

## 2017 KASBP Fall Symposium Job Fair

2017 년 KASBP Fall Symposium 기간 중에 Job Fair 가 준비되어 있습니다. 현재 Job Fair 에 참여하는 회사는; [The following companies are participating in Job Fair during 2017 KASBP Fall Symposium:](#)

- 대응제약 **Daewoong Pharmaceutical**
- 녹십자 (목암생명과학 연구소) **Green Cross & Mokam Life Science Research Center**
- LG 화학 생명과학사업본부 **LG Chem and Life Science**
- SK 바이오팜 **SK Biopharmaceuticals**
- **SK Life Science**
- 브릿지 바이오 **Bridge Biotherapeutics**
- 큐라켄 **Curachem**

이렇게 7 개 회사입니다. 각 회사의 자세한 모집공고는 첨부되어 있습니다. 한 분이 여러 회사에 지원 가능합니다. Job Interview 시간은 10/27 금요일 오후 3:00 부터 5:30 까지 입니다 (브릿지 바이오는 토요일만 가능). 위 시간이 여의치 않은 경우는 KASBP 담당자에게 별도의 연락으로 조정이 가능합니다.

[The interview will be 3-5:30 pm on Friday, 10/27. Bridge bio will be available only for Saturday. For other appointment, please send a request to \[jobfairkasbp@gmail.com\]\(mailto:jobfairkasbp@gmail.com\).](#)

지원하고 싶은 회원께서는 각 회사들의 공고 내용을 확인하시고, 일차로 아래 KASBP 담당자에게 해당 회사에서 요구하는 지원서 혹은 CV 를 이메일로 **10 월 20 일 전에** 보내 주시기 바랍니다. 회사에 직접 보내실 경우도 아래 KASBP Job Fair 담당자에게 보내주셔야 인터뷰 시간과 장소를 제공합니다.

[Please send your CV/application as required in the following posting by each company, by \*\*October 20, 2017\*\* to \[jobfairkasbp@gmail.com\]\(mailto:jobfairkasbp@gmail.com\) for an interview scheduled during the symposium, even though you may apply directly to the company.](#)

제출하신 서류를 해당회사에서 일차로 심사한 뒤에, 심포지엄 현장에서 인터뷰가 이어질 예정입니다. 질문이 있으신 경우에 저희 담당자에게 연락 주시길 부탁드립니다. 감사합니다.

[After reviewing the documents first, there will be an interview during the symposium. Please contact \[jobfairkasbp@gmail.com\]\(mailto:jobfairkasbp@gmail.com\) for any questions. Thank you](#)

KASBP Job Fair 담당자:

최석태 (Suktae Choi) [jobfairkasbp@gmail.com](mailto:jobfairkasbp@gmail.com)

# 대웅제약 채용 공고문

대웅제약은 "삶의 질 향상을 선도하는 Global Healthcare 그룹"으로의 도약을 위해 혁신신약 등의 자체 연구개발 뿐만 아니라 오픈 콜라보레이션을 통한 연구개발 활동을 활발하게 진행하고 있습니다. 글로벌 경쟁력을 갖춘 R&D 중심 제약회사로 거듭나기 위해 대웅제약 연구본부에서 함께 일한 열정적이고 실행력을 겸비한 우수인재를 아래와 같이 모시고자합니다.

직원이 성장할 수 있는 모든 기회가 열려 있는 곳, 대웅제약에서 당신의 꿈을 이루시기 바랍니다.

## ■ 모집부문

대상	분야	직무	전공	우대 및 필수사항	근무지
경력	제제연구	- 신규 플랫폼 기술 제안 및 특허 출원 - 데포주/패치/복합신약 등 처방 및 공정연구 - 신약 fomulation - 의약품 인허가 자료(CTD 등) 작성	약학, 고분자화학 및 유사전공	약사 우대	경기 용인
신입/ 경력	유기합성/ 의약화학	- 신약 후보물질 도출을 위한 선도물질 최적화 연구 - 신규과제 기획 및 과제관리 - 후보물질 대량합성을 위한 공정연구 - 신물질 및 API 물성, 결정형 연구	약학, 의약화학, 유기합성 및 유사전공	약사, 수의사 우대 글로벌 제약사 업무 경험자 우대	
경력	분자모델링	- 신약연구를 위한 분자모델링(CASS) 업무 - 구조-기반(SBDD) & 리간드-기반(LBDD) 연구 - 라이브러리 관리, 활용 및 Bioinformatics 연구		신약 프로그램 수행 경험 우대 해당분야 박사학위 필수	
신입/ 경력	비임상연구 (활성/약효/PK/독성)	- 신약/바이오/개량신약 활성, 약효, PK, 독성 연구 및 평가	생물학, 수의학, 약학 및 유사전공	약사, 수의사 우대 글로벌 제약사 업무 경험자 우대	
신입/ 경력	바이오폐석	- 분석법 개발 및 검증 - cell-based assay - 기기분석, 단백질 분석 (1차/고차 구조 및 당 구조 분석)	약학, 화학, 생물학 및 유사전공	CTD작성 경험자 우대 통계분석 전문가 우대 글로벌 제약사 업무 경험자 우대	
신입/ 경력	출기세포	- 출기세포 특성분석 및 기전연구	생명과학, 약학 및 유사전공	박사학위 우대 글로벌 제약사 업무 경험자 우대	
신입/ 경력	바이오향약품 (발효공정/지속형)	- 발효공정 개발 및 스케일업 모델링 - 스케일업 수행/문제해결 - 바이오의약품의 지속형 플랫폼 기술 개발	생명공학, 생물화학공학, 고분자공학, 생화학 및 유사전공	산업체 해당 경력자 우대	

## ■ 세부 안내 사항

### 1. 지원자격

- 석사 이상 학위자 (박사 우대)
- 경력은 관련분야 3년이상
- 군필 또는 면제자로서 해외여행에 결격사유가 없는 자

### 2. 기타사항

- 국가보훈대상자 및 장애인은 우대하여 채용합니다.
- 글로벌 헬스케어그룹 대응은 흡연자를 채용하지 않습니다.

## 녹십자 (목암생명과학연구소)

올해로 창립 50 주년을 맞이하는 녹십자는 각종 우수의약품을 생산, 공급하여 국민 건강생활에 중요한 역할을 하며 우리나라의 생명공학산업을 선도해 온 대표적인 연구 개발 중심 기업입니다. 녹십자는 세계적 신약개발에 매진하며 글로벌 리더가 되기 위한 창의와 도전을 멈추지 않고 있으며 국제적인 생명 공학 전문기업으로 발돋움하고 있습니다.

목암생명과학연구소는 녹십자가 세계에서 세번째로 개발에 성공한 B형 간염 백신을 통해 얻어진 이익을 기금으로 출연해 1984년에 설립된 연구소입니다. 목암생명과학연구소는 생명공학기술 발전을 통한 사회 기여와 이익 창출을 도모하고 이를 연구 개발에 재투자함으로써 안정적이고 지속적인 연구 환경을 조성하기 위한 목적으로 설립됐습니다. 우리나라 민간 연구기관으로는 최초로 과학기술처(現 미래창조과학부)의 승인을 받아 설립된 비영리 연구재단법인입니다.

녹십자와 목암연구소에서 아래와 같이 해외 인재채용을 진행하고자 합니다. 많은 관심 부탁드립니다.

	사업개발부 (바이오 전공자, 경력/신입)	일반 바이오 연구직	해외사업본부 BD 팀
<b>모집 분야</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• 사업개발본부 Business Intelligence Team</li> <li>• 사업개발본부 Open Innovation Team</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• 녹십자/목암연구소 Vaccine, Immunology Team, 공정개발팀</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• 해외사업본부/ BD 팀</li> </ul>
<b>업무 내용</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Analysis of a new business/ investment opportunity and establishment of business strategies</li> <li>• Portfolio Optimization and market research</li> <li>• Exploring R&amp;D collaboration opportunities</li> <li>• Early staged research pipeline licensing</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• 백신, 항암치료제 개발</li> <li>• 제형연구, 분석법 개발</li> <li>• 동물세포 배양 및 정제공정 개발</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• 해외 신규 수출 시장 발굴</li> <li>• Market Research in Vaccine, Immunodeficiency, Autoimmune Diseases, and Hemophilia</li> <li>• Management in Technology Transfer Project</li> </ul>
<b>자격 요건</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• 학위: 석사 이상</li> <li>• 전공: 바이오 및 제약 분야 관련 전공자</li> <li>• 우대사항:                             <ul style="list-style-type: none"> <li>- 어학 우수자</li> <li>- 전략기획/ 시장분석/ 사업개발/ Licensing 등의 관련 업무 유경험자</li> </ul> </li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• 학위: 박사 이상</li> <li>• 전공: 바이오 및 제약 분야 관련 전공자</li> <li>• 우대사항:                             <ul style="list-style-type: none"> <li>- 어학 우수자</li> <li>- 바이오텍 종사자</li> </ul> </li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• 학위: PhD (PhD candidate)</li> <li>• 전공: Immunology, Hematology, Virology</li> <li>• 우대사항:                             <ul style="list-style-type: none"> <li>- 어학 우수자</li> </ul> </li> </ul>
<b>필요 서류</b>	영문 CV	영문 CV	영문 CV

# LG 화학 생명과학사업본부

## 채용 안내

LG화학 생명과학사업본부는 '혁신신약 개발을 통한 글로벌 제약사로의 성장'을 목표로 지속적인 연구개발을 수행하고 있습니다.

팩티브, 제미글로의 합성의약품 및 백신, 바이오시밀러 등의 바이오의약품 개발 역량과 경험을 기반으로 Unmet Medical Needs를 해결할 수 있는 혁신신약 개발 연구를 확대하고 있습니다.

LG화학에서 혁신신약 개발에 함께하실 열정과 실행력을 겸비한 우수인재를 모시고자 합니다. 여러분의 많은 관심과 지원 바랍니다.

감사합니다.

2017. 09

모집 인원	합성신약	바이오신약	백신/진단	임상/허가
	OO 명	OO 명	OO 명	OO 명
모집 분야	<ul style="list-style-type: none"> <li>신규타겟발굴/기전연구</li> <li>의약합성 연구</li> <li>약효평가</li> <li>Bioinformatics 및 분자 모델링 연구</li> <li>약리/독성/DMPK (Pop PK 포함)</li> <li>구조/무기물/완제 분석</li> <li>합성공정 개발</li> <li>개량신약 소재개발</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>줄기세포 배양/기전/생산</li> <li>면역세포 분리/배양/생산</li> <li>유전자치료제 연구개발</li> <li>유전자 결실/도입 활용한 분자유전학 질환동물 연구</li> <li>Biobetter 및 신규필러 개발/생산</li> <li>바이오 공정개발</li> <li>바이오 제형개발 및 완제생산</li> <li>바이오/면역/물리화학 특성분석</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>신규백신 균주개발 및 배양/정제</li> <li>백신 정제/완제/공정개발</li> <li>백신 동물효력 분석법 개발/검증 및 안전성 시험</li> <li>체외진단기기 개발</li> <li>알러젠 개발</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>임상개발/기획/통계</li> <li>학술/안전성 정보 관리</li> <li>의약품/의료기기 허가/등록</li> <li>의약품 재평가 및 허가변경 관리</li> <li>학술마케팅</li> </ul>
대상	신입 및 경력 (경력은 관련분야 경력 3년 이상, 연구위원급 포함)			
학위	석사 이상			
전공	<ul style="list-style-type: none"> <li>화학, 화학공학 등</li> <li>생화학, 생물학, 생명과학, 생물공학, 통계학 등</li> <li>의학, 약학, 수의학 등</li> </ul>			
우대 사항	<ul style="list-style-type: none"> <li>관련분야 연구실적 (국내외학회발표, SCI급 논문)</li> <li>통계적 실험방법 (DOE, QbD) 이해 및 활용 가능자</li> <li>의약품 IND 또는 허가등록 경험자 (임상/허가)</li> <li>어학우수자(영미권 국가 1년 이상 체류) (임상허가)</li> </ul>			
필요 서류	① 국문 또는 영문 CV ② 경력 기술서 (수행 연구 내용 요약, 희망 연구/업무 분야, 수행 가능한 실험 등을 자유롭게 기술)			
제출 방법	① 2017년 10월 20일 (금) 까지 e-mail 접수 (지원서류 검토 이후, 개별연락 예정) ② e-mail: <a href="mailto:pjhoon@lgchem.com">pjhoon@lgchem.com</a>			

## [ 2017 SK바이오팜 해외 우수인재 채용 ]

### 1. 모집대상

- 박사 학위 소지자 (취득예정자 포함) 및 Post Doc./ Jr.급 경력연구원
- 남자의 경우 병역필 또는 면제자

### 2. 모집분야

구분	내용
중추신경계질환 신약개발연구	<ul style="list-style-type: none"> <li>* 중추 신경계 질환 신약후보물질 설계 및 합성</li> <li>* 신경/뇌 질환 관련 과제 도출</li> <li>* 중추 신경 질환 약효 평가 모델 구축 및 운용 (in vitro &amp; in vivo &amp; ex vivo)</li> <li>* 약물의 작용 기전 연구</li> </ul>
항암신약개발연구	<ul style="list-style-type: none"> <li>* 항암제 개발 과제 도출</li> <li>* 외부 도입 항암제 후보물질 평가</li> <li>* 항암제 신약후보물질 설계 및 합성</li> <li>* 항암제 약효 평가 모델 구축 및 운용 (in vitro &amp; in vivo &amp; ex vivo)</li> </ul>

- 연구분야 : Cancer Biology, Neuroscience, Biochemistry, Cell & Molecular Biology, Immunology, Pharmacology, Organic chemistry, Medicinal chemistry 등 신약개발 관련 전공

### 3. 지원방법

- KASBP 담당자에게 CV 접수

### 4. 문의처

- 최우진 선임 ([choiwj@sk.com](mailto:choiwj@sk.com))

# SK Life Science, Inc.

## SUMMARY OF POSITION

The Senior Manager of CMC (Chemistry, Manufacturing and Controls) is Responsible and accountable for the development of CMC regulatory strategies, submissions, and compliance activities for biopharmaceutical development programs and commercial product(s).

Supports/leads the preparation (writing submissions) of CMC information for submission to global regulatory agencies, generates CMC strategies, assesses risks and develops contingency plans.

Act as the global CMC representative or contribute support to the Global CMC representative within cross functional project teams, involving the interpretation of regulations and guidelines and the assessment of global implication for strategic CMC decisions.

Accountable for assigned CMC programs, managing day to day activities for specific projects.

Depending on the experience, may operate independently to resolve complex issues and manage regulatory risks and ambiguous situations within project teams. Investigates opportunities for regulatory innovation/promote the use of novel approaches within project teams to resolve issues and problems.

Creates/contributes to the development of internal policies, processes and procedures supporting progression and maintenance of the SK Life Sciences biopharmaceutical portfolio at large.

Ability to collaborate effectively across a network of other stakeholders, partners and other departments, to deliver high quality CMC submissions and ensuring the compliance of the SK Life Science biopharmaceutical portfolio. Manages the resolution of regulatory CMC/information management issues with project/program stakeholders.

Uses technical and scientific knowledge to conduct the appropriate analysis of CMC submission documentation.

Responsible for development of CMC documentation, coordination and management of global submissions, including assessment and management of labeling requirements.+

Able to develop and/or lead projects or team initiatives to support short term operational goals and contribute development of global regulatory initiatives.

## JOB REQUIREMENTS

- Ph.D, Pharm D, M.Sc. or MBA with formal Chemistry education including RAC certification
- Technical and scientific understanding of biopharmaceutical drug development with technical writing skills.
- Extensive experience (minimum 10 years+) leading CMC teams within a matrix environment
- Project Management training and experience required
- Successful candidate will be able to excel in a global multifunctional environment
- A working level understanding of the following:
  - Pharmaceutical industry API process and drug product development and GMP production
  - Pharmaceutical industry analytical method validations and stability requirements
  - Chemistry of pharmaceutical APIs and of analytical techniques for their characterization
  - Analytical knowledge using the latest state of the art systems and technologies e.g. HPLC, UV, IR, MS, NMR, XRD
  - Thorough understanding of cGMP, ICH and FDA requirements including global clinical product labelling requirements, submissions and individual regulatory requirements
  - Interact with global regulatory agencies as needed
  - Experience in preparing/oversight of CMC section for global regulatory submissions
  - Solid understanding in clinical trial materials requirements for global studies
  - Vendor Management, contracting, tracking, day-to-day interactions. Follow company policies and SOPs for vendor selection, funding requests and invoice processing
  - Ensuring company quality standards are met, assisting with audits as needed
  - Assist in due diligences as needed
  - Comfortable working in a "virtual" team environment over global time zones
  - Computer literate with MS Office Suite, SAP, and other business tools

## 브릿지 바이오 (Bridge Biotherapeutics)

브릿지바이오는, 회사 설립은 2015년 9월이고 현재 한국에 7명, 미국 JLABS@TMC 에 1명이  
직원이 있으며, 최근 시리즈 B 로 138 억원 증자를 마쳤습니다. 시리즈 A 를 2016년에  
145 억원을 하여서, 2년 사이에 총 283 억 증자를 하였습니다. 두개 NCE 의 P2a 까지의 개발  
준비를 최근 마쳤습니다.

대표 이정규 박사님께서서 금요일 밤 늦게 도착하여 토요일 일정 중에 브릿지바이오에 대해  
궁금하시고 함께 일할 기회에 관심이 있으신 분 (특히 사업개발 혹은 임상개발 담당자 Position  
관심이 있으신 분)들과 면담하기를 원합니다.

관심이 있으신 분들은 이정규 대표님의 Facebook messenger 로 (James Jungkue LEE or  
posting at KASBP FB page 참조) 연락하시거나 james.lee@bridgebiorx.com 으로  
연락하시기 바랍니다. 연락이 어려우시면 KASBP Job Fair 담당자에게 연락하시기 바랍니다.

## 큐라켄 (Curachem)

Established in 2009, Curachem is a global provider of custom synthesis of  $^{14}\text{C}$  radiolabeled,  $^3\text{H}$  radiolabeled and stable-isotope labeled compounds. Curachem is a fast-growing, successful and profitable organization with a team of dedicated and highly experienced chemists from pharmaceutical company and contract research organization backgrounds. As a customer-focused company, we design our services to support our clients and meet their requirements in order to reduce cost and increase productivity.

Curachem is conveniently located near Seoul, Korea and has convenient access to two major airports for international shipping. Our 3,000 square feet of space houses well-equipped and modern chemical and radiochemical laboratories.

Curachem Inc.

207, Osongsaengmyeong 1-ro, Osong-eup, Heungdeok-gu,  
Cheongju-si, Chungcheongbuk-do, 28161,  
Republic of Korea

-Job description-

1. Organic chemist with master or higher degree
2. Fluent English in speaking and writing
3. prefer 3+ yrs chemistry experience but will interview no experience, too.

Please send your resume to 신숙정 sjshin@curachem.com for an interview during 2017 KASBP Fall Symposium on Friday (4-5:30 pm) or Saturday.