

序号	用人单位	岗位名称及工作地点	招聘人数	岗位职责	任职资格条件	薪酬待遇
1	湖北亿诺瑞生物制药有限公司	生产中心生产技术岗（生产工艺岗） 工作地点：湖北省黄冈市黄梅县	1 人	1.负责起草在产产品的生产工艺规程与其他相关文件； 2.负责主要文件及工艺的培训工作，负责根据生产指令单负责生产过程及生产异常品种工艺调查； 3.负责工艺验证实施及生产现场 GMP 执行。	1.大学本科及以上学历，并取得相应学位，药学类、中药学类、化学类、生物工程类，化工与制药类、医学类相关专业； 2.年龄 30 周岁以下（截至公告发布当日）； 3.无工作经验要求，可接受应届毕业生； 4.具有较强的实验操作技能，既能独立又能与团队合作完成任务。	6-10 万元/年
2	湖北亿诺瑞生物制药有限公司	研发中心研发分析岗 工作地点：湖北省黄冈市黄梅县	2 人	1.负责样品接受及核对，根据检测计划和标准进行样品检测；及时将检测结果反馈给相关人员；对检测过程中发现的问题及时上报； 2.负责分析仪器的日常维护和校验，及时报告异常情况并协助解决；严格按规程使用仪器；记录仪器参数和检测数据； 3.负责对质量异常数据进行复查和核实；参与质量问题讨论，基于数据提出分析思路；跟踪改进措施实施效果，收集反馈数据。	1.大学本科及以上学历，并取得相应学位，药学类、中药学类、生物工程类、化工与制药类、化学类、医学类相关专业； 2.年龄 45 周岁以下（截至公告发布当日）； 3.无工作经验要求，可接受应届毕业生； 4.具备药品检测相关的专业知识和技能，熟练掌握药品检测的试验操作技能； 5.工作细心、实验动手能力强，具有较强的责任心，具备严谨的工作态度和质量意识。	6-12 万元/年
3	湖北亿诺瑞生物制药有限公司	质量中心质量岗（药物警戒岗） 工作地点：湖北省黄冈市黄梅县	1 人	1.负责收集不良事件信息，完成报告的整理、评估、撰写，同时跟进报告后续补充信息； 2.负责维护药物警戒数据库，确保不良事件数据的及时录入、更新、核查与归档，保障数据的准确性、完整性与可追溯性；协助完成数据的统计分	1.大学本科及以上学历，并取得相应学位，药学类、中医药类、食品科学与工程类、生物工程类、中药学类、医学类相关专业； 2.年龄 40 周岁以下（截至公告发布当日）； 3.1 年及以上药物警戒或相关领域工作经验，	6-10 万元/年

				<p>析与汇总；</p> <p>3.配合完成定期安全性更新报告、药物警戒计划、SOP 及工作指引等文件的撰写、修订与归档工作；</p> <p>4.协助上级开展药品风险评估，提出合理的风险控制建议；</p> <p>5.跟进国内外药物警戒相关法规更新，确保工作流程合规；对接研发、销售等部门，开展药物警戒相关培训与信息传递，协助处理内外部关于药品安全的咨询；</p> <p>6.完成上级交办的其他药物警戒相关工作。</p>	<p>熟练使用药物警戒信息系统或安全性数据库；</p> <p>4.熟悉国家《药品管理法》、《药物警戒质量管理规范》等相关法规和指导原则；</p> <p>5.严谨细致、责任心强，对数据敏感，具备较强的风险意识与合规意识。</p>	
4	湖北亿诺瑞生物制药有限公司	<p>质量中心质量质量岗（QC 操作岗）</p> <p>工作地点：湖北省黄冈市黄梅县</p>	2 人	<p>1.负责完成本岗相关产品检验、样品管理等工作，保证检验按周期完成，并对检验结果负责；</p> <p>2.负责 GMP 认证的相关实施工作。</p>	<p>1.大学专科及以上学历，药学类、化工技术类、生物技术类、药品与医疗器械类、中药学类、生物工程类、医学技术类相关专业；</p> <p>2.年龄 45 周岁以下（截止公告发布当日）；</p> <p>3.无工作经验要求，可接受应届毕业生。</p>	5-8 万元/年
5	正康医疗科技有限公司	<p>质量管理部质量岗</p> <p>工作地点：黑龙江省哈尔滨市南岗区</p>	1 人	<p>1.负责药械验收、养护工作，确保药械质量安全；</p> <p>2.负责异地库首营申请、质量验收、资料上传以及线下整理归档工作；</p> <p>3.负责异地库质量信息收集、产品预警信息发送、自查、不良事件检测、投诉受理等工作；</p> <p>4.配合异地库所属辖地检查的配合及日常关系维护工作；</p> <p>5.负责异地库采、销订单处理以及出入库等工作；</p> <p>6.配合正康本部完成异</p>	<p>1.大学专科及以上学历，药学类、中医药类、生物技术类、药品与医疗器械类、医学技术类、生物工程类、中药学类、医学类相关专业；</p> <p>2.年龄 45 周岁以下（截至公告发布当日）；</p> <p>3.无工作经验要求，可接受应届毕业生。</p>	6-8 万元/年

				地库工作对接以及领导安排的其它工作。		
6	浙江志康医疗科技有限公司	质量管理部 质量岗 1 工作地点： 浙江省嘉兴市海宁市	1 人	1.负责购进器械和销后退回器械的验收工作； 2.负责对验收的器械做出质量判定和验收记录； 3.负责将经验收合格的器械，与仓储部门办理入库手续； 4.负责将验收过程中发现的质量可疑器械或不合格器械及时上报质量管理人员进行处理。	1.大学专科及以上学历，药学类、中医药类、生物技术类、药品与医疗器械类、医学技术类、生物工程类、中药学类、医学类相关专业； 2.年龄 45 周岁以下（截至公告发布当日）； 3.无工作经验要求，可接受应届毕业生。	6-8 万元/年
7	浙江志康医疗科技有限公司	质量管理部 质量岗 2 工作地点： 浙江省嘉兴市海宁市	1 人	1.负责供应商和采购单位的合法性、采购器械的合法性以及供应商销售人员、采购单位采购人员的合法资格审核和质量基础数据的建立及更新； 2.负责质量信息的收集和管理，并建立器械质量档案； 3.负责检查器械采购、第三方物流储存、销售、退货、运输等环节的质控情况； 4.负责质量不合格器械的识别，做好不合格器械的处理、销毁过程记录； 5.协助处理器械质量的咨询、查询和质量事故或质量投诉的调查、处理及报告； 6.负责假劣器械的报告、处理； 7.负责设定计算机系统质量控制功能和质量基础数据的建立及更新。	1.大学专科及以上学历，药学类、中医药类、生物技术类、药品与医疗器械类、医学技术类、生物工程类、中药学类、医学类相关专业； 2.年龄 45 周岁以下（截至公告发布当日）； 3.1 年及以上医疗或医药行业质量工作经历。	6-8 万元/年