

江西隆莱生物制药有限公司

进贤，隶属于江西省南昌市，是英雄城南昌的东大门。这里，古往今来贤才辈出，进贤的文港古镇是南宋宰相、大词人晏殊故里；这里，交通便利，高铁站距城市中心仅 15 分钟；与南部各主要省会城市高铁距离仅以小时计；这里，是中国医疗器械之乡；这里，还有一颗冉冉升起的生物医药新星，**江西隆莱生物制药有限公司**。

江西隆莱生物制药有限公司 于 2009 年由海外归来的吴生文博士创办，位于**江西省进贤县工业园区**，占地 160000 m² (260 亩)，是一家 cGMP 体系通过美国 FDA 认证的优质生物医药企业，荣获国家高新技术企业称号。其研发中心苏州隆莱，位于中国的新药谷苏州，有着面积 8000 m²、国际水准的研发实验室，拥有国家高新技术企业、苏州市不对称氢化工程技术研究中心、苏州工业园区科技“双百工程”企业和江苏省博士后创新实践基地等认证。主营产品西格列汀，度洛西汀、沙库巴曲等均递交了 USDMF 并于 2018 年 10 月通过了美国 FDA 官方审计，在全球市场有着举足轻重的地位。同时，**江西隆莱生物制药有限公司**还服务了海内外 300 多家大型制药企业，包括 GSK, 礼来, 强生, 辉瑞, 艾伯维, 诺华这些世界顶级的制药企业。在这里，您可以跟最顶尖的人才共事，可以与 500 强的生物医药企业交流对话，更可以找到实现您事业抱负的理想契机。公司在过去的几年，快速发展，在未来的日子，前景璀璨。

进贤，也是角宿星官的一颗明星，清《仪象考成》寓意为“举荐贤才”。“正直，责任，执行，团队，进取，坚韧”是我们的价值观，“客户第一，员工第二”是我们的座右铭。**江西隆莱生物制药有限公司**求贤若渴，期盼有着共同理想的您的加入，在这片红色的热土上造福社会，创造不一样的人生。

过去的几年公司发展迅速，现因公司业务规模扩大，面向各高等院校大量招聘相关专业人员作为公司后备干部培养：

一、研发工程师（有机合成类）（5 名）

岗位职责：

- 1.完成上级安排的有机合成及工艺优化实验；
- 2.清晰记录实验过程，整理实验数据及完成报告；
- 3.对优化的工艺在车间生产，进行生产跟踪，数据收集；
- 4.及时处理车间生产过程中出现的技术问题；
- 5.完成上级安排的其他临时性工作。

岗位要求：

- 1.本科以上学历，化学、应用化学、化工、制药工程、生物工程等相关专业；
- 2.熟练操作有机合成相关实验设备；
- 3.具有较强的学习钻研能力，善于思考总结，能及时解决遇到的问题；

4.工作严谨、主动、细致认真、责任心强，具有良好的沟通协调能力；

二、工艺工程师 (10 名)

岗位职责：

- 1.组织产品生产工艺规程的编制，并组织生产人员内部培训；
- 2.按照原料药或医药中间体的工艺流程，指导车间进行生产操作；
- 3.检查工艺流程和各种标准操作程序，保证其正确执行；
- 4.参与 GMP 认证及工艺验证相关工作；
- 5.负责收集生产过程中出现的技术问题，并参与优化；
- 6.完成上级安排的其他临时性工作。

岗位要求：

- 1.大专及以上学历，化学、应用化学、化工、制药工程、生物工程等相关专业；
- 2.具有较强的学习钻研能力，善于思考总结，能及时解决遇到的问题；
- 3.工作严谨、主动、细致认真、责任心强，具有良好的沟通协调能力；
- 4.优秀的判断能力，善于处理紧急问题。

三、QC 分析工程师 (6 名)

岗位职责：

1.根据岗位操作规程进行物料的取样检测，中控、中间体、成品的检测工作；及时出具检测报告；

- 2.参与 SOP 文件的编写及更新；
- 3.负责检测仪器及设备的日常维护及校验工作；
- 4.参与客户审计及验证相关工作；
- 5.完成上级安排的其他临时性工作。

5. 完成 ling

岗位要求：

- 1.大专及以上学历，化学、应用化学、化工、制药工程、生物工程、药学等相关专业；
- 2.了解分析化学相关知识，对 HPLC, GC, IR 等原理有一定的了解；
- 3.具有较强的学习钻研能力，善于思考总结，发现问题及时汇报沟通解决；
- 4.工作严谨、主动、细致认真、责任心强，具有良好的沟通协调能力。

四、QA 工程师（6 名）

岗位职责：

- 1.负责监督生产过程的关键工艺及关键工艺参数的执行情况；
- 2.参与公司质量体系针对生产车间的检查及 GMP 自检、内审、客户质量体系审核；
- 3.协助统计分析生产监督过程中存在问题、偏差/异常及工序控制数据分析；
- 4.参与车间空调系统、水系统的验证，参与工艺验证及清洁验证的实施，对验证的实施过程进行监控；
- 5.对发现的偏差及时上报并追踪处理结果，跟踪及协助分析生产过程监督过程中出现的偏差处理过程；
- 6.负责控制发放公司 GMP 管理相关程序及记录、台账；
- 7.负责收集、保存已填写的 GMP 相关文件及记录、台账；
- 8.负责原辅料、中间体放行；
- 9.完成上级安排的其他临时性工作。

岗位要求：

- 1.大专及以上学历，化学、应用化学、化工、制药工程、生物工程、药学等相关专业；
- 2.有具有良好判断分析能力，善于思考总结，发现问题及时汇报沟通解决；
- 3.拥有较强的文字编辑能力，具有团队合作精神、良好的沟通能力；
- 4.做事严谨负责、踏实、敬业，责任心强；
- 5.对 GMP 体系有了解者优先。

薪酬福利体系：

以上岗位转正后 5000 元-7000 元/月，公司具有完善的在职培训及职业晋升体系，旨在为全体员工提供通畅的职业发展机会，同时可享有五险一金、年终奖、免费的工作餐等，其它还包括工龄工资、生日卡、年度体检，旅游等福利。

公司现处于快速发展阶段，为吸引更多优秀的人才，公司新建的公寓楼即将竣工，届时将为公司员工提供更好的住宿环境。新的公寓楼设施齐全，包括餐厅、健身场所、KTV 娱乐场所、棋牌室、WIFI、洗衣房等，力争为全体员工在工作之余营造一个良好的生活环境。

联系人：雷女士 移动电话：177-7087-6316 (微信同号)



公司网址: www.cqlonglife.cn

联系地址: 江西省南昌市进贤经济开发区工业大道 198 号