



# 씨젠 2021년 생명과학연구원 채용

분자 진단의 혁신을 함께 할 생명과학연구원분들의 많은 관심 부탁드립니다.

| 부문     | 수행업무  | 자격요건  |
|--------|---|---|
| 제품개발PM | <ul style="list-style-type: none"> <li>• 분자진단시약 제품개발 Project Managing                             <ul style="list-style-type: none"> <li>- 외부 파트너와의 협력 연구과제 leading</li> <li>- 씨젠 자동화기술/플랫폼 활용 제품 개발 지원</li> <li>- 외부 파트너 대상 기술 지원 및 교육 (개발지침서, SW 등)</li> <li>- 개발 프로젝트 관리 및 연구소 인프라 (장비 등) 운영</li> </ul> </li> <li>• 개발제품 성능검증 (Verification) 설계/수행</li> <li>• 개발 이후 제품화/상업화 추진                             <ul style="list-style-type: none"> <li>- 진행 과제의 인허가 등 서류 및 문서 작성</li> </ul> </li> </ul> | <ul style="list-style-type: none"> <li>• 생명공학, 생물학, 분자생물학 등 관련 전공 석/박사</li> <li>• Real time PCR, Primer Design 경험</li> <li>• 분자진단제품/시약 개발 및 검증 경험</li> <li>• 해외 학위 혹은 해외 거주 경험 우대</li> <li>• 국내/외 인허가(FDA, CE, MFDS 등) 경험 우대</li> </ul> |
| 진단시약개발 | <ul style="list-style-type: none"> <li>• 분자진단시약 개발                             <ul style="list-style-type: none"> <li>- 제품 개발 기획 (설계) 및 연구</li> <li>- 인허가 실험 전반 (Verification)</li> <li>- 분자생물학적 실험 전반 (Cloning, Sequencing 분석 등)</li> </ul> </li> <li>• 국내/외 IVD 허가 진입 대응                             <ul style="list-style-type: none"> <li>- 인허가 문서 작성 (FDA, CE, MFDS 등)</li> </ul> </li> </ul>  |   |
| 임상     | <ul style="list-style-type: none"> <li>• 국내/외 분자진단 의료기기 임상 실무</li> <li>• 임상개발계획 수립 및 프로토콜 개발</li> <li>• 임상시험계획서 작성</li> <li>• 임상연구 모니터링</li> <li>• 임상처 커뮤니케이션</li> <li>• 서브미션 패키지 작성</li> </ul>   | <ul style="list-style-type: none"> <li>• 생물학 연관 전공 석/박사</li> <li>• 총 경력 5년+ 중 임상 경력 1년+</li> </ul>  |



입사 지원



서류 전형



면접 전형



채용 검진



입사 완료

\* 채용 일정은 내부 사정에 의해 변경 될 수 있습니다



지원 방법

자유 양식의 이력서를 이메일로 송부해 주시기 바랍니다 ( yhlee2@seegene.com )