科技含量；</p>	5 名
9	实习生 (技术/后勤支持)	<p><b>任职要求:</b> 大专及以上学历，专业不限，有较强的学习能力及敬业精神。</p> <p><b>工作职责:</b> 根据公司运作要求，进行多肽研发、生产、质量分析相关工作，或者从事人力资源、信息管理、市场等相关职能部门工作。</p>	10 名

### 三、薪资福利

#### 1、工作时间:

周一至周五 8 小时工作制， 双休，享受国家法定节假日，以及带薪年假

#### 2、薪资福利:

**基本工资+季度奖金+加班补贴+年终奖金+高温补贴+免费住宿+免费工作餐+节假日福利+五险一金+落户挂档**

- 1) 基本工资: 应届本科生 3700 元-5000 元/月，硕士 5500 元-7000 元/月，博士 12000-16000 元/月。  
季度奖金另算，加班工资按国家规定倍数核算。





- 2) 公司每年 3 月份调整员工工资水平，工资平均调整幅度 8%-20%。年资及绩效达到股权激励者，将给予期权奖励。
- 3) 公司提供免费住宿（2-4 人间，配备空调及热水器，距离公司 15 分钟路程）。
- 4) 公司提供免费工作餐，每月提供交通补贴或班车服务。
- 5) 公司统一缴纳社保及公积金。
- 6) 特定节假日公司统一发放慰问礼品或礼金。
- 7) 每年 6、7、8、9 四个月份享受高温补贴。
- 8) 提供员工连续服务激励，符合年限者有 2000-5000 元的奖励或金牌奖励。
- 9) 提供旅游津贴。
- 10) 公司可为员工办理落户及档案挂靠。

### 3、培训发展方面：

- 1) 入职时有专人带教，针对个人制定培训计划。
- 2) 在职期间提供在岗传帮带，以及各类专业培训。
- 3) 公司提供双轨道发展通道，每年进行技术等级评定，无论在管理上还是在技术方面有特长者，均有上升空间。

## 四、应聘流程

1、**应聘流程：**应聘资料投递→电话/视频面试→现场面试（按需）→offer 发放→签约

2、**应聘资料：**个人简历+课题总结 PPT（硕博士需提供）

**个人简历命名：**应聘职位+学校+姓名；**课题总结 PPT 命名：**应聘职位+学校+姓名+课题总结

3、**投递：**echo.shao@chinesepeptide.com 投递主题：**应聘职位+学校+姓名**

联系地址：杭州市下沙经济技术开发区 12 号大街 69 号（杭州出口加工区斜对面）

联系方式：0571—86737118-8693

联系人：邵女士

公司微信号：

