

泰德制药 2024 届春季校园招聘简章

北京泰德制药

——国际领先的高端制剂药品研发生产基地

北京泰德制药股份有限公司成立于 1995 年，坐落于北京经济技术开发区，是专注于国际领先高端靶向制剂技术和生物制药领域的高科技制药企业，是中国最大的靶向药物、现代外用透皮膏贴剂药物研发和产业化基地。公司已连续 9 年入选国家工信部中国医药工业百强榜，2019 年位列第 41 位。

自 2009 年以来，在奔驰、拜耳、京东等国际国内大型企业云集的北京经济技术开发区纳税排名一直位居前五位，至今已累计纳税 70 多亿元人民币，为北京经济发展做出了积极贡献。同时，泰德制药始终以国际一流标准对药品质量严格要求，于 2008 年率先通过日本厚生省注射剂 GMP 认证，氟比洛芬酯注射液已连续 12 年应用于日本临床，累计超过千万支。2016 年被国家工信部评为全国质量标杆企业。2018 年通过 ISO9001 质量管理体系认证。在国内制药行业起到重要示范作用。

多年来，泰德制药以造福广大患者为己任，致力于将填补国内空白、安全有效的治疗药物应用于临床。已上市的八个产品，均为填补国内相关治疗领域空白的独家或首家上市的优质药品，受到广大患者和专家的高度认可。创新是企业未来发展的核心竞争力。泰德制药每年将销售收入的 12% 用于研发创新，硕博比例占研发人员 70%，已成为全国医药研发的佼佼者。公司围绕新机制新靶点的创新药、生物制品、高端制剂、高端医疗器械四大业务板块，开发国内乃至全球领先的创新型系列产品，聚焦微循环、镇痛、呼吸、肿瘤四大领域，拥有 300 项发明专利申请，其中 PCT 国际专利申请超过 100 项。取得国家企业技术中心、

肺病新药发现和高端制剂技术创新中心、北京市脂质靶向制剂工程技术研究中心等多个研发资质认定，拥有 3 个国家重大新药创制品种，荣获国家科技进步二等奖、北京市科技进步二等奖等荣誉。

福利待遇：

岗位	年薪	福利
博士后	30W+	北京落户机会，五险一金，过节费、交通补助、餐补、高温补贴，补充医疗、年度体检等。
应届博士	30W+	
应届硕士	20W+	
实习生	本科：120 元/天 硕士：150 元/天	意外险，餐补 16 元/天，住房补贴 1000 元/月，留用机会。

简历投递：

联系人：王女士 010-67880648-3117

简历投递邮箱：wangfei1@tidepharm.com

工作地点：

医药代表岗位：浙江省舟山市、杭州市、嘉兴市、温州市、宁波市、绍兴市、湖州市、丽水市、台州市、金华市、衢州市。

其他岗位：北京市

营销中心职位：

1、医药代表

工作职责：

1. 协助销售人员负责产品在目标医院内的推广，达成公司的销售目标，在公司政策和程序指引下正确传达医学信息；
2. 协助销售人员负责目标区域内客户的管理，更新客户资料，维护客户关系，进行产品知识的讲解和理念的宣贯；
3. 执行公司的产品策略及销售活动；
4. 完成上级交办的其它工作。

任职资格：

- 1.全日制大学专科以上学历，医药相关专业，热爱营销工作；
- 2.较高的人际敏感度、较强的抗压能力；
- 3.认可公司价值观，为人诚实正直；
- 4.较好的学习能力、沟通能力和抗压能力；
- 5.熟练使用 MS Office；
- 6.每周至少保持 3 天的实习时间，至少 3 个月的实习周期。

2、医学部实习生**工作职责：**

- 1.协助回复医学问询，及时解答重复性问题，协助 MI 编写新问题的 FAQ，并定期整理报告；
- 2.定期维护更新医学资料库，包括定期查阅产品及领域相关最新文献，制作重点文献解读幻灯，定期将最新文献及幻灯资料上传至资料库；
- 3.在临床研究项目中协助研究中心的研究者完成各项工作，包括但不限于伦理资料准备递交、试验中心文档收集整理归档、受试者筛选、入组随访等；
- 4.公司指派的其他医学工作。

任职资格：

- 1.本科或以上学历，医药相关专业，临床医学优先；
- 2.思维清晰、团队协作能力强；积极主动，快速学习的能力强；
- 3.熟练操作办公软件，熟悉 Photoshop 及微信编辑工具者优先；
- 4.良好的英语阅读及沟通能力，工作踏实认真；
- 5.每周可工作 3 天，至少持续 3 个月

职能中心职位：**1、人力资源专员（实习生），2 人**

工作职责:

- 1.在招聘网站发布空缺岗位招聘信息，简历初步筛选；
2. 安排候选人面试及面试记录反馈等；
3. 招聘相关报表：每月制作内部推荐汇总表
4. 维护公司内部创建新职位、整理候选人数据，更新职位状态及关闭过期职位。
- 5 招聘团队每周例会的协调以及其他行政支持工作。

任职要求:

- 1 英语专业，人力资源管理相关专业优先，本科学历；
2. 一周至少工作 4 天，持续 3-6 个月，并可以尽快开始实习；
3. 沟通能力强，态度谦虚真诚。学习能力强，踏实肯干；

研发中心职位

1、博士后（生物药方向）

工作职责:

1. 主要从事创新生物大分子药物相关研究，主要疾病研究领域为肿瘤、自身免疫病、呼吸系统疾病等；
2. 根据项目安排,将参与靶点确立、大分子药物发现、筛选体系构建、大分子成药性评价、体内外 PK/PD/TOX 评价等新药发现过程，同时培养科研能力和项目管理方面的能力；
- 3.新药结构根据具体新药项目将主要为单克隆抗体、抗体偶联药物（ADC）、双特异抗体、纳米抗体等，主要研究方向为“大分子一类肿瘤新药的研发”、“大分子一类自身免疫病新药的研发”等。

任职资格:

1. 分子生物学、生物化学、微生物学或相关专业博士学位；
2. 以第一作者在本领域国际主流期刊发表过 1 篇以上 SCI 研究论文；
3. 具有独立的科研工作能力，参与过创新药相关研究课题优先；
4. 英语精通，具有良好的沟通能力、执行能力和团队意识。
- 5.有较强的学习能力和吃苦耐劳的精神。

2、药物制剂研究员

岗位职责:

- 1.参与研发制剂项目，查阅整理大量文献，进行制剂处方工艺开发；
- 2.根据项目进展情况安排中试放大及技术转移；

3.原始记录及申报资料整理和撰写。

任职要求：

- 1.药物制剂相关专业，硕士及以上学历，博士优先；
- 2.具有较强的药剂学基础知识，良好的沟通能力。

3、药物合成研究员

岗位职责：

1. 根据项目年度计划，执行药物合成研究各个研究阶段的方案并达成目标；
2. 在主管的带领下，开展一般有机合成试验，包括工艺优化和杂质合成等内容；
3. 独立撰写实验报告，确保数据真实性，在指导下具有一定的合规意识；
4. 执行所在实验室设备和仪器的日常管理和维护；
5. 执行所在实验室的安全和卫生相关工作。

任职要求：

1. 药学、有机化学相关专业硕士及以上学历；
2. 有实验室有机合成目标产物的经验；
3. 具备团队合作精神，较好的沟通能力，以及一定的安全意识；

4、药物分析研究员

岗位职责：

1. 根据项目年度计划，执行药物质量研究各个研究阶段的方案并达成目标；
2. 在主管的带领下，开展一般药物分析试验；
3. 独立撰写实验报告，确保数据真实性，在指导下具有一定的合规意识；
4. 执行所在实验室设备和仪器的日常管理和维护
5. 执行所在实验室的安全和卫生相关工作。

任职要求：

2. 药物分析或分析化学相关专业硕士及以上学历；
3. 熟练操作使用 HPLC、GC 等分析仪器，具有一定的仪器维护保养意识；
4. 备团队合作精神，较好的沟通能力，以及一定的安全意识。

5、生物分析研究员（理化质量/质谱）

岗位职责：

- 1.学习并辅助完成生物制品检测项目的实验及结果分析；

2.统计整理分析结果并完成分析报告；

3.学习并辅助负责相关设备日常维护。

任职要求：

1.硕士及以上学历，生物，生化，药学类专业；

2.了解生物制品相关分析实验的基本原理，熟练的实验操作能力；

6、细胞研究员

岗位职责：

1.学习并辅助完成原核和真核细胞培养相关实验；

2.学习并辅助完成相关设备操作和维护；

3.统计数据，及时完成实验总结。

任职要求：

1.生物相关专业，硕士及以上学历；

2.了解动物细胞培养经历和细胞系的构建；

3.有较强的学习能力和吃苦耐劳的精神。

7、纯化研究员

岗位职责：

1.学习并辅助开展蛋白纯化的试验和工艺研究；

2.统计整理纯化实验结果并及时完成报告；

3.学习掌握纯化设备的日常维护。

任职要求：

1.硕士及以上学历，生物、生化、生物工程、药学类专业；

2.了解纯化设备，理解仪器原理，熟悉纯化软件；

3.有较强的学习能力和吃苦耐劳的精神。

8、药理研究员

岗位职责：

1.负责在研产品体内外药效学评价试验工作；

任职要求：

1.硕士及以上学历，药理学相关专业；

2.具有较强的药学或化学分析理论知识，较强的分析问题、处理问题能力、良好的沟通及协调能力。

9、生物/药理/临床基础方向研究员

工作职责：

- 1.学习并逐渐独立承担小分子、生物药、新制剂、新分子形式等创新产品研发工作；
- 2.学习并培养新药发现能力，例如药物靶点选择、药物设计、机制研究、非临床实验设计、临床转化研究、临床方案设计、药学研究等；培养项目管理能力，组织新药国内及海外新药申报工作；
- 3.临床基础、结构生物学、生物信息学、药物化学等方向优先；
- 4.学习并参与新药研发信息的调研、整理与分析，跟踪新药研发进度；
- 5.学习并参与新药项目的调研论证、评估、商务合作。

任职资格：

1. 药物化学、药剂学、CADD、化学生物学或相关专业博士学历；
2. 发表过 SCI 学术论文；具有独立的科研工作能力，有神经或疼痛相关研究背景的优先；
3. 参与过创新药或创新制剂相关研究课题优先；
4. 英语精通，具有良好的沟通能力、执行能力和团队意识。

生产中心职位：

1、制剂技术工程师

岗位职责：

- 1.协助技术转移产品的生产工艺交接，建立符合 GMP 要求的生产技术标准；
- 2.协助已完成的技术转移产品的生产工艺优化；
- 3.协助上市产品原辅材料、关键非生产材料的关键物料属性的研究；
- 4.协助已完成技术转移的产品的原辅材料、关键非生产材料的关键物料属性的研究

任职资格：

- 1.统招本科及以上学历，制药相关专业；
- 2.英语 CET-4 级以上，熟练的听说读写能力；
- 3.熟练操作常用办公软件；
- 4.熟悉 CAD 制图，能够进行简单的图片处理和编辑；
- 5.具有较强的分析问题、解决问题能力，具有团队合作精神。

2、技术员

岗位职责：

- 1.按照标准操作规程（SOP）进行生产操作，并及时填写生产批记录；
- 2.生产结束后按要求对厂房、设施、设备进行清洁、消毒。

任职要求：

- 1.本科以上学历，药学相关专业；
- 2.有较强的动手能力，吃苦耐劳，踏实肯干，具备敬业和团队精神。

3、QC 检验员

岗位职责：

- 1.负责完成原辅包及生产介质的检验工作，做好原始记录；
- 2.对出具的原始记录和检验数据的真实性、准确性、及时性负责；
- 3.完成领导安排的其他相关工作。

任职要求：

- 1.本科及以上学历，熟悉实验室操作仪器；
- 2.了解 GMP、药典标准对质量控制的基本要求；
- 3.可操作性使用 OFFICE 等必要的工作软件。

4、QA 专员

工作职责：

- 1.协助完成生产车间现场环境取样、产品取样、送检工作；
- 2.独立完成药品生产过程检验工作；
- 3.协助完成受控文件复印、下发、归档等工作；
- 4.参与药品生产验证实施工作；
- 5.参与药品生产过程数据统计、分析工作；
- 6.完成部门安排的培训工作。

任职资格：

- 1.本科及以上学历；
- 2.具备基本的计算机技能，能熟练使用 Excel 等 Office 软件；
- 3.耐心、细致、有责任感，有良好的沟通能力。

5、设备工程师

工作职责：

- 1.负责定期对所辖区域工艺设备进行自检与巡视，及时发现并解决问题；
- 2.配合生产场地变更导致的工艺设备改造、安装、调试、验收等项目工作；

3.负责编制及审核新购工艺设备 URS、技术选型及相关设计确认文件。

任职资格：

1.机电一体化、电气自动化等相关专业，本科及以上学历；

2.具有较强责任心、团队协作意识和解决问题能力。