



주식회사 씨젠은 분자진단 전문 기업입니다.

주식회사 씨젠은 Real-time PCR 기반의 동시다중 분자진단 기술을 바탕으로 제품을 개발하는 기업입니다. 독보적인 분자진단 기술과 AI, Big-Data 등 IT기술을 융합하여 감염성 질환을 비롯 암, 유전질환 등 다양한 시약을 빠르게 제공 가능한 "시약개발자동화"와 함께 "하나의 장비 플랫폼"에서 모든 시약을 사용할 수 있는 편리한 검사 환경을 제공함으로써 분자진단시장의 혁신을 선도하고 있습니다.

코로나 바이러스감염증-19 진단시약을 개발, 국내, 외 공급합니다.

씨젠의 분자진단 기술로 만든 코로나-19 진단시약은 전 세계 코로나-19 확산 방지에 도움이 되는 진단시약으로 인정받고 있습니다. 식품의약품안전처의 긴급사용 승인, 유럽 인증(CE-IVD)을 받았으며, 씨젠의 진단시약과 자동화 시스템을 이용하여 수천명 동시검사 수행, 4시간 이내 검사 완료할 수 있으며, 전용 소프트웨어로 쉽게 결과 판독까지 가능한 환경이 구축됩니다.

이러한 응급상황에 충분히 대처할 수 있는 수준으로 진단시약 양산 시스템을 확대 하였으며, 그 동안 축적해온 분자진단기술과 노하우를 활용하여 국제사회를 돕는데 최선을 다하는 등 사회적 책임을 우선 가치로 두고 있습니다.

주식회사 씨젠은 대한민국을 분자진단 강국으로 만들고 있습니다.

국내 뿐 아니라 세계적인 진단기관과 의료기관에서도 씨젠의 제품을 사용하고 있습니다.

앞으로도 씨젠은 높은 수준의 진단제품을 지속적으로 연구개발해 나갈 것이며 시를 도입한 분자진단 체계를 구축하는 등 차원이 다른 기술력으로 분자진단을 선도해 나갈 것입니다.

(주)씨젠 홈페이지에서 더 많은 정보를 확인 할 수 있습니다. (국문: www.seegene.co.kr 영문: www.seegene.com)

영업/마케팅/영업지원

채용부문		담당업무	자격요건
영업	해외영업	- 유럽,남미,아시아 등 각 지역, 국가 영업담당 - 거래처 및 대리점 관리 - 학회 및 세미나 수행, 지원	부문 클릭하여 상세 공고 확인
	국내영업	- 수도권 또는 영남권 지역 영업활동 담당자 - KOL 및 대리점 관리 - 거래처 및 대리점 관리	
영업관리	영업관리 (팀장급)	- 영업관리팀 총괄 - 매출 및 채권 관리 (국가별/조직별) - 영업부문 조직 및 업무 관리 - 거래처, 대리점 계약 관리	
	영업관리	- 매출 및 채권 관리 - 수주 등록 및 거래 문서 관리 - 제품/상품 재고 및 수급 관리 - 국가별, 거래처별, 품목별 단가, 결제조건 등 계약 관리	
학술/홍보 /마케팅	마케팅 (팀장급)	- 마케팅팀 총괄 - 영업전략수립 (업계 및 경쟁사 동향 파악, 국가별/제품별 전략 등) - 영업정책 수립 (가격정책, 판촉 프로모션, 다기관 임상 평가 등)	
	해외 학술마케팅	- 해외 기술 설명회 (학회, 세미나, 교육 등) 담당 - 해외 주요 KOL 네트워크 관리 - 해외 학술, 마케팅용 임상평가 지원 - 최신 동향 파악 (진단업계, 경쟁사 등) - 진단의료기기 영업 (향후)	
	국내 대관	- 의료기기, 바이오 관련 정부기관, 협회 대응 - 보험인정을 위한 근거 확보, 민원 신청 및 f/u	
	상품기획	- 중장기 상품 구성 전략 기획 - 시장 조사 및 상품 기획 - 상품 개발 및 출시 관리	
	학술기획	- 전문 학술자료 제작 - 논문/포스터 정리 및 통계적 의의 연구 - 외부 평가결과 분석 및 자료화	
	웹디자인	- 공식홈페이지 등 온라인 홍보를 위한 대내외 웹사이트 디자인, 관리 - 광고물, 어플리케이션 디자인	
	웹/솔루션 개발	- 대내외 웹사이트 모듈 개발 및 DB 관리 - 영업정보 관리 솔루션 개발 및 확장	
영업지원	기술지원	- 국내외 평가, 세팅 지원 및 고객 불만 응대 - 국내외 대리점 및 고객 사이트 교육 지원	
	장비 엔지니어	- 국내외 장비 설치, 유지보수 및 고객 불만 응대 - 장비 입/출고검사 등 - 국내외 대리점 엔지니어 교육	

시약 연구개발

채용부문		담당업무	자격요건
임상	임상자문역 (전문역)	• 국내외 임상연구기획(설계) 및 자문 • 국내외 임상기관 및 KOL 네트워크 구축, 관리 • 국내외 임상연구 추진 및 모니터링 • 임상 연구 결과물 확보, 관리	
	임상 (팀장급)	• 국내외 임상연구 실무 총괄 • 국내외 임상연구 기획(설계) • 국내외 임상기관 및 KOL 네트워크 구축, 활용 • 국내외 임상연구 추진 및 모니터링 • 임상 연구 결과물 확보, 관리	
	임상	• 국내외 임상연구 실무 • 국내외 임상연구 기획, 추진 • 국내외 임상기관 및 KOL 네트워크 구축, 활용 • 임상 연구 결과물 확보, 관리	
제품개발	진단시약 개발 (팀장급)	• 진단시약 개발 총괄 • 개발 기획 (설계) • 개발 및 검증 • 인허가 문서 작성 (FDA, CE, MFDS 등) • 제품의 사후 관리	부문 클릭하여 상세 공고 확인
	진단시약 개발	• 개발 기획 (설계) • 개발 및 검증 • 인허가 문서 작성 (FDA, CE, MFDS 등) • 제품의 사후 관리	
	핵산추출시약 사업 총괄 (임원급)	• 핵산 추출 시약 사업 총괄 (임원) • 핵산 추출 시약 개발 총괄 관리 • 핵산 추출 시약 생산 총괄 관리 • 핵산 추출 시약의 자동화 장비 적용 및 자동화 프로그래밍 총괄 관리	
	핵산추출시약 개발 (팀장급)	• 핵산 추출 시약 개발 총괄 • 핵산 추출 시약 개발 실무 관리 • 핵산 추출 시약의 자동화 장비 적용 관리	
	핵산추출시약 개발	• 핵산 추출 시약 개발 실무 • 핵산 추출 시약의 자동화 장비 적용 및 자동화 프로그래밍 실무	
	효소개발	• 효소 기초연구 및 개발	
	연구관리	• 연구소 개발계획(제품, 일정, 비용 등) 수립 • 연구소 과제, 이슈 및 자원 관리	

Bioinfo / Stat / HW / SW 연구개발

채용부문		담당업무	자격요건
생물정보 /통계	Bioinfo (팀장급)	- Seegene in-silico 시스템 개발 총괄 - 생물정보 DB 구축/설계/관리 - 생물정보 검색/분석/검증 시스템 설계/개발/관리 - Oligo design 모듈 개발/관리 - Project management - 사업 개발	부문 클릭하여 상세 공고 확인
	AI / Data Scientist	- 생물정보 통계 처리 실무 - 분자진단 관련 파라미터/알고리즘 분석, 연구, 개선 - 유전자 서열 기반 예측 시스템 개발	
S/W 개발	DB 개발	- 데이터베이스 설계/관리 - 데이터베이스 성능 개선 및 트러블 슈팅 - 데이터처리/분석 Back-end 개발(Linux 기반)	
	통계 SW 개발관리 (팀장급)	- 통계 SW 개발 과제 책임자 - 통계 SW 개발 전략 수립 및 추진(데이터 수집/처리/분석 시스템 설계/개발) - Data Science팀 운영 총괄 (향후)	
	SW 개발 (Java)	- 신규/개선 제품을 위한 S/W개발 - 사내 업무 효율화를 위한 S/W개발 - 웹기반 or PC기반 어플리케이션 개발	
진단장비 개발	SW/FW 개발관리	- 분자진단 장비의 FW/SW 개발/개발 관리 - ARM/32bit MCU firmware - Linux Software development 개발	
	HW 개발관리	- 분자진단 장비의 HW 개발 / 개발 관리 - ARM/32bit MCU 회로 설계 - Analog circuit 설계 - Power supply(SMPS) 설계	
	Mechanical 개발/개발관리	- 분자진단 장비의 Mechanical / Pneumatic 개발 / 개발 관리 - Motion, Automation 기구 설계 - Pneumatic 기구 설계 - 열기구 설계	
	System 설계/개발관리	- 분자진단 장비의 system 설계/ 개발 관리 - Lens Optics 관련 개발 / 관리 - 보정 algorithm 개발	

제조 / 품질 / 인허가

채용부문		담당업무	자격요건
생산	진단시약 생산	분자진단 시약 생산	
	핵산추출시약 생산 (팀장급)	- 핵산 추출 시약 생산 총괄 - 핵산 추출 시약 생산 및 생산 관리 - 제조 원자재 인수 및 검수 관리	
	핵산추출시약 생산	- 핵산 추출 시약 생산 및 생산 관리 - 제조 원자재 인수 및 검수 관리	
	효소생산 (팀장급)	- 효소 생산 총괄 - 효소 생산시설 구축 및 운영 - 효소 생산 운영 관리	
	효소생산	- 효소 생산시설 구축 및 운영 실무 - 효소 생산 실무	
	장비제조	- 장비 생산기술 및 생산라인 관리 - 장비 조립, 검사, 포장 - 외주개발장비의 중부적합 원인 분석 및 수리	
생산관리 /생산기술	생산관리	- 재고 및 생산 계획 수립 - 제조원가 관리 - 생산관리시스템 구축 및 관리	
	공장 건설/공정 관리 (팀장급)	- 공장 감리 총괄 - 공장 건설 기획, 설계, 시공 관리 및 감독 (제조시설 및 물류 센터 등)	
	생산공정 기술 (팀장급)	- 생산자동화 구축 및 관리 총괄 - 생산관리/물류 자동화시스템 구축 - 스마트팩토리 기획 및 구축	
	생산공정 기술	- 생산자동화시스템, 스마트팩토리 구축/관리 - 생산관리/물류 자동화시스템 구축/관리	
품질경영 총괄 (임원급)		- 품질경영(QA, RA) 총괄 - 품질시스템 관리 (ISO13485, MDSAP, KGMP, cGMP) - 국내외 인허가 전략 수립 및 관리	부문 클릭하여 상세 공고 확인
품질관리 (QC)	진단시약 QC	- 제품검사, Data 분석 - Report 작성 및 QC Report 관리, 추적성 검토	
	효소 QC	- 효소 품질 검수 시스템 구축 및 QC실무 - QC data 및 report 축적/분석/관리	
	진단장비 QC	- 추출장비 입고/출고 검사 및 상/하차 - QC Report 작성 - 분자진단장비 입고 검사 및 상/하차 - 장비입고 검사를 위한 배차 및 관리 스케줄링	
품질보증 (QA)	품질보증 (QA) (팀장급)	- 품질보증 (QA) 총괄 - QA 업무 혁신(분자진단 의료기기 개발/제조/판매 전세계 대상) - IVD 장비 개발/제조/판매 품질시스템 수립 및 심사 대응 - 시약/장비 통합 품질 시스템 구축	
	품질보증 (QA)	- IVD 장비 개발/제조/판매 품질시스템 수립 및 심사 대응 실무 - 시약/장비 통합 품질 시스템 구축/관리 실무	
인허가 (RA)	인허가 (팀장급)	- 국내외 인허가 총괄 - 국가별 진단시약, 진단장비 인허가 추진, 관리 - 국가별 인허가 추진 전략 수립 - CE-IVDR 전환 전략 수립 및 실무 관리	
	인허가(시약)	진단의료기기(시약)의 국내외 등록, 인증, 유지관리	
	인허가(장비)	진단의료기기(장비)의 국내외 등록, 인증, 유지관리	

구매 / 물류

채용부문	담당업무	자격요건
구매 총괄 (임원급)	- 구매 및 B2B 총괄 - 구매 전략 수립 (상품, 원자재, 기술 등) - 구매 경쟁력 확보 (업체 관리, 원가절감 등) - B2B 전략 수립 및 추진	부문 클릭하여 상세 공고 확인
장비구매	- 장비 구매 전략 수립 및 추진 - 구매 경쟁력 확보 (구매다원화, 원가절감 등) - 협력업체 발굴/관리	
자재구매	- 생산 원자재/부자재 구매 전략 수립 및 추진 - 판매용 상품 구매 전략 수립 및 추진 - 구매 경쟁력 확보 (구매다원화, 원가절감 등) - 협력업체 발굴/관리	
물류기획	- 물류업무 개선 (프로세스/시스템/계약 등 표준화, 혁신) - 물류 현황 데이터 분석, 관리	
물류	- 제품,상품 패키징 및 입고출고 실무, 관리 - 물류창고 및 국내외 물류 협력사 관리 - 제품 확인 및 운송장 발행 - 수출입, 통관 - 물류 현황 데이터 분석, 관리, 프로세스 개선	

경영지원 / 관리

채용부문	담당업무	자격요건
IR	- 국내외 기관 투자자 대상 IR 업무 - 공시 업무 (수시/주요 공시, 지분공시 및 사업보고서) - 일반 투자자 응대	부문 클릭하여 상세 공고 확인
PR	- 회사 영상/문서 제작 및 편집 - 회사 관련 방송/기사 모니터링 및 대응 - 대외 홍보, 인터뷰 대응	
회계	- 연결결산 및 재무실사 - 연결재무제표 작성 (IFRS) - 글로벌 회계정책 및 관리체계 수립 - 내부회계 관리제도 설계/운영/평가	
신사업 기획	- 신사업 전략 수립 및 추진 (B2B, M&A 등) - 분자진단 시장 동향 및 경쟁사 기술 분석	
전략기획	- 전사 비전, 중장기 경영전략, 글로벌 사업전략 수립 - 전사 중장기 전략과제 및 실행 로드맵 수립 - 프로세스/조직혁신 기획 및 변화관리	
경영관리	- 예산 분석 및 관리 - 손익 실적 분석 및 관리	
법무	- 계약검토 및 분쟁대응 - 준법감시 - 기타 기업법무 전반	
인사기획	- 글로벌 인사체계 및 조직 설계, 제도 전반 기획/운영 - 핵심 인사지표 관리 및 인사 이슈 모니터링, 대응/개선방안 강구	
채용 (팀장급)	- 글로벌 인재 채용 (해외법인 채용 포함) - 채용기획, 모집, 선발 등 채용 전 process 운영/관리	
총무	- 자산 구입 및 이력관리 - 임직원 OA 지원 - 사무환경 개선	
전산	- ERP 사용자 지원 및 현업 요청사항 개선, 개발 - 글로벌 ERP 구축	

□ 채용전형

[모집기간] 2020년 5월 8일(금) ~ 채용 시까지

[접수방법] 주식회사 씨젠 채용 홈페이지 온라인 지원 (위 채용부문별 상세공고 페이지에서 지원 가능)

<https://seegene.recruiter.co.kr>

1) 채용기간 내 부문별 수시 서류전형 진행 및 면접이 진행되며
적임자 발생 시 조기종료 됩니다.

2) 기간 내 채용이 완료되지 않은 부문은 채용공고를 다시 게시할 예정입니다.

[전형절차] 서류전형 > 면접전형(1,2차) > 신체검사 > 최종합격

□ 처우 및 복리후생

[보 수] 연봉(별도 협의) 및 인센티브제도, 퇴직금 및 4대보험 별도

[복리후생] 주택자금/생활안정자금 대출, 종합건강검진, 독감접종, 암진단비, 임직원단체상해보험, 장기근속자 포상/안
식월 운영, 우수사원포상, 명절/기념일 선물, 자녀유치원비, 자녀출산비, 출산휴가, 육아휴직, 각종 경조사
지원 등

□ 기타사항

장애인 및 국가보훈대상자는 관련 법규에 의거하여 우대합니다.

입사시 제출서류에 허위 기재사실이 있을 때에는 채용이 취소될 수 있습니다.

지원자는 제출한 채용서류 원본에 한하여 서류 반환을 요구할 수 있으며(전자우편, 채용시스템 제외) 제출된 채용서류는 관계 법령에 의거하여 보관 및 파기됩니다.