



公司简介

浙江杭康药业有限公司系浙江省第一批重点高新技术企业，公司位于浙江杭州经济技术开发区新药港，总占地面积 5.3 万 m^2 ，主要从事中西药品及海洋生物药品的研发、制造和销售，目前拥有冻干粉针剂（冻干粉剂）、胶囊剂、片剂、颗粒剂、液体剂等多条生产线，并全部通过 2010 版 GMP 认证。

公司现拥有神经系统用药、止血用药、抗感染用药等药品批准文号共 30 余个，其中：喜恩开牌“复方海蛇胶囊”系国内首只海洋生物促智药，国家中药独家保护品种，荣获国家重点新产品，同时被列入国家高技术产业化示范工程项目；其他产品如“凝血酶冻干粉”、“浓替硝唑含漱液”等均列入国家医保目录，在国内同类产品中具有较高的知名度和认知度。

公司地址：浙江省杭州市钱塘新区 12 号大街 266 号

联系电话：0571-86857509 人事行政部

简历投递：huf@hacon.com

工作时间：8:20—16:50，周末双休。

面试流程：简历筛选—初试—面试—体检—录用

公司福利:

- 1、**实习期:** 商业保险、节日福利、免费工作餐、提供住宿、统一培训+个别辅导、签订就业协议。
- 2、**毕业录用:** 五险一金、年终奖、高温补贴、劳保用品、免费工作餐、提供住宿、带薪年假、婚假、产假、节日福利、年度调薪及良好的职业上升通道。
- 3、**杭州市政府补贴:** 对来杭工作的本科及以上学历应届毕业生发放一次性生活补贴, 其中本科 1 万、硕士 3 万、博士 10 万元; 租房补贴每年 1 万, 可发放 3 年 (最终以杭州市政府政策为准)。

招聘信息

一、制剂研究员 (实习生若干)

岗位职责:

- 1、负责制剂项目的文献调研、处方筛选、工艺优化及放大;
- 2、负责制剂工艺研究方案的制定、实施、评价等工作;
- 3、按照要求规范研究做好相关原始记录及进行资料的整理编写归档, 并撰写研究报告及审核制剂工艺研究相关申报资料;
- 4、参与技术部日常管理工作, 负责实验室仪器设备的维护保养;
- 5、能够解决实验中的科学性, 技术与法规性的问题, 定期提供项目的进展情况。

岗位要求:

- 1、本科学历, 药学、化学、药物制剂或相关专业;
- 2、掌握药学及药事法规方面知识、熟悉药品研发的过程和相关技术规范;
- 3、能熟练操作和维护制剂设备
- 4、熟练阅读与本职工作相关的英文信息/资料。

二、质量分析研究员 (实习生若干)

岗位职责:

- 1、负责所属项目的质量研究前期、中期、后期文献的调研, 完成公司质量分析检验工作;
- 2、负责研究产品质量分析方法的开发, 质量标准的制订与起草;
- 3、负责研发项目的技术转移及研发项目的检验工作;
- 4、负责所属项目质量研究文件及报告的收集、整理。

岗位要求:

- 1、本科学历, 药学、化学、药物制剂或相关专业;
- 2、能熟练操作溶出仪、高效液相色谱、气相色谱、紫外分光光度仪、红外分光光度仪、原子吸收仪;
- 3、熟练阅读与本职工作相关的英文信息/资料。

三、验证工程师（实习生若干）

岗位职责：

- 1、负责工艺验证、清洁验证方案、报告的起草以及验证实施工作；
- 2、负责日常设备验证方案、报告的起草以及验证实施工作；
- 3、负责验证耗材及部门办公用品的采购；

岗位要求：

- 1、本科学历，药学、化学、药物制剂或相关专业；
- 2、掌握 word 文档编辑及 excel 数据处理分析基本要求。

四、质量体系（实习生若干）

QC 微生物岗位职责：

- 1、负责 QC 微生物检验所涉及到的检验技术工作；
- 2、负责微生物室仪器、备品备件、试剂和标准品的申购工作，确保检验工作的顺利进行；
- 3、负责微生物室工作计划的实施；
- 4、做好菌种、培养基等生化试剂的工作。

岗位要求：

- 1、本科学历，药学、化学、药物制剂或相关专业；
- 2、有较强的沟通能力，分析解决问题的能力良好的学习能力。

QC 理化岗位职责：

- 1、负责原料、半成品、成品的理化分析（包含定性及定量分析）；
- 2、掌握一般理化分析，理化检验室中各项常规检验方法；
- 3、负责车间批生产记录的管理；
- 4、负责车间内相关验证管理工作；
- 5、负责检查和督促车间对员工的 GMP 相关知识培训。

岗位要求：

- 1、本科学历，药学、化学、药物制剂或相关专业；
- 2、性格开朗，有团队合作精神，工作积极主动，责任心强，细心好学。



QA 现场 QA 岗位职责:

- 1、 负责生产车间 GMP 相关工作的日常管理和监督工作;
- 2、 负责生产过程中的质量监督和现场检查, 确保生产过程符合 GMP 要求;
- 3、 负责车间批生产记录的管理;
- 4、 负责车间内相关验证管理工作;
- 5、 负责起草产品年度质量回顾报告;
- 6、 负责检查和督促车间对员工的 GMP 相关知识培训

岗位要求:

- 1、 本科学历, 药学、化学、药物制剂或相关专业;
- 2、 性格开朗, 有团队合作精神, 工作积极主动, 责任心强, 细心好学。

五、生产体系 (实习生若干)

部门	人数	性别	主要工作方向	未来发展方向
一车间	若干	不限	男: 主要服务于车间现场, 包括生产过程的参与、工艺过程的参与现场的问题与解决、现场的巡查管理及问题收集、现场改进方面的工作等	技术员、车间主(副)任
			女: 主要参与文件工作, 包括如文件编写和修订、记录的审核和管理、工艺问题的参与解决、日常车间杂事如(领料、指令、申购、签字)等	工艺员
三车间	若干	不限	主要参与文件工作, 包括如文件编写和修订、记录的审核和管理、工艺问题的参与解决、日常车间杂事如(领料、指令、申购、签字)等, 可参与现场的具体生产工作	工艺员、技术员、车间主(副)任
五车间	若干	不限	主要参与文件工作, 包括如文件编写和修订、记录的审核和管理、工艺问题的参与解决、日常车间杂事如(领料、指令、申购、签字)等	工艺员
生产部	若干	不限	协助数据统计、参与偏差调查和偏差的编制、变更的起草、风险评估类的起草、与车间和其他部门的问题沟通传达等	生产技术员

诚邀您的加入!