2023届扬子江药业集团（北京海莎有限公司）校园招聘简章

**一、集团简介**

扬子江药业集团创建于1971年，是科技部命名的全国首批创新型企业。集团总部位于江苏省泰州市，现有员工16000余人，旗下30多家成员公司分布泰州、北京、上海、南京、广州、成都、苏州、常州等地；营销网络覆盖全国各省、市、自治区。集团践行“高质 惠民 创新 至善”的核心价值观，致力向社会提供优质高效的药品和健康服务。2014-2019年，扬子江药业集团连续6年位居中国医药工业企业百强榜第1名。2016年、2019年、2020年，三度夺得中国品牌价值评价榜“医药健康板块”品牌强度、品牌价值“双第一”。还相继荣获“中国质量奖提名奖”“EFQM全球奖（原欧洲质量奖）”“全球卓越绩效奖”(世界级)、“亚洲质量创新奖”“全国重合同守信用企业”“全国文明单位”等称号。

集团坚持以创新引领发展，实施人才强企战略，走质量效益型发展道路。持续加大研发投入，加强产学研联合，广泛引揽优秀人才，拥有4个国家级创新研发平台，获3项国家科技进步二等奖，研究起草的5个中药材质量标准录入《欧洲药典》。对标国际先进水平，强化药品全生命周期质量管控，大力弘扬工匠精神，自2005年以来，蝉联全国医药行业QC成果评比一等奖总数“十七连冠”；2015-2020年累计夺得24个国际QC金奖。扬子江药业集团被中国食品药品检定研究院、江苏省和甘肃省药品监督管理局等指定为“实训基地”。

面向未来，在“健康中国”战略和二十大精神指引下，扬子江药业集团将深化供给侧结构性改革，推动“药、医、养、食、游”融合发展，不断做大做强民族医药大健康品牌，为满足人民对美好生活的向往，努力向世界一流制药企业目标迈进。

**二、公司简介**

北京海莎咨询有限公司创建于2011年，是扬子江药业集团全资子公司，以实现“高质、高速、高效、专业”为临床目标，专注于临床试验开展，主要承接扬子江药业集团总部及各子公司的BE、PK、Ⅰ期、Ⅱ期、Ⅲ期临床试验和生物等效性试验，也承接外部合作伙伴的临床试验。

公司现有员工230余人，分布在北京、上海、南京等全国十多个办公地点，建立了项目管理、临床运营、医学事务、医学科学、药物警戒、数据管理、统计分析、质量管理、人力资源、综合管理等多个部门、模块协同运作的模式。

北京海莎自成立以来，先后承接数百项临床试验，涉及麻醉、肿瘤、抗感染、男科、消化、内分泌等多个治疗领域，多个试验分期。

北京海莎以“成为国内一流药物临床试验机构”为愿景，致力推动新药研发进程，为患者带来更多全新的诊疗方案。在这个大健康时代，欢迎有志医药健康事业的优秀学子加入我们，携手共创美好未来。

**三、招聘岗位信息**

**A、医学助理经理 6人 月薪10000以上**

工作地点：上海、北京、南京、沈阳、郑州、成都

**工作职责：**

1.按照法规及指导原则和公司SOP要求，设计临床试验方案、撰写研究者手册、总结报告等相关文件；
2.根据项目需求，能够配合医学经理检索、阅读、翻译、整理国内外同类品种的医学信息及文献资料；
3.为临床项目提供相关医学支持；
4.能够完成医学经理交予的其他医学写作相关工作。

**任职资格：**

1.硕士及硕士以上学历；
2.临床医学、临床药学、药理学（擅长定量药理、PK/PD研究）、医学等相关专业；
3.具有临床相关实验经验，熟悉临床研究流程。

**未来晋升路线：**

医学助理经理— 医学经理— 医学高级经理— 医学（副）总监

**B、临床监查员 10人 本科6500元以上/硕士8000元以上**

工作地点：上海市、北京市、武汉市、南京市、广州市

**工作职责：**

1、参与临床研究中心的筛选，方案讨论会，临床试验资料的讨论及制定；
2、递交中心/分中心伦理，获得伦理批件；召开启动会，培训研究者；根据GCP及公司SOP进行规范的监查；

3、负责临床试验中心的协调、监查与质量控制、督促进度、文件管理，对研究中心全面监查管理，按时完成试验的启动、执行及结束工作；
4、监查并报告中心情况、试验进度和质量、病例报告表填写情况、试验用药品使用、不良事件和严重不良事件、原始资料填写等各方面情况，发现问题及时上报，并配合解决问题；
5、及时提交监查报告，真实反映试验情况；善于管理研究者，可以妥善的解决问题，确保数据真实准确、完整无误；
6、发现问题及时上报，与研究者沟通并共同协商解决出现的问题，协调、处理研究项目主要研究者、研究者、辅助科室、临床机构等各方关系。

**任职资格：**

1.本科及本科以上学历；
2.临床医学、临床药学相关专业，以临床医学专业为主；
3.具有临床相关实验经验，熟悉临床研究流程。

**未来晋升路线：**

CRAI—CRAII—SCRA —城市经理—区域经理—运营（副）总监

 APM — PM

 稽查员 稽查员

**C、统计师 1人 月薪10000元以上**

工作地点：上海、北京、武汉、沈阳

**工作职责：**

1. 参与临床研究方案的统计学设计，并估算样本量；
2. 审核研究方案和CRF；
3. 撰写或审核方案中的统计分析部分；
4. 参与随机化与编盲；
5. 对数据管理人员建立数据库以及核查的关键数据提出建议；

6. 审核SAP及变量衍生说明文件；
7. 进行数据核查，并审核统计分析报告；
8. 对撰写临床总结报告提供统计支持。

**任职资格：**

1、硕士研究生，医药、卫生、临床、统计、信息/计算机等相关专业；
2、有药企或CRO临床研究统计工作经验，熟悉临床研究统计相关工作标准及流程；
3、良好的沟通能力，数据分析能力；
4、具备钻研精神，逻辑思维能力强；
5、电脑相关知识： SAS、Word、Excel、PowerPoint。

**未来晋升路线：**

统计助理经理— 统计经理— 统计高级经理— 统计（副）总监

**三、招聘流程**

网申投递-人才测评-面试（HR初试＆专业面试）-offer-签约

网申地址：<https://yangzijiang.zhiye.com>

**四、网申二维码**



**五、联系方式**

联系电话：13851685088 陈女士

邮 箱：66149@yangzijiang.com