

대응제약 수시채용 공고문

■ Biologics 분야

	담당업무 (Job description)	필요역량 (Required Skills)	요건 (Basic Requirements)	우대사항 (Preferred Qualification)
항체의약품 엔지니어링	<ul style="list-style-type: none"> 항체의약품 디자인 및 발굴 항체의약품 엔지니어링 및 최적화 후보물질 스크리닝 및 특성 평가 항체의약품 특허자료 분석 연구기록물 작성 협력기관 communication 	<ul style="list-style-type: none"> 의약품 개발 과정에 대한 이해 항체 구조 및 특성에 대한 이해 항체 스크리닝 시스템에 대한 이해 DNA 클로닝 및 서열 분석 능력 해당분야 기술동향에 대한 이해 	<ul style="list-style-type: none"> 생명과학 분야 관련 전공 석사 이상 항체의약품 연구 경력 5년 이상 	<ul style="list-style-type: none"> 관련 분야 박사학위 제약/바이오기업 연구경력 항체의약품 프로그램 리딩 경험
항체의약품 공정연구	<ul style="list-style-type: none"> 항체의약품 시료 생산 동물세포 배양 공정 개발 항체의약품 정제 공정 개발 특성 분석 및 안정성 평가 연구기록물 작성 협력기관 communication 	<ul style="list-style-type: none"> 의약품 개발 과정에 대한 이해 DNA 클로닝 및 서열 분석 능력 세포주 개발과정에 대한 이해 항체의약품 배양, 정제 원리에 대한 이해 항체의약품 CMC 기준에 대한 이해 해당분야 기술동향에 대한 이해 	<ul style="list-style-type: none"> 생명과학 분야 관련 전공 석사 이상 항체의약품 연구 경력 3년 이상 	<ul style="list-style-type: none"> 제약/바이오기업 연구경력 세포주 개발 및 항체의약품 공정연구 경험 전임상/임상시료 생산 경험 CRO 이용 경력 의약품 허가자료 제출 경험 관련 분야 박사학위
항체의약품 특성분석	<ul style="list-style-type: none"> 항체의약품 정제 및 특성분석 안정성 평가 연구기록물 작성 협력기관 communication 	<ul style="list-style-type: none"> 의약품 개발 과정에 대한 이해 항체의약품 정제, 특성분석 원리에 대한 이해 항체의약품 투여경로에 대한 이해 항체의약품 CMC 기준에 대한 이해 해당분야 기술동향에 대한 이해 	<ul style="list-style-type: none"> 생명과학 분야 관련 전공 석사 이상 항체의약품 연구 경력 3년 이상 	<ul style="list-style-type: none"> 제약/바이오기업 연구경력 항체의약품 공정연구 경험 전임상/임상시료 생산 경험 CRO 이용 경력 의약품 허가자료 제출 경험 관련 분야 박사학위
약리중개연구	<ul style="list-style-type: none"> 타겟 리뷰 및 pathway 분석 물질 평가용 assay 시스템 구축 약물 기전 연구 후보물질 약효 평가 (in vitro, in vivo) 비임상독성시험 디자인/자료 구축 연구기록물 작성 협력기관 communication 	<ul style="list-style-type: none"> 의약품 개발 과정에 대한 이해 과학적 시험디자인, 결과분석 능력 적합한 평가모델 선정 능력 Biochemical, cellular assay 구축 능력 의약품 약리학, 독성학적 지식 	<ul style="list-style-type: none"> 생명과학 분야 관련 전공 석사 이상 항체/합성의약품 연구 경력 5년 이상 	<ul style="list-style-type: none"> 관련 분야 박사학위 제약/바이오기업 연구경력 항체/합성 의약품 프로그램 리딩 경험

■ BD 및 CGT 연구기획 분야

	담당업무 (Job description)	요건 (Basic Requirements)	우대사항 (Preferred Qualification)
<p>BD</p>	<ul style="list-style-type: none"> ① 신약연구 R&D 프로젝트 관리 <ul style="list-style-type: none"> • 파트너사와 원활한 소통 및 프로젝트 매니지먼트 • 프로젝트에 필요한 기술 분석 및 외부 전문가와 협업 모델 수립 • 신규 타겟 약물 개발을 위한 연구 계획 및 전략 수립 ② 전반적인 BD 업무 <ul style="list-style-type: none"> • in-house pipeline 의 L/O 활동 및 개발 전략 수립 • L/I, 오픈이노베이션을 위한 기술 검토 및 과제 관리 	<ul style="list-style-type: none"> • 생명과학 분야 관련 전공 석사 이상 • 비즈니스 영어 회화 능통자 	<ul style="list-style-type: none"> • 제약/바이오기업 경력 5년 이상 또는 박사 후 과정 2년 이상 • 연구개발 과제 기획/운영 경험 또는 그에 상응하는 업무능력 보유자
<p>유전자치료제 연구기획</p>	<ul style="list-style-type: none"> • 유전자 편집 기반 치료제(CGT)의 신규 과제 기획 및 후보 유전자 디스커버리 • 유전체 정보 기반의 질병-유전자 매칭 및 타당성 분석 • in-vitro, In-vivo, PoC 단계까지의 전략적 실행 및 관리 • 차세대 유전자 치료제 개발을 위한 초기 연구 기획 및 전략 수립 • 내부 개발 파이프라인의 기획, 우선순위 조정 및 리더십 제공 	<ul style="list-style-type: none"> • 생명과학 분야 관련 전공 석사 이상 • 유전자 치료제 (CGT, GT) 또는 RNA/DNA 기반 신약 관련 경력 7년 이상 • 디스커버리 단계 연구 경험 필수 (질병-유전자 매칭, 후보 타겟 발굴 등) • 다양한 delivery system (AAV, LNP 등) 기초 이해 • 비즈니스 영어 회화 능통자 	<ul style="list-style-type: none"> • 유전자 치료제 기획 또는 preclinical 연구를 전주기 리딩 경험 • CRISPR, base editor, siRNA 등 gene editing tool 관련 실무 경험 • 박사 학위 보유자 • 제약/바이오기업 pipeline 전략 수립 경험 • CGT 전략에 대한 시장 동향 및 기술 분석 경험

■ Biosimilar 분야

	담당업무 (Job description)	필요역량 (Required Skills)	요건 (Basic Requirements)	우대사항 (Preferred Qualification)
바이오시밀러 제형연구	<ul style="list-style-type: none"> • 항체 preformulation, formulation, dosage form 연구/개발 및 최적화 • 공정 스케일업 지원: formulation 조건 이관, 관리 및 공정 파라미터 검증 • 분석법 개발 및 검증 • 국내외 규제기관을 대상으로 한 제형 개발 보고서 작성 (CMC part) • CDMO 관련 업무: tech transfer, communication 및 관리 	<ul style="list-style-type: none"> • 바이오시밀러 개발 과정에 대한 이해 • 제형연구에 대한 이해 • 해당분야 기술동향에 대한 이해 	<ul style="list-style-type: none"> • 생명과학 분야 관련 전공 석사 이상 • 바이오시밀러 연구 경력 5년 이상 	<ul style="list-style-type: none"> • 관련 분야 박사학위 • 제약/바이오기업 연구경력

■ 근무지: 서울 (본사 또는 마곡) 또는 용인연구소

■ 지원방법: 온라인 접수 - 박은경팀장 (pekeun1728@daewoong.co.kr), 김준오매니저(junokim@daewoong.co.kr)

■ 전형절차: 서류전형 → 인·적성 전형 → 실무진면접 1, 2 차 → 평판조회 → 처우산정



대웅제약