

联邦制药（中国）有限公司



联邦制药成立于1990年，于2007年在香港上市，股份代号：3933.HK，主要从事药品的研发、生产及销售。历经三十余年发展，联邦制药形成了拥有制剂、原料、生物、动保四大业务板块，九家生产研发实体的综合性制药集团，销售网络覆盖全球70多个国家和地区，现有员工15000余人。2023年，联邦制药营业收入超137亿元。

联邦制药坚持以科技创新驱动高质量发展，目前拥有生物药、化药、临床等多个研发中心。目前全品类在研产品100多个，获得专利100多项，在研产品适用范围包括糖尿病、体重管理、非酒精性脂肪性肝病、骨质疏松、干眼症、皮肤病、慢性肾病等，为培育具有市场竞争力的核心技术产品奠定了坚实基础。

自成立以来，联邦制药致力于向社会提供优质的产品和服务，推动医药行业高质量发展，荣登“2023年度中国化药企业TOP100排行榜”第16名、“2023年度中国医药工业百强榜”第23名，获得2021中国化学制药行业“制剂出口型优秀企业品牌”和“原料药出口型优秀企业品牌”等多项荣誉，是中国领先的综合性制药企业之一。

福利待遇：（1）双通道发展（2）系统培训（3）竞争力薪酬（4）项目奖励（5）团建活动
（6）带薪年假（7）人才补贴（8）五险一金

办公地址：横琴粤澳深度合作区粤澳中医药科技产业园/广东省中山市嘉联路12号

接收简历邮箱：tulzp2@tul.com.cn

1、校园招聘岗位

岗位序号	1	岗位名称	软件工程师	招聘人数	2	薪酬范围	8-15K
岗位职责	负责集团内部各类管理系统和业务支持系统的开发与维护。• 使用Spring Boot 进行后端服务开发，支持业务功能的实现与优化。						
岗位要求	统招本科，计算机相关专业。 熟悉java或者php。						
岗位序号	2	岗位名称	学术推广专员	招聘人数	1	薪酬范围	6-8K
岗位职责	1.负责市场部组织的各类型学术活动的实施； 2.组织所负责区域参与全国、省、市等各层级的学术会议（内分泌、糖尿病、眼科、抗感染、OTC等领域）； 3.协助区域做好专家维护，建立各区域的专家库； 4.为销售队伍提供医学、药学方面的知识支持。						

岗位要求	1.本科及以上学历，医学、药学或生物工程等相关专业； 2.有良好的表达能力、沟通能力、组织协调能力； 3.熟练操作各种办公软件；会拍摄会剪辑更佳； 4.细心、耐心、责任心，工作积极主动；						
岗位序号	3	岗位名称	药企法务专员	招聘人数	1	薪酬范围	8-15K
岗位职责	1.合规制度及流程建设。根据国家、行业及公司最新合规政策及要求，参与起草、修订公司合规风险管理规章制度、合规手册及其它相关制度文件；参与公司内部合规流程建设，审核公司出具文件条款的法律问题，发现并提示合规风险。 2.合规检查。依据合规制度、流程参与检查集团各公司合规制度遵循情况。 3.专业领域政策研究（不正当竞争、商业贿赂、垄断等），关注行业政策、合规动态及执法动态，配合部门及时更新调整合规要求的执行和落地。 4.合规咨询、培训及合规文化建设。配合合规部做好集团整体的合规文化倡导和践行工作。 5.合规风险预防及合规事件处理。 6.法务中心安排的其他工作任务。						
岗位要求	本科及以上，法律相关专业；通过司法考试，通过英语六级。						
岗位序号	4	岗位名称	医学专员	招聘人数	2	薪酬范围	20-25K
岗位职责	1、组织开展临床整体开发策略和计划的制定； 2、负责医学撰写相关工作，包括临床试验方案及相关资料设计、临床总结报告及其他临床相关申报资料撰写； 3、负责医学监查和医学审核； 4、参与调研立项及在研临床项目信息收集、整理、分析和反馈； 5、提供医学或药学方面知识支持和相关培训。						
岗位要求	1、学历：博士学历； 2、专业：临床内科学（西医）、基础医学、医学统计、临床药学、临床药理； 3、英语：国家六级及以上，文献检索和阅读能力强； 4、能力：具有较强的学习和理解、沟通、文字书写和综合报告能力； 5、其它：诚信、敬业、严谨细致、责任心强。						
岗位序号	5	岗位名称	临床监查员（CRA）	招聘人数	10	薪酬范围	10-15K
岗位职责	全面负责II期/III期等多中心临床试验项目试验中心的筛选、SSU阶段工作，中心启动、监查、关闭和试验中心的管理。						

岗位 要求	1、学历：本科及以上； 2、专业：临床医学、药学或相关专业； 3、英语：国家四级或以上，能较熟练的阅读外文文献； 4、能力：具有较强的学习和理解、沟通协调和应变、发现问题和解决问题、时间管理能力，思维敏捷但不失稳重； 5、其他：诚信、敬业、严谨细致、责任心强，能适应经常出差。						
岗位 序号	6	岗位 名称	临床项目助理（CPA）	招聘 人数	3	薪酬 范围	6-10K
岗位 职责	负责临床试验项目的运营保障，包括服务供应商管理、试验用药品和物资管理、TMF 管理，负责临床试验的遗传办申报、CDE 登记和省局备案。						
岗位 要求	1、学历：本科及以上； 2、专业：临床医学、药学或相关专业； 3、英语：国家四级或以上，能较熟练的检索和阅读外文文献； 4、能力：具有较强的学习和理解、沟通和综合报告能力，具有一定的应变能力； 5、其它：诚信、敬业、严谨细致、责任心强。						
岗位 序号	7	岗位 名称	临床药理研究员	招聘 人数	3	薪酬 范围	20-25K
岗位 职责	1、负责I期、PK 或 PD 等临床药理试验的方案及相关资料设计、临床药理试验数据的分析、报告与解读、临床总结报告及其它临床相关申报资料撰写； 2、负责定理药理相关工作； 3、参与创新药临床整体开发策略和路径的设计、调研立项； 4、参与或负责临床试验项目监查工作。						
岗位 要求	1、学历：博士学历； 2、专业：临床药理、临床药代动力学或定量药理学； 3、英语：国家六级或以上，文献检索和阅读能力强； 4、能力：具有较强的学习、理解和逻辑思维能力、沟通能力、文字书写和综合报告能力； 5、其它：诚信、敬业、严谨细致、责任心强。						
岗位 序号	8	岗位 名称	审计专员	招聘 人数	3	薪酬 范围	10-15K
岗位 职责	1、在部门负责人的安排下，按时、保质的完成审计项目； 2、及时向部门负责人沟通审计工作的进展及重要的审计事项； 3、起草、撰写项目审计报告和管理建议书呈部门负责人复核和定稿； 4、审计项目的资料整理归档；						

	5、完成领导交办的其他工作
岗位要求	1、大专及以上学历；中级及以上职称；财务会计、审计、金融等专业。 2、大型制造企业 5 年以上相关工作经验； 3、熟悉制造业各业务全流程；精通税法、会计准则、财务法规、公司相关经济法律法规等。 4、取得注册会计师、审计师等执业证书优先考虑。