

# Job Opportunity



上海泽润生物科技有限公司

Shanghai Zerun Biotech Co.,Ltd.

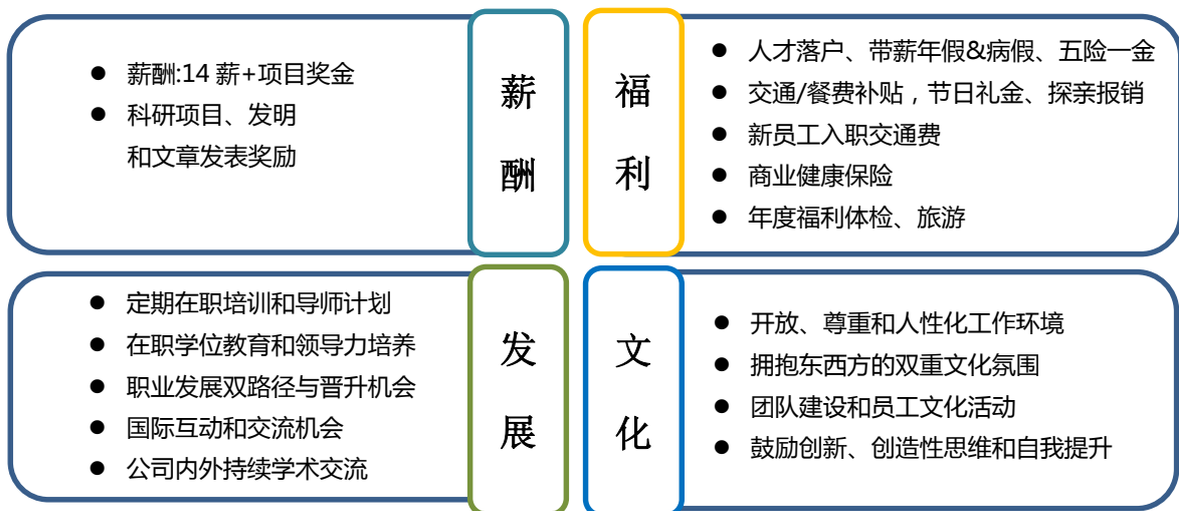
# 关于我们



上海泽润生物科技有限公司（泽润生物）成立于2003年，位于上海市浦东新区张江高科技园区，是专注于创新型人用疫苗蛋白生物医药研发和产业化的上海市高新技术企业，拥有多个市场前景良好的重组疫苗品种，并承担多项国家重大新药创制项目。于2012年底与深圳创业板上市公司云南沃森生物技术股份有

限公司（沃森生物）整合，成为其控股子公司。公司的核心优势体现在研发创新和国际接轨的实力及广泛的国际资源整合能力。

## 全面薪酬



## 加入泽润，共创未来！

公司官网: <http://www.zerunbio.com>

简历投递邮箱: [zrsh@walvax.com](mailto:zrsh@walvax.com)

联系电话: 021-80165057

联系地址: 上海市张江高科技园区张衡路 1690 号 9 号楼

# 上海泽海 职属于你

职位名称	职位描述	职位要求
细胞株开发助理研究员/技术员	<ol style="list-style-type: none"> <li>1、能独立承担新项目的稳定高表达细胞株开发工作，包括载体构建、转染、克隆筛选、细胞培养、小试培养工艺建立等；</li> <li>2、协助拟定细胞株开发实验方案，撰写规范的 SOP 和实验记录，并为其他部门提供实验技术支持；</li> <li>3、协助项目开展方案的实施和定期总结、汇报工作，并按时提供项目相关的阶段性研究资料和申报资料。</li> </ol>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1、生物工程、生物技术、细胞生物学、分子生物学等相关生物学或医学专业；</li> <li>2、熟悉 CHO 细胞稳定细胞株的开发流程或细胞生物学相关实验技能，有良好的无菌操作意识，从事过分子克隆、哺乳动物细胞培养工作者优先考虑；</li> <li>3、具备良好的科研素质，英文听、说、写及阅读能力，分析问题和解决问题能力强。</li> </ol>
分析方法开发技术员/助理研究员	<ol style="list-style-type: none"> <li>1、开展重组蛋白和辅料分析方法开发工作，可能包括如下研究内容：反相/体积排阻色谱纯度、离子交换色谱电荷异质性、蛋白质含量、蛋白质谱分析、免疫原性检测 ELISA/fortebio 等；</li> <li>2、开展日常蛋白检测分析，撰写报告；</li> <li>3、管理/维护实验室仪器设备。</li> </ol>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1、分析、生化或相关专业；</li> <li>2、具备 HPLC 方法开发经验优先，掌握 MS, ELISA, UV, WB, Fortebio 等技能为加分项；</li> <li>3、有重组蛋白物质质量研究经验者优先，有生物药注册申报经验者优先。</li> </ol>
纯化技术员/助理工程师	<ol style="list-style-type: none"> <li>1、配合工程师完成纯化实验方案设计；</li> <li>2、独立完成组内分派的纯化层析任务，并详细记录实验数据；</li> <li>3、独立完成纯化内部相关检测如：SDS-PAGE, HPLC 等；</li> <li>4、配合工程师完成实验准备工作如：溶液配制、层析柱装填、层析的 CIP 等；</li> <li>5、整理和清洁相关实验室区域。</li> </ol>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1、生物技术、生物科学、生物制药、微生物学相关专业；</li> <li>2、熟悉纯化常用技术及设备，以及蛋白常规检测技术。</li> </ol>
分析方法开发技术员/助理研究员	<ol style="list-style-type: none"> <li>1、按照生产指令参与 GMP 无菌制剂生产项目，按照生产计划执行所在岗位的生产操作。</li> <li>2、执行制剂技术转移有关的工作，独立进行工艺参数测试、技术转移及实验方案/报告撰写。</li> <li>3、起草、修订相关 GMP 文件，并参与 GMP 培训；确保所在岗位 GMP 合规性，按照 GMP 流程申报变更、偏差，执行 CAPA 等。</li> <li>4、负责岗位的操作及日常清洁维护（包括设备和车间），支持工程部维护保养实施，保证生产正常运行，操作和 workflows 符合规定。</li> <li>5、参与中试部制剂硬件改造升级和 GMP 体系完善。</li> <li>6、参与中试部的日常分工运行，支持中试生产及产业化制剂生产相关工作。</li> </ol>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1、药学、生物、化学等相关专业；</li> <li>2、了解制剂工艺流程及 GMP 相关要求；</li> <li>3、能够接受生产周期及出差安排。</li> </ol>
QC 技术员/助理工程师	<ol style="list-style-type: none"> <li>1、按时完成常规检测工作（SDS-PAGE、Western-blot、ELISA 等），并完成数据分析，出具检定报告；</li> <li>2、协助进行小鼠免疫、取血、检测任务等；</li> <li>3、完善相关 SOP、质量检测规程，协助完成产品的质量标准的制定。</li> </ol>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1、生物制药、生物技术、化学、食品检测等相关专业；</li> <li>2、熟悉动物实验或生物制品的理化、生化检测方法者优先考虑；</li> <li>3、了解或掌握 SDS-PAGE、Western-blot、ELISA 等蛋白检测常规操作。</li> </ol>