



江苏恒瑞医药 2021 校园行

- - - 新瑞力计划

江苏恒瑞医药股份有限公司是一家从事医药创新和高品质药品研发/生产及推广的医药健康企业，创建于 1970 年，2000 年在上海证券交易所上市，截至 2019 年底，共有全球员工 24000 余人，是国内知名的抗肿瘤药/手术用药和造影剂的供应商，也是国家抗肿瘤药技术创新产学研联盟牵头单位，建有国家靶向药物工程技术研究中心/博士后科研工作站。2019 年，公司实现营业收入 232.9 亿元，税收 24.3 亿元，并入选全球制药企业 TOP50 榜单，位列第 47 位。

在市场竞争的实践中，恒瑞医药坚持以创新为动力，打造核心竞争力。公司近年来每年投入销售额 15% 左右的研发资金，2019 年累计投入研发资金 39 亿元，占销售收入的比重达到 16.7%。公司在美国/欧洲/日本和中国多地建有研发中心或分支机构，打造了一支 3400 多人的研发团队，其中包括 2000 多名博士/硕士及 200 多名海归人士。近年来，公司先后承担了国家重大专项课题 44 项，已有 6 个创新药艾瑞昔布/阿帕替尼/硫培非格司亭/吡咯替尼/卡瑞利珠单抗和甲苯磺酸瑞马唑仑获批上市，一批创新药正在临床开发，并有多个创新药在海外开展临床。公司累计申请国内发明专利 894 项，拥有国内有效授权发明专利 201 项，欧美日等国外授权专利 286 项，专有核心技术获得国家科技进步二等奖 2 项，中国专利金奖 1 项。

恒瑞医药本着“诚实守信/质量第一”的经营原则，抗肿瘤药/手术麻醉类用药/特色输液/造影剂市场份额在国内市场名列前茅。目前公司有注射剂/口服制剂和吸入性麻醉剂等 19 个制剂产品在欧美日上市，实现了国产注射剂在欧美日市场的规模化销售。

恒心致远，瑞颐人生。恒瑞医药一直秉承“科研为本，创造健康生活”的理念，以建设中国人的跨国制药集团为总体目标，拼搏进取/勇于创新，不断实现企业发展的新跨越和新突破。

连云港研发中心简介

连云港研发中心是恒瑞集团中建立最早、规模最大的药学研发中心，主要从事药品预研、产业化研制和开发及注册工作。连云港研发中心目前下辖创新药、改良制剂、生物药、复杂合成等多个研究所，有体系非常完备的原料中试平台、制剂中试平台、综合分析测试中心等核心技术平台，有经验丰富的注册部、QA 管理部、项目管理部等关键支撑团队，整个研发团队具备了当前大多数注册分类和全剂型覆盖的项目开发能力。连云港研发中心有各类药物研发技术人员近千人，每年各类注册申报项目超过100项，占整个集团项目申报数量的70%以上，具有极其丰富的实战经验，是恒瑞研发体系中最为核心的药学研发部门之一。

连云港研发中心 2020 校园招聘需求

岗位需求	人数	学历	专业	工作地点
药物合成	5	硕士/博士	有机化学、药物化学相关专业	连云港
药物分析	2	硕士/博士	药学、药物分析、分析化学相关专业	连云港
药物制剂	2	博士	药学、药物制剂相关专业	连云港
生物研发	5	硕士/博士	生化与分子生物学、细胞生物学、微生物与生化药学、发酵工程相关专业	连云港

联系人：宋老师
联系电话：17851259710（微信同号）
简历投递方式：应聘者可将个人简历发送至招聘邮箱，邮件主题请按“岗位+学校+姓名+学历”格式填写

招聘邮箱：hryjy@hrs.com.cn
公司网站：www.hrs.com.cn

药物合成研究员

岗位职责：

1. 独立进行文献检索，制定化合物或原料药合成路线；
2. 独立完成化合物或原料药合成路线打通以及小试研究，解决工艺开发中的技术问题，配合中试部门进行工艺放大；
3. 独立进行化合物或原料药的结构表征，包括核磁共振全谱，质谱等谱图解析；
4. 配合分析部门研究人员开展质量研究工作；
5. 独立完成药品申报材料中原料药相关部分的撰写；
6. 项目开展需要的其他工作。

任职要求：

1. 全日制硕士及博士学位，有机合成、药物化学以及相关专业；
2. 掌握有机合成和化合物结构表征基础知识，熟悉有机合成实验单元操作，具备基本的

文献检索和英文文献阅读能力；

3. 能够系统性的记录实验数据并撰写报告；
4. 熟练使用 Chemoffice, Office 等办公软件；
5. 具有较强的学习能力、工作能力、抗压能力和团队精神，能够与同事进行良好的沟通协作。

药物分析研究员

岗位职责：

1. 独立完成液相分析、气相分析等仪器分析研究工作；
2. 独立完成样品的各项理化指标分析研究工作；
3. 负责整理分析实验得出的数据，并写出报告；
4. 负责药品的质量方法的建立和验证，并制定相关的方案；
5. 负责撰写相关的注册申报资料和原始记录，完成 质量研究；
6. 负责维护保养各种分析使用仪器；
7. 协助上级完成实验室的日常管理工作；
8. 完成上级交办的临时性任务等。

任职要求：

1. 药学、化学分析等相关专业博士；熟悉仪器分析理论以及理化分析知识，有液相色谱工作经验者可以优先考虑；
2. 熟悉各种现代分析仪器及药物分析方法；
3. 具备一定的沟通计划及执行能力；
4. 有良好的工作心理素质和团队合作精神。

药物制剂研究员

岗位职责：

1. 参与药物制剂处方筛选、工艺研究和优化，并实现向中试和大生产的转化；
2. 跟踪制剂技术研究发展趋势以及技术市场动态，进行项目制剂设计、开发和研制工作；
3. 对试验得出的数据进行整理统计分析，撰写原始记录，出具试验报告；
4. 完成注册申报所需的相关技术资料的整理和撰写；
5. 记录和整理试验的原始记录及相关文件，保证其真实性和完整性；
6. 领导交办的其他工作。

任职要求：

1. 全日博士及以上学历，药学、药物制剂等相关专业；
2. 熟悉各类药物制剂仪器的使用以及处方筛选工作；
3. 系统性的记录实验数据并撰写报告，熟悉 GMP；
4. 熟练使用自动化筛选、分析工具；
5. 具有较强的学习能力、工作能力、抗压能力及合作精神，能够与同事进行良好的沟通协作。

生物制药研究员

岗位职责：

主要从事重组蛋白和多肽药物的开发和质量评价工作，包括以下 1 项或多项工作内容：

- 1、 构建原核和真核表达系统，主要包括目的基因设计和优化、质粒构建，菌株转化；对目标菌株的筛选和评价；菌种库建立；。
- 2、 发酵工艺开发，确定一个高产量/质量、稳健、可放大的发酵工艺；
- 3、 纯化工艺开发，利用多原理层析和膜技术，确定一个高收率、稳健、可放大的纯化工艺；
- 4、 药物的质量评价工作，包括采用生物化学、细胞生物学、微生物学、免疫学等学科实验技术手段，采用酶标仪、凝胶成像仪、Q-PCR 仪、高效液相色谱、气相色谱、质谱等仪器设备，对药物生物学活性、含量、纯度、杂质等进行全面的质量评价；
- 5、 多肽药物的合成和纯化工艺开发，包括多肽合成路线设计、纯化工艺的开发、合成和纯化工艺的优化和规模放大、杂质的制备和杂质谱分析等工作。

任职要求：

1. 全日制硕士及以上学历，生化分子生物学、微生物学、细胞生物学等相关专业；
2. 具有分子构建、发酵表达和蛋白纯化工作经验；熟悉大肠杆菌和酵母表达系统；
3. 具有清晰的科研思路以及较强的分析和解决技术问题的能力；
4. 具有较强的检索和阅读外文资料和文献能力；
5. 具有较好的沟通表达能力、良好的道德修养、心理素质、抗压能力及团队合作精神，能够与同事进行良好的沟通协作。