









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 축척해온 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 AI를 도입한 분자진단 체계를 구축하는 등 차원이다른 기술력으로 분자진단을 선도해 나갈 것입니다.

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

영업/마케팅/영업지원

7	채용부문	담당업무	자격요건
영업	<u>해외영업</u>	유럽,남미,아시아 등 각 지역, 국가 영업담당 거래처 및 대리점 관리 학회 및 세미나 수행, 지원	
	<u>국내영업</u>	수도권 또는 영남권 지역 영업활동 담당자 KOL 및 대리점 관리 거래처 및 대리점 관리	
여어자리	<u>영업관리</u> (팀장급)	영업관리팀 총괄 매출 및 채권 관리 (국가별/조직별) 영업부문 조직 및 업무 관리 거래처, 대리점 계약 관리	
영업관리	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 	
	<u>마케팅</u> (팀장급)	 마케팅팀 총괄 영업전락수립 (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) 	부문 클릭하여 상세 공고 확인
학술/홍보	<u>국내 대관</u>	의료기기, 바이오 관련 정부기관, 협회 대응 보험인정을 위한 근거 확보, 민원 신청 및 f/u	
/마케팅	<u>상품기획</u>	 중장기 상품 구성 전략 기획 시장 조사 및 상품 기획 상품 개발 및 출시 관리 	
	<u>학술기획</u>	전문 학술자료 제작 논문/포스터 정리 및 통계적 의의 연구 외부 평가결과 분석 및 자료화	
	<u>웹디자인</u>	웹디자인 • 공식홈페이지 등 온라인 홍보를 위한 대내외 웹사이트 디자인, 관리 • 광고물, 어플리케이션 디자인	
	<u>웹/솔루션 개발</u>	대내외 웹사이트 모듈 개발 및 DB 관리 영업정보 관리 솔루션 개발 및 확장	
영업지원	<u>기술지원</u>	국내외 평가, 세팅 지원 및 고객 불만 응대 국내외 대리점 및 고객 사이트 교육 지원	
	<u>장비 엔지니어</u>	국내외 장비 설치, 유지보수 및 고객 불만 응대 장비 입/출고검사 등 국내외 대리점 엔지니어 교육	

시약 연구개발

채용부문		담당업무	자격요건	
임상	임상자문역 <u>(전문의)</u>	국내외 임상연구기획(설계) 및 자문 국내외 임상기관 및 KOL 네트워크 구축, 관리 국내외 임상연구 추진 및 모니터링 임상 연구 결과물 확보, 관리	부문 클릭하여 상세 공고 확인	
	<u>임상</u> (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 		
	<u>임상</u>	국내외 임상연구 실무 국내외 임상연구 기획, 추진 국내외 임상기관 및 KOL 네트워크 구축, 활용 임상 연구 결과물 확보, 관리		
제품개발	<u>진단시약</u> <u>개발</u> (<u>팀장급)</u>	 진단시약 개발 총괄 개발 기획 (설계) 개발 및 검증 인허가 문서 작성 (FDA, CE, MFDS 등) 제품의 사후 관리 		
	<u>진단시약</u> <u>개발</u>	 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 		
	<u>핵산추출시약 개발</u> (<u>팀장급)</u>	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			
	<u>효소개발</u>	• 효소 기초연구 및 개발		
<u>연구관리</u>		연구소 개발계획(제품, 일정, 비용 등) 수립 연구소 과제, 이슈 및 자원 관리		

Bioinfo / Stat / HW / SW 연구개발

채용부문		담당업무	자격요건
생물정보 /통계	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		
	AI / Data Scientist	 생물정보 통계 처리 실무 분자진단 관련 파라미터/알고리즘 분석, 연구, 개선 유전자 서열 기반 예측 시스템 개발 	
S/W 개발	<u>DB 개발</u>	 데이터베이스 설계/관리 데이터베이스 성능 개선 및 트러블 슈팅 데이터처리/분석 Back-end 개발(Linux 기반) 	
	<u>통계 SW</u> 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) 	
	<u>SW</u> 개발 (Java)	신규/개선 제품을 위한 S/W개발 사내 업무 효율화를 위한 S/W개발 웹기반 or PC기반 어플리케이션 개발	부문 클릭하여 상세 공고 확인
진단장비 개발	<u>SW/FW</u> <u>개발관리</u>	 분자진단 장비의 FW/SW 개발/개발 관리 ARM/32bit MCU firmware Linux Software development 개발 	
	<u>HW</u> <u>개발관리</u>	 분자진단 장비의 HW 개발 / 개발 관리 ARM/32bit MCU 회로 설계 Analog circuit 설계 Power supply(SMPS) 설계 	
	<u>Mechanical</u> 개발/개발관리	 분자진단 장비의 Mechanical / Pneumatic 개발 / 개발 관리 Motion, Automation 기구 설계 Pneumatic 기구 설계 열기구 설계 	
	<u>System</u> 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			
	<u>핵산추출시약 생산</u> (팀장급)	핵산 추출 시약 생산 총괄 핵산 추출 시약 생산 및 생산 관리 제조 원자재 인수 및 검수 관리			
	<u>핵산추출시약 생산</u>	핵산 추출 시약 생산 및 생산 관리 제조 원자재 인수 및 검수 관리			
	<u>효소생산</u> (팀장급)	 효소 생산 총괄 효소 생산시설 구축 및 운영 효소 생산 운영 관리 			
	<u>효소생산</u>	효소 생산시설 구축 및 운영 실무 효소 생산 실무			
	장비 생산기술 및 생산라인 관리 장비제조 장비 조립, 검사, 포장 외주개발장비의 중부적합 원인 분석 및 수리				
	<u>생산관리</u>	 재고 및 생산 계획 수립 제조원가 관리 생산관리시스템 구축 및 관리 			
생산관리	<u>공장 건설/공정 관리</u> (팀장급)	공장 감리 총괄 공장 건설 기획, 설계, 시공 관리 및 감독 (제조시설 및 물류 센터 등)			
/생산기술	<u>생산공정 기술</u> (<u>팀장급</u>)	생산자동화 구축 및 관리 총괄 생산관리/물류 자동화시스템 구축 스마트팩토리 기획 및 구축			
	<u>생산공정 기술</u>	생산자동화시스템, 스마트팩토리 구축/관리 생산관리/물류 자동화시스템 구축/관리	부문 클릭하여 상세 공고 확인		
품질경영 총 <u>괄</u> (임원급)		 품질경영(QA, RA) 총괄 품질시스템 관리 (ISO13485, MDSAP, KGMP, cGMP) 국내외 인허가 전략 수립 및 관리 			
	<u>진단시약 QC</u>	 제품검사, Data 분석 Report 작성 및 QC Report 관리, 추적성 검토 			
품질관리	<u>효소 QC</u>	• 효소 품질 검수 시스템 구축 및 QC실무 • QC data 및 report 축적/분석/관리			
(QC)	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			
	<u> 품질보증 (QA)</u>	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			
	<u>인허가(시약)</u>	• 진단의료기기(시약)의 국내외 등록, 인증, 유지관리			
	<u>인허가(장비)</u>	• 진단의료기기(장비)의 국내외 등록, 인증, 유지관리			

구매 / 물류

채용부문	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 	
<u>장비구매</u>	 <u>장비</u> 구매 전략 수립 및 추진 구매 경쟁력 확보 (구매다원화, 원가절감 등) 협력업체 발굴/관리 	
<u> 자재구매</u>	생산 원자재/부자재 구매 전략 수립 및 추진 판매용 상품 구매 전략 수립 및 추진 구매 경쟁력 확보 (구매다원화, 원가절감 등) 협력업체 발굴/관리	부문 클릭하여 상세 공고 확인
<u>물류기획</u>	• 물류업무 개선 (프로세스/시스템/계약 등 표준화, 혁신) • 물류 현황 데이터 분석, 관리	
물료	 제품,상품 패킹 및 입출고 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	
<u>IR</u>	국내외 기관 투자자 대상 IR 업무 공시 업무 (수시/주요 공시, 지분공시 및 사업보고서) 일반 투자자 응대		
<u>PR</u>	회사 영상/문서 제작 및 편집 회사 관련 방송/기사 모니터링 및 대응 대외 홍보, 인터뷰 대응		
<u>회계</u>	 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	부문 클릭하여	
전략기획	 전사 비전, 중장기 경영전략, 글로벌 사업전략 수립 전사 중장기 전략과제 및 실행 로드맵 수립 프로세스/조직혁신 기획 및 변화관리 		
<u>경영관리</u>	예산 분석 및 관리 손익 실적 분석 및 관리	상세 공고 확인	
법모	계약검토 및 분쟁대응준법감시기타 기업법무 전반		
<u>인사기획</u>	글로벌 인사체계 및 조직 설계, 제도 전반 기획/운영 핵심 인사지표 관리 및 인사 이슈 모니터링, 대응/개선방안 강구		
<u>채용</u> (팀장급)	글로벌 인재 채용 (해외법인 채용 포함) 채용기획, 모집, 선발 등 채용 전 process 운영/관리		
	 자산 구입 및 이력관리 임직원 OA 지원 사무환경 개선 		
<u>전산</u>	ERP 사용자 지원 및 현업 요청사항 개선, 개발 글로벌 ERP 구축		

	채	용	전	형
--	---	---	---	---

[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/안식월 운영, 우수사원포상, 명절/기념일 선물, 자녀유치원비, 자녀출산비, 출산휴가, 육아휴직, 각종 경조사지원 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.

