

康龙化成校园招聘简章

【毕业时间为 2022 年 1 月至 2022 年 12 月】



关注【康龙化成招聘】公众号，Get 更多校招资讯
 可选择您喜欢的城市、岗位投递简历

企业简介

康龙化成新药技术股份有限公司 (美国注册名称为 Pharmaron, 股票代码: 300759.SZ/3759.HK) 成立于 2004 年, 是国际领先的生命科学研究服务企业。经过多年发展, 康龙化成打造了全方位的临床前药物研发及临床开发一体化平台, 贯穿合成化学与药物化学、生物、药物代谢及药代动力学、药理、药物安全评价、放射标记代谢、工艺研发、GMP 生产及制剂研发临床试验及临床样品的分析服务等各个领域, 提供包括苗头化合物探索与靶标验证、先导化合物优化、临床前候选药物筛选、临床候选物的确认及临床开发、新药临床研究申请和新药申报等一体化研发服务。康龙化成在中国、美国、英国均有运营实体, 全球员工人数 15000+, 业务遍及全球, 服务客户包括世界前 20 大医药公司在内, 已超过 1500 家。公司网址: <https://www.pharmaron.cn/>

招聘官网 <http://www.hotjob.cn/zt/Pharmaron/web/index>

空中宣讲会

全球首次发布时间为 **2021 年 9 月 15 日 19:00**, 首播期间将抽取 100 位同学送出幸运礼品。

A. 智联招聘 登录网址 <https://xjh.zhaopin.com/show/4752>



智联空宣二维码



前程空宣二维码

B. 前程无忧 登录网址 <https://live.51job.com/live/watch?id=l8pdgbvo>

招聘需求

一、岗位列表【招聘人数均为若干】-注: 青岛/重庆/长沙 园区筹建中, 有机合成岗位具体招聘情况详见招聘官网。

序号	体系	岗位	学历	工作地点	适配专业 (相关即可)
1	化学创新药体系	CADD (计算化学) 研究员	硕/博	北京亦庄/上海	计算化学、计算生物学、药物化学等
2		高级有机合成研究员	博士	北京亦庄/宁波/上海/西安/天津	有机化学、药物化学、糖化学等研究方向
3		有机合成研究员	硕士	北京亦庄/宁波/上海/西安/天津	化学类、药学类、化工与制药类、材料类等
4		有机合成助理研究员	本科	北京亦庄/宁波/上海/西安/天津	化学类、药学类、化工与制药类、材料类等
5		化学分析研究员	本/硕/博	北京亦庄/宁波/上海/西安/天津	化学类、药学类、轻工食品类等
6		生物学研究员	本/硕/博	北京亦庄/宁波/上海	生物类、医药类等
7		药理学研究员	本/硕/博	北京亦庄/宁波	医药类、生物类等
8		药代动力学研究员	本/硕/博	北京亦庄/宁波	药学类、生物类、化学类等
9		制剂研究员	本/硕	北京亦庄	药物制剂、药剂学等
10		晶型研究员	硕/博	北京亦庄	化学类、药学类等
11		QC 专员	本科	北京亦庄	化学类、药学类等
12		仪器维修工程师	本科	北京亦庄	化学类、化工与制药类等

序号	体系	岗位	学历	工作地点	适配专业（相关即可）
13	化学创新药体系	初级 Java 开发工程师	本科	北京亦庄	计算机类
14		初级 Web 前端开发工程师	本科	北京亦庄	计算机类
15		业务系统管理员	本科	北京亦庄	计算机类、化学类等
16		高级工艺工程师	博士	宁波/天津/绍兴	化学类、化工与制药类等
17		工艺工程师	硕士	宁波/天津/绍兴	化学类、化工与制药类等
18		工艺助理工程师	本科	宁波/天津/绍兴	化学类、化工与制药类等
19		安全工程师	本/硕	绍兴	安全工程、化学工程与工艺等
20		设备工程师	本/硕	绍兴	化工机械、过程装备与控制工程、制药工程等
21		QC 分析员	本/硕/博	绍兴	化学类、药学类等
22		毒理专题负责人	博士	北京昌平/宁波	毒理、药理、医学、动物医学等
23		毒理专题负责人助理	硕士	北京昌平/宁波	药学类、生物类、医学类等
24		病理学研究员	硕/博	北京昌平/宁波	兽医学、动物医学、病理学等
25		TSP-药理学研究员	硕/博	北京昌平/宁波	医药类、生物类等
26		TSP-分析研究员	本/硕/博	北京昌平/宁波	化学类、药学类、轻工食品类等
27		TSP-生物研究员	硕/博	北京昌平/宁波	生物类、医药类等
28		实验动物兽医	本/硕	北京昌平/宁波	兽医学、动物医学等
29		制剂技术员	本科	北京昌平/宁波	医药类、化学类、生物类等
30		生物技术员	本科	北京昌平/宁波	医药类、生物类等
31		质量保证专员	本科	北京昌平/宁波	医药类、生物类等
32		动物实验技术员	专/本	北京昌平/宁波	医药类、生物类、动医动科等
33		病理技术员	专/本	北京昌平/宁波	医药类、生物类、动医动科等
34	生物药体系	细胞培养工艺开发研究员	硕/博	宁波	生物工程、发酵工程等
35		细胞株开发研究员	硕/博	宁波	细胞生物学、分子生物学、生物化学、生物学等
36		生物制剂工艺开发研究员	硕/博	宁波	药剂学、生物化学、生物技术与生物工程等
37		下游纯化工艺开发研究员	硕/博	宁波	生物学、生物化学、生物技术与生物工程等
38		Analytical Operations 科学家	硕/博	宁波	分析化学、药学、生物工程等
39		制造助理	本/硕	宁波	生物工程、制药工程、生物制剂等
40		QA 质量专员	本/硕	宁波	生物工程、制药工程、生物制剂等
41		QC 专员	本/硕	宁波	生物工程、制药工程、微生物学、生物制剂等
42	临床数据分析中心	医学写作专员	硕/博	南京/武汉/成都/天津	医学、药学类、临床医学等
43		统计程序员	本/硕	南京/广州/武汉	流统、公卫、统计、数学等理工类
44		临床数据库设计员	本/硕	南京/武汉	医学、IT、计算机科学、电子工程等
45		临床数据管理员	本/硕	南京/武汉	医药类、英语等
46		医学编码员	本/硕	南京/武汉	生物、医学、药学等
47		临床试验助理 CTA	本/硕	南京/北京/上海/广州/武汉/成都/天津	医药类、英语、财会等
48		临床试验监查员 CRA	本/硕	南京/北京/上海/广州/武汉/成都/天津	临床医学、预防医学、护理学等
49		临床生物样本分析研究员	本/硕	南京	分析化学, 有机化学, 药物化学, 生物化学等
50		定量药理专员	硕/博	南京	定量药理学、临床药理学, 药代动力学等
51		临床药物代谢分析研究员	硕/博	南京	药物分析、药代动力学、药理学等
52		商务支持专员	本/硕	南京/成都/上海	专业不限
序号	体系	岗位	学历	工作地点	适配专业（相关即可）

序号	体系	岗位	学历	工作地点	适配专业（相关即可）
53	临床 SMO 中心	临床协调员 CRC	本/硕	京/沪/广/深/杭/郑/汉/长 等全国大中型城市	医学、药学、护理学类等
54		临床监查员 CRA	本/硕	北京/上海	医学、药学、临床、生物等
55		注册专员	本/硕	北京/上海	生物技术、电子、药学、临床医学等
56		商务助理	本/硕	北京/上海	专业不限

二、任职资格说明

1、CADD（计算化学）研究员--任职资格：

- 计算化学，理论化学，计算生物学等相关专业，或者是药物化学专业但是熟悉蛋白模拟软件；
- 能熟练使用计算化学的相关软件系统如 MAESTRO，MOE 等；
- 熟悉 Linux 的工作环境，能熟练应用 Python 语言者优先；
- 掌握基于结构或者配体的药物设计相关概念，熟悉对接，虚拟筛选，同源模建，药效团及 QSAR 等技术；
- 具有良好的沟通能力，尤其是一定的英语听说读写能力。

2、高级有机合成研究员--任职资格：

- 丰富的有机合成经验，熟练掌握有机合成、产物分离与结构鉴定技能；
- 较强的科研攻关能力，可独立开展课题的研究，并解决工作过程中的技术难题；
- 较强抗压力，责任心强，具备团队合作精神，可带领一至多名实验助理开展研究工作。

3、有机合成研究员--任职资格：

- 具备一定的有机合成经验，熟练掌握有机合成、产物分离与结构鉴定技能优先；
- 可独立开展课题的研究，并解决工作过程中的一般性专业问题；
- 责任心强，具有良好的团队合作精神与沟通能力。

4、有机合成助理研究员--任职资格：

- 对化学合成工作有浓厚兴趣，掌握基本的化学合成操作技能；
- 具备优良的英文读写能力；
- 良好的敬业精神，强烈的责任心，工作严谨踏实、仔细认真。

5、化学分析研究员--任职资格：

- 熟练掌握 HPLC,GC,LC-MS,GC-MS,NMR 等分析仪器；
- 具备优秀的分析、分离方法开发能力，优良的英语听说读写能力；
- 责任心强，具有钻研精神，良好的沟通协调能力；

6、生物学研究员--任职资格：

- 具备蛋白质表达及纯化经验或细胞模型建立或其他生物化学和分子生物学经验；
- 熟练掌握酶学的测定方法，如 ELISA，荧光检测，化学发光检测，荧光偏振及时间分辨荧光等；
- 具备优良的英文听说读写能力，独立的工作能力和良好的团队合作精神。

7、药理学研究员--任职资格：

- 生物类、医学类、药学类专业；
- 熟练掌握动物实验技能，愿意从事小动物实验，硕士需有研究动物疾病模型经验；
- 掌握体外分析方法如试剂盒检测、Western、PCR、免疫组化等，并熟练应用于生物样本检测。

8、药代动力学研究员--任职资格：

- 熟悉临床前药代动力学实验方案设计和操作，药代动力学软件和计算方法；
- 掌握液相色谱 - 质谱联用等相关技术；
- 良好的沟通能力和团队协作精神。

9、制剂研究员--任职资格：

- 熟悉固体制剂或注射制剂的处方和工艺的开发；
- 能够熟练操作固体制剂常用设备（如湿法制粒机、流化床、压片机和胶囊填充机等）或注射制剂常用设备

(如冻干机、灭菌设备, 液体配制, 搅拌, 离心, 过滤设备等);

- c) 熟悉 CFDA 和 FDA 注册法规和指导原则的相关要求
- d) 良好的敬业精神, 强烈的责任心, 工作严谨踏实、仔细认真。

10、晶型研究员--任职资格:

- a) 了解或熟悉药物处方前晶型、盐型研究过程;
- b) 熟悉溶解度、介稳区测定; 有结晶中晶型、纯度、粒度和形貌控制等
- c) 熟悉粒度分析、红外、XRD、TG/DSC、偏光显微镜等常用晶体产品的分析仪器;
- d) 良好的英语听、说、读、写能力, 能够熟练 CAD 及办公软件。

11、QC 专员--任职资格:

- a) 化学相关专业;
- b) 英语四级;
- c) 具有敬业精神和强烈的责任心, 工作严谨踏实、仔细认真, 较好的沟通能力。

12、仪器维修工程师--任职资格:

- a) 仪器分析、分析化学或相关专业本科及以上学历;
- b) 熟悉标准分析实验室流程以及基本分析仪器的操作, 熟悉实验室安全守则;
- c) 责任心强, 具有钻研精神, 良好的沟通协调能力。

13、初级 Java 开发工程师--任职资格:

- a) 了解 Spring、SpringMVC 等技术框架, 熟悉 SpringBoot、SpringCloud;
- b) 具有良好的编码规范和测试技能, 良好的编程风格;
- c) 熟悉 Mysql 数据库, 有良好的数据库设计能力和 sql 编写能力;
- d) 有较强的自学能力和攻克技术难点的能力。

14、初级 Web 前端开发工程师--任职资格:

- a) 掌握 HTML5、CSS3、JSON/XML、AJAX、WebSocket 等技术;
- b) JavaScript 基础扎实, 熟悉 ES6 标准, 熟悉 Vue.js 框架;
- c) 熟悉 HTML5 标准, 较好的代码可维护性, 良好的浏览器兼容性, 了解各种浏览器特性与相关调试工具;
- d) 有较强的自学能力和攻克技术难点的能力。

15、业务系统管理员--任职资格:

- a) 化学、生物, 制药等相关专业, 对企业信息化有浓厚兴趣;
- b) 有较强的学习能力和逻辑思维能力及优秀的沟通协调能力, 具备一定的文档编制能力;
- c) 良好的英语水平, 熟练使用办公软件。

16-18、高级工艺工程师/工艺工程师/工艺助理工程师--任职资格:

- a) 有参与化工厂、制药行业 GMP、原料药项目经验优先考虑;
- b) 具有高度责任感、敬业精神及团队协作精神, 能够承受较大的工作压力, 能胜任富有挑战性的工作;
- c) 良好的英语听、说、读、写能力, 能够熟练 CAD 及办公软件。

19、安全工程师--任职资格:

- a) 安全工程、化学工程与工艺等相关本科以上学历, 硕士研究生优先;
- b) 具备系统的安全管理知识和良好的学习能力, 利用理论知识支撑工作的开展;
- c) 具备良好的沟通、协调能力, 责任心强。

20、设备工程师--任职资格:

- a) 化工机械、过程装备与控制工程、制药工程等相关本科以上学历;
- b) 专业基础扎实, 能够熟练使用 Word、Excel、CAD 等软件;
- c) 工作踏实, 吃苦耐劳, 有良好的团队协作精神、服务意识及较强的沟通协调能力。

21、QC 分析员--任职资格:

- a) 熟练掌握 UV,IR,HPLC,GC,LC-MS,GC-MS,等分析仪器, 了解其基本原理;

- b) 具备扎实的分析化学、有机化学基础，良好的英语听说读写能力（至少 CET-4）；
- c) 具有良好的团队意识及合作态度，有责任心、有担当，抗压能力强。

22-23、毒理学研究员--任职资格：

- a) 熟悉 FDA/CFDA 相关法规，对 GLP 具备一定的认识；
- b) 熟悉基本动物实验流程，熟练使用办公软件及统计学软件；
- c) 良好的沟通能力、学习能力、团队意识及协调管理能力，英语六级以上，听说读写熟练。

24、病理学研究员--任职资格：

- a) 熟悉 FDA/CFDA 相关法规，对 GLP 具备一定的认识；
- b) 熟练掌握各类病理技术，有阅片经验，熟练使用办公软件及统计学软件；
- c) 良好的沟通能力、学习能力、团队意识及协调管理能力，英语六级以上，听说读写熟练，有海外学习、工作经历者优先。

25、TSP-药理学研究员--任职资格：

- a) 具有安全药理及药物临床前安全性评价相关工作经验，掌握 GLP 及其它相关法规者优先；
- b) 熟悉基本动物实验流程，熟练使用办公软件及统计学软件；
- c) 良好的学习能力和团队意识，具备较好的协调管理能力；英语六级，具备优秀的听说读写及沟通能力。

26、TSP-分析研究员--任职资格：

- a) 熟练掌握 HPLC, LC-MS 等分析仪器，具备优秀的分析、分离方法开发能力；
- b) 英语六级，具备优良的英语听说读写能力；
- c) 责任心强，具有钻研精神，良好的沟通协调能力。

27、TSP-生物研究员--任职资格：

- a) 熟练掌握常用生物学实验技术方法，如动物实验、PCR、Elisa、流式等；
- b) 英语六级，具备优良的英语听说读写能力；
- c) 良好的学习能力和团队意识，具备较好的协调管理能力。

28、实验动物兽医--任职资格：

- a) 熟悉动物护理流程及实验动物相关的法律法规，有 GLP 相关工作经验者优先；
- b) 兽医专业知识扎实，持有执业兽医资格证，能够独立进行眼科检查；
- c) 英文水平优秀，能够熟练阅读文献、撰写报告，并具备良好的沟通交流能力；
- d) 责任心强，工作积极主动，能吃苦耐劳，有团队合作精神。

29、制剂技术员--任职资格：

- a) 药学、化学、化学工程、生物工程等相关专业，本科学历；
- b) 掌握 HPLC, LC-MS 等分析仪器者优先；
- c) 英语四级，具备良好的数理计算能力和动手操作能力；
- d) 责任心强，工作积极主动，勤奋好学，能吃苦耐劳，有团队合作精神。

30、生物技术员--任职资格：

- a) 熟练掌握常规生物学实验操作；
- b) 英语四级，具备良好的英文应用能力；
- c) 具备良好的学习能力和团队合作精神。

31、质量保证专员--任职资格：

- a) 生命科学、药学、动物医学等相关专业，本科学历；
- b) 英语四级，具备熟练的听说读写能力；
- c) 良好的抗压能力及沟通协调能力；
- d) 熟练应用 Office 办公软件。

32、动物实验技术员--任职资格：

- a) 了解实验动物体内及体外各类常见技术方法及手术技能；

- b) 了解或掌握动物室（特别是 AAALAC）流程规则及制度者优先；
- c) 责任心强，工作积极主动，勤奋好学，能吃苦耐劳，有团队合作精神。

33、病理技术员--任职资格：

- a) 有动物实验、动物解剖、病理切片等相关经验者优先；
- b) 愿意从事病理制片或实验动物解剖工作，掌握组织交叉技术、PCR 技术者优先；
- c) 责任心强，工作积极主动，勤奋好学，能吃苦耐劳，有团队合作精神。

34、细胞培养工艺开发研究员--任职资格：

- a) 熟悉实验室规模三角摇瓶、生物反应器进行细胞培养工艺开发的过程；
- b) 实验操作能力及沟通能力强；
- c) 具有良好的团队合作能力，热爱实验室工作。

35、细胞株开发研究员--任职资格：

- a) 熟悉分子克隆和序列分析、蛋白表达载体的构建、优化和改造；
- b) 熟练掌握分子生物学实验的基本操作技能；
- c) 具有哺乳动物细胞培养方面的经验，了解细胞株克隆筛选等；
- d) 踏实肯干，耐心细致，具有良好的团队合作能力。

36、生物制剂工艺开发研究员--任职资格：

- a) 熟悉注射剂的开发原理和基本要求以及制剂相关的分析方法；
- b) 具有较强的实验操作能力及沟通能力；
- c) 具有良好的学习能力，热爱实验室工作。

37、下游纯化工艺开发研究员--任职资格：

- a) 熟悉生物大分子的分离纯化的基本原理和过程以及掌握实验室规模蛋白层析分离的仪器操作过程；
- b) 责任心强，具备良好的团队意识；
- c) 具备良好的组织合作能力。

38、Analytical Operations 科学家--任职资格：

- a) 掌握蛋白质分析方法，熟悉 HPLC/UPLC、cIEF、CE、LC-MS、分光光度法，光谱学和粒子分析，PCR、ELISA、基于细胞的生物测定、病毒/支原体测定（细胞或 PCR）；
- b) 具有良好的逻辑思维、协作和沟通能力；
- c) 具备优秀的英文听说读写能力。

39、制造助理--任职资格：

- a) 掌握细胞培养、蛋白纯化、制剂生产或者细胞发酵等专业技能；
- b) 具有良好的组织沟通协作能力；
- c) 有较强的学习和理解能力，善于思考问题。

40、QA 质量专员--任职资格：

- a) 对医药研发的质量工作感兴趣，了解质量电子系统（QMS、TMS、DMS 等）的日常管理和维护、设备及方法验证、GMP 文件管控等工作；
- b) 具有良好的学习和理解能力，英文基础扎实，具备较强的中英文书写能力；
- c) 责任心强，具备良好的沟通能力。

41、QC 专员--任职资格：

- a) 熟悉 QC 实验室 GMP 标准操作规范和流程，了解仪器操作保养以及样品检测；
- b) 具有较强的实验操作能力及沟通能力；
- c) 学习能力强，善于沟通。

42、医学写作专员--任职资格：

- a) 熟悉 GCP 和相关法律法规；
- b) 可以独立搜集、整理国内外相关文献资料；

- c) 英语六级, 具备良好的英文读写能力及一定的英文听说能力。

43、统计程序员--任职资格:

- a) 熟练掌握 SAS Base, SAS/Macros, SAS/Graph, SAS/Stat 和报表流程;
- b) 熟悉 CDSIC CDASH/SDTM/ADaM 标准;
- c) 具备一定的统计知识, 了解 ICH-GCP 和/或其他适用的国内外法规、指导原则和行业标准;
- d) 良好的中英文口语和书面交流沟通能力, 团队合作、问题解决与自我学习能力。

44、临床数据库设计师--任职资格:

- a) 对数据库有良好的理解, 熟练掌握 SQL 或至少一门编程语言如 C#、Java、VB、HTML 等;
- b) 责任心强, 有较好的沟通协调及适应能力。

45、临床数据管理员--任职资格:

- a) 了解临床试验数据管理的行业标准、CFDA/FDA 法规、指导原则;
- b) 良好的中英文口语和书面交流沟通能力;
- c) 能够适应高度精确性、非常关注细节及严格质量控制的工作方式。

46、医学编码员--任职资格:

- a) 了解 GCP 和其他临床试验相关法规的要求;
- b) 良好的中英文口语和书面交流沟通能力;
- c) 能够适应高度精确性、非常关注细节及严格质量控制的工作方式。

47、临床试验助理 CTA--任职资格:

- a) 熟悉 ICH-GCP、ISO14155、中国药物/器械 GCP 和相关法规;
- b) 为人诚实正直, 具备负责、勤劳和积极的工作态度, 较强的沟通能力;
- c) 优秀的沟通技巧, 有较强的自我驱动力及可培养潜力。

48、临床试验监查员 CRA--任职资格:

- a) 负责临床试验的准备、启动、实施和监查工作, 确保项目按照国家 GCP 要求和试验方案进行;
- b) 负责跟踪控制进度, 确保试验质量; 提交工作报告接受稽查并及时处理突发事件
- c) 熟练运用各种 Microsoft Office 软件、文献检索工具;
- d) 良好的沟通交流能力、组织协调能力, CET6 级以上, 英语听说读写优秀。

49、临床生物样本分析研究员-任职资格:

- a) 生物样品的纯化提取及分析标准样品的制备;
- b) 生物样品的液质联用(LC-MS/MS)检测方法的开发及验证;
- c) 临床生物样品分析试验结果和数据总结及报告;
- d) 学习理解并遵循 GLP 规范和生物分析相关的指导原则;
- e) 逐步成长为独立执行生物分析研究项目的高级分析员及项目负责人。

50、定量药理专员-任职资格:

- a) 审阅临床试验设计中的 PK/PD 部分, 优化 PK/PD 的设计;
- b) 临床 PK/PD 数据分析, 群体 PK/PD 模型建立及验证;
- c) PK/PD 和群体 PK/PD 分析计划和报告的撰写
- d) 学习理解并遵循 GLP 和 GCP 规范以及与药代动力学研究和临床数据分析相关的指导原则。

51、临床药物代谢分析研究员-任职资格:

- a) 应用液质联用方法, 进行生物样品中的药物及代谢产物的定性及定量分析;
- b) 进行药物临床代谢产物鉴定及确证的研究;
- c) 收集整理实验数据, 撰写实验方案及实验报;
- d) 学习和应用药物代谢及生物分析的新技术和方法。

52、商务支持专员-任职资格:

- a) 拥有敏锐的洞察力和市场反馈能力;

- b) 善于学习和总结, 具备谈判能力, 良好的沟通和书面表达能力;
- c) 能进行英语口语日常交流, 对商务销售工作有很大的热情, 抗压能力强。

53、临床协调员 CRC--任职资格:

- a) 熟悉 GCP 和相关法规;
- b) 具有较强的沟通协调能力和组织策划能力
- c) 具备较强的责任心、耐心、细心, 能够承担工作压力。

54、临床监查员 CRA--任职资格:

- a) 熟悉器械 GCP 和相关法规
- b) 医学、药学、临床、生物等相关专业;
- c) 优秀的沟通技巧, 有较强的自我驱动力及可培养潜力。

55、注册专员--任职资格:

- a) 理工科背景, 医疗器械相关专业, 如: 生物技术、生物医药、电子、药学、临床医学等;
- b) 有较强的逻辑思维能力;
- c) 良好的中英文口语和书面交流沟通能力。

56、商务助理--任职资格:

- a) 本科及以上学历, 英语四级以上, 熟练操作常用办公软件;
- b) 有较强的学习能力、工作效率高、执行力和抗压力强;
- c) 具有一定的分析能力、计划能力以及应变能力, 有良好的团队协作能力。

**福利待遇** *总部及分/子公司之间略有不同, 详情咨询 HR**1、健全的薪资体系:**

岗位工资、季度奖金、项目奖金、职务津贴、职位期权【行业内具有竞争力, 具体情况面试通过后详谈】

2、人性化的福利制度:

养老保险、医疗保险、失业保险、工伤保险、生育保险、意外伤害保险、住房公积金、过渡性免费住房、免费工作餐、多线路免费班车、带薪年假、年度免费体检、活动经费、慰问经费、节日礼物

3、丰富的业余文化生活:

足球、羽毛球、篮球、乒乓球、瑜伽、台球、英语等丰富多彩的俱乐部、团队出游

4、阶梯式人才培训计划:

入职培训、安全培训、一对一导师计划、康龙学院(化学硕士班/博士班)、周五学术报告会、专家学术研讨会/论坛、国际学术会议、管理培训、英语培训、访问学者计划

5、完善的职业发展规划:

唯才是用, 内部选拔、内部培养的晋升机制。科研管理人员及运营管理岗位按照 Team Leader、Senior Team Leader、Group Leader、Senior Group Leader、Associate Director、Director、Senior Director、Executive Director、VP、Senior VP 逐级晋升

**联系方式****一、化学创新药体系****1、新药研发基地-BDA 总部(北京亦庄)**

地址: 北京经济技术开发区泰河路 6 号

电话: 010-57330111/ 0112; 邮箱: hr-campus@pharmaron-bj.cn

2、新药研发基地-宁波园区

地址: 宁波杭州湾新区滨海四路 800 号

电话: 0574-56330340/ 0185; 邮箱: nb-recruitment@pharmaron-bj.cn

3、实验室化学-上海园区

地址: 上海浦东新区金科路 2727 号金科中心 C 栋 3 层

电话: 021-61606982/ 6980/ 9010; 邮箱: hr-shanghai@pharmaron-bj.com

4、实验室化学-西安园区

地址: 西安经济技术开发区凤城十二路 1 号

电话: 029-86187788 转 8005/ 8076/ 8077; 邮箱: hr-xa@pharmaron-bj.com

5、生产中心-天津园区

地址: 天津经济技术开发区西区新业七街 81 号

电话: 022-59790812/ 0813/ 0818/ 0822; 邮箱: hr-tj@pharmaron-bj.com

6、生产中心-绍兴园区

地址: 绍兴上虞区杭州湾经济开发区经七东路 18 号

电话: 0575-80275014/ 5015; 邮箱: hr-sx@pharmaron-bj.com

7、药物安全性评价服务中心 (TSP-北京昌平、宁波分部)

地址: 北京市昌平区科学园路 32 号

宁波杭州湾新区启源路 39 号生命科技园 3 号楼

电话: 010-56375411/ 5046 (北京昌平)、010-56375115 (宁波); 邮箱: hr-tsp@pharmaron-bj.com

二、生物药体系

生物医药-宁波园区

地址: 宁波杭州湾新区

电话: 0574-58012064/ 2086; 邮箱: hr-bionb@pharmaron-bj.com

三、临床研究

1、临床数据分析中心

地址: 南京市江宁区菲尼克斯路 99 号

电话: 025-58707603/ 7829/ 7731; 邮箱: HR@crmedicon.com

2、临床 SMO 中心

地址: 北京市朝阳区朝阳北路龙湖长楹天街西区星座 5 栋 702

北京市朝阳区广顺南大街 16 号东煌大厦 18 层 18-125

电话: 010-85790572; 邮箱: lsdzp@linkstart.com.cn