

中国科学院药物创新研究院北京中心 国科卓越（北京）医药科技研究有限公司

公司概况

国科卓越（北京）医药科技研究有限公司成立于2017年，是中国科学院药物创新研究院北京中心的药物代谢研究中心，专业从事药代动力学研发服务。目前有3名药物代谢专业博士，均具有15年以上从事创新药物代谢研究经验，已完成30余项符合CFDA要求的创新药物非临床药物代谢研究，熟练掌握包括LC-MS/MS、手性药物体内拆分定量和整体放射自显影等在内的药物代谢领域20余种关键技术。

公司按照FDA、EMA和CFDA要求，建立符合GLP规范的DMPK/Bioanalysis药代动力学研究中心，构建从分子、细胞、体外组织器官到整体动物等各个水平的实验模型，以满足化学药品、中药、新制剂和复方制剂等各类型药物的不同药代研究内容，以提供系统的药代研发服务，具有明显的专业服务特色。



团队成绩

- (1) 新药非临床药物代谢研究：完成34项，2个已上市，1个申请上市，12项在临床研究阶段，其中1类22项，13项为重大专项资助。
- (2) 药物发现早期成药性药代特性评筛：完成31个系列208个化合物。
- (3) 创新药放射性标记的非临床药代动力学：完成7个1类新药的物质平衡研究。
- (4) 作为药物代谢负责人参与获新药证书和临床批件情况：磷酸奥司他韦胶囊和颗粒剂新药证书；左旋苯环壬酯片(1.3类)、盐酸羟哌吡酮(1.1类)、盐酸戊乙奎醚R2(1.3类)、左旋去甲基苯环壬酯片(1.1类)、盐酸阿姆西汀(1.1类)和注射用艾普拉唑钠(2类)临床批件。

联系人：李敬来 总经理

邮箱：13699296066@163.com 联系电话：13699296066 010-87856320

地址：北京经济技术开发区中和街18号1号楼 邮编：100176

岗位名称：药物代谢与动力学项目负责人

工作地点：中国，北京市

工作类型：全职

岗位职责：

- 1、按照公司 SOP 要求，负责组织协调项目研究的全部内容。
- 2、负责制定并跟进研究项目的执行细节，包括时间表、项目研究进度节点、实验方案及研究报告等。
- 3、负责与生物分析负责人协调对接方法学研究内容，监督生物分析部门的分析规程、验证计划、研究报告、偏差备忘以及相关文件的撰写。
- 4、掌控项目的进展，并对达成目标做出预期性的判断。
- 5、负责与委托方进行项目细节沟通，及时向领层汇报研究中出现的偏差及解决方案，解决项目执行中的各种问题。
- 6、负责所研究项目资料和实验记录的归档以及项目核查。
- 7、参与完善部门 SOP，参与员工的招聘、培训等。

任职资格：

- 1、药物代谢、药学、仪器分析等相关专业毕业；1 年以上博士，2 年以上硕士，4 年以上本科；具有独立监督或开展实验的工作经验。
- 2、具有生物分析或仪器分析相关工作经验及扎实的实验操作能力，熟悉余药物代谢相关的分析方法。
- 3、掌握常用仪器分析的规程和实验操作，熟悉 GLP 和 GCP 生物分析法规、药品注册法规及相关 SOP。
- 4、具备良好的专业，公文书面写作和口头表达能力，以及较强的思考、组织、沟通、协调及解决问题等能力。

5、熟悉使用办公室软件，熟悉 Watson LIMS 、 Winnolin 等相关专业软件。

岗位名称：生物分析专题负责人

工作地点：中国，北京市

工作类型：全职

岗位职责：

- 1、带领团队进行药物代谢与药物动力学生物样品定量分析方法的开发、验证和样品分析；
- 2、负责生物分析总结报告的撰写；项目的指导和管理工作；
- 3、配合公司药物代谢与药物动力学试验项目的方案起草、审核等工作；
- 4、参与对外技术交流合作及参加学术会议等工作；

任职资格：

- 1、药学、仪器分析等相关专业本科以上学历，研究生学历者或留学回国者优先；
- 2、熟悉生物样品定量分析的国内、外法规要求；
- 3、2年以上 DMPK 生物分析或液质联用分析实践经验，能独立完成 LC/MS/MS 生物样品定量分析方法的开发和验证；
- 4、良好的文字、语言表达能力及领导、协作能力；

岗位名称：QA 主管

工作地点：中国，北京市

工作类型：全职

岗位职责：

1. 负责建立、规范、运行及完善质量管理体系，确保符合国内外体系标准和公司内部管理规定；参与公司质量目标的制定，负责质量管理体系的有效运行。
2. 跟踪 NMPA/FDA/EMA 等颁布的相关法规及指导原则，并定期内部审核中心管理体系，及时更新和撰写相关 SOP 文件，不断完善实验室质量管理的水平及能力。
3. 制定实验室的培训计划并组织和指导相关人员的 SOP 培训，定期审核部门人员的培训记录，定期对这些记录进行检查，确保更新及完整。
4. 熟悉 FDA/NMPA/EMA/GLP/ISO17025 相关法规，具有良好的 GLP 管理意识。
5. 熟悉药物代谢研究流程和生物样本分析项目稽查流程，负责上级管理部门、委托方和第三方的稽查。
6. 组织各类记录的管理、标签等标识材料的审核、批准使用；仪器、设备、计量器具等的组织管理和监督使用。

任职要求：

1. 药物代谢、药学、生物分析或相关专业，本科以上学历。
2. 具有 QA 工作经验，熟悉文件系统建设，5 年以上 QA 管理经验者优先。

3. 在大型生物样本检测机构工作有相关工作背景者优先。
3. 主动性强、责任心强，具备较高的执行能力和组织协调能力。
4. 具有良好的团队协作精神。
5. 具有较好的英语能力。

岗位名称：质谱分析员

工作地点：中国，北京市

工作类型：全职

岗位职责：

- 1、按照实验室 SOP 的要求完成实验和相关记录。
- 2、在生物分析负责人的指导下从事方法学建立、方法学验证和样品分析工作。
- 3、在方法学验证结束后在负责人指导下处理数据并准备验证报告数据。
- 4、在样品分析阶段，进行样品的领取、实验室内部转运与分析。
- 5、在项目结束后，对项目实验记录和相关资料进行归档。
- 6、项目研究中的偏差及时向生物分析负责人汇报，并提出应对方案。
- 7、参与完善部门内的 SOP。

职位要求：

- 1、药学、仪器分析、分析化学等大学专科及以上学历，有实验室常规操作知识。

- 2、熟悉 GLP 法规及相关 SOP，熟练掌握质谱分析实验技能及药物代谢研究所用实验仪器的使用，如移液器、天平、离心机等。
- 3、熟练使用办公软件及设备、Watson LIMS、Winnolin 等软件。
- 4、具有 LCMS 实验操作经验，具有药代动力学相关知识储备。
- 5、英语水平良好。
- 6、勤奋踏实，认真负责、良好的沟通能力和团队精神。

岗位名称：动物实验员

工作地点：中国，北京市

工作类型：全职

岗位职责：

1. 负责制定动物实验方案，执行动物实验，制定实验记录表格，并按规范记录实验过程。
2. 根据动物实验要求，安排好动物实验场所，及时订购动物，负责实验动物全周期管理。
3. 接收并管理动物实验的测试药物。
4. 按照 SOP 妥善处理及转运动物实验产生的未知样品。
5. 负责协调动物房，确保动物设施环境指标符合要求，保障实验的顺利进行。

任职要求：

1. 中专及以上学历，实验动物学、兽医、动物医学或相关专业。
2. 有实验动物相关岗位经验者优先。
3. 熟练掌握大鼠、比格犬、猕猴、家兔等的给药、采血操作。
4. 熟练运用 Word，Excel 等软件。
5. 一定的英语水平及良好计算机水平。
6. 良好沟通能力和团队协作能力。
7. 熟悉 GLP 实验规范要求。

招聘对象：

药学、生物制药、生物技术/工程等相关专业本科及研究生

待遇：

本科待遇：

税前 5500（做好了待遇提升较快），**提供住宿**，五险一金，带薪
休假等。

研究生待遇：

税前 7000-8000（做好了待遇提升较快），**提供住宿**，五险一金，
带薪休假等。

联系人：

李敬来 总经理

TEL: 13699296066 010-87856320

地址：北京经济技术开发区中和街 18 号 1 号楼