

中山市力恩普制药有限公司

职位名称	职位描述	学历需求	招聘人数	其他要求
研发专员	负责本项目组仿制药(一致性评价)工作的整体计划实施、技术指导及项目管理工作；	本科以上	2	全日制大学本科及以上学历，药剂学及药物分析专业；5年以上医药研发经验
QA	负责生产系现场的 GMP 执行情况进行日常监督检查，及其它 GMP 文件进行审核；	大专以上	5	药学、食品科学与工程、食品质量与安全、生物工程等专业，无青霉素过敏症。
QC	按 GMP 规范填写原辅料、成品的检验原始记录。依照有关质量标准及检验操作程序进行检验、记录、计算、复核和判定等。	大专以上	5	药学、食品科学与工程、食品质量与安全、生物工程等专业，无青霉素过敏症。
工艺员	按规定的工艺各项标准进行生产工作，并对偏差进行调查分析及跟进落实；	大专以上	5	药学、食品科学与工程、食品质量与安全、生物工程等专业，无青霉素过敏症。