

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	天津红日药业股份有限公司	法务风控部 (招标管理中心) 法务岗 工作地点: 天津市武清区	1人	<ol style="list-style-type: none"> 负责起草、审阅、修订各类合同、法律文书、规章制度等法律文件; 参与集团公司法律风险防范工作、重大法律事件谈判及经营决策中的法律支持; 负责独立处理或协助外部律师处理公司法律纠纷事务; 负责公司合规制度健全完善、合规风险排查及合规体系建设; 完成其他非诉讼事项的法律服务。 	<ol style="list-style-type: none"> 大学本科及以上学历,并取得相应学位,法学类相关专业; 具有3年以上法律事务工作经验; 具有法律职业资格证书; 具有良好的逻辑分析能力和语言文字表达能力; 具有较强的沟通能力和协调配合能力; 能认真执行公司的各项规章制度及重大决定; 能适应短期性出差。 	10-18万元/年
2	天津红日药业股份有限公司	法务风控部 (招标管理中心) 合规岗 工作地点: 天津市武清区	1人	<ol style="list-style-type: none"> 负责建立健全合规管理规范 and 操作流程,确保集团及其下属公司经营行为遵守并合乎规范,预防和减少合规风险; 负责组织开展合规化建设工作; 负责推广合规文化,有针对性在业务线进行各类的培训和宣讲。 	<ol style="list-style-type: none"> 大学本科及以上学历,并取得相应学位,法学类相关专业; 具有3年以上法律事务工作经验; 具有法律职业资格证书; 具有与工作相应的逻辑判断能力和综合知识; 具备良好的书面和口头表达能力,能够熟练使用办公软件; 具有一定的合规争议解决能力和临时决断力,能够独立处理或协助外部律师处理公司合规事务。 	10-18万元/年

3	天津红日药业股份有限公司	项目实施中心项目管理岗 工作地点：天津市武清区	2人	<ol style="list-style-type: none"> 1. 制定药物研发的管理计划并组织实施，包括项目各阶段的具体工作计划和进度控制，确保项目按时按质完成； 2. 统筹管理各阶段项目实施进度，协调内外部资源支持药物研发项目进行有效开展，确保项目的顺利推进及完成； 3. 负责项目风险预警方案的制定，并进行风险评估和控制； 4. 参与药物研发相关制度制定，以及研发流程的优化； 5. 负责研发项目的预算及成本预算的控制，确保项目的经济性和效益性。 	<ol style="list-style-type: none"> 1. 硕士研究生及以上学历，并取得相应学位，药学类相关专业； 2. 具有8年以上药物研发、项目管理等相关经验； 3. 出色的战略思维能力和全局观，能够制定和实施长远的发展计划； 4. 强大的项目管理和组织能力，能够高效地安排和控制项目进度； 5. 优秀的沟通协调能力，能够在跨部门之间建立有效的合作关系。 	50-60万元/年
4	天津红日药业股份有限公司	药品注册中心注册管理岗 工作地点：天津市武清区	2人	<ol style="list-style-type: none"> 1. 关注化药药品注册法律、法规、要求和各相关技术指导原则等动态，负责及时的捕捉与反馈、解读注册政策，为公司决策提供建议； 2. 负责化药注册申报资料的科学性、合规性等审核和注册申报、跟踪等； 3. 负责化药部分药品注册申报资料的撰写及审核。 	<ol style="list-style-type: none"> 1. 硕士研究生及以上学历，并取得相应学位，药学类相关专业； 2. 熟悉药品注册法律、法规、要求和各相关技术指导原则等； 3. 具备编写化药注册申报资料的能力； 4. 掌握化药药品注册申报流程和各个环节，熟悉化药研发质量管理体系。 	20-30万元/年
5	天津红日药业股份有限公司	药品审核查验中心研发质控管理岗 工作地点：天津市武清区	1人	<ol style="list-style-type: none"> 1. 负责建立和维护药品研发质量管理体系并监督其执行，保证研发的合规性； 2. 负责质量内部文件的编写和修订，协助各部门梳理工作流程，形成体系文件； 3. 组织相关部门开展各类偏差调查、评估； 	<ol style="list-style-type: none"> 1. 硕士研究生及以上学历，并取得相应学位，药学类相关专业； 2. 具有3年以上药物研发相关经验； 3. 熟悉药品生产法规、质量规范及认证检查评定标准，熟悉GMP以及相关法律法规； 4. 学习能力强，主动跟踪 	25-40万元/年

				<p>4. 负责组织内部人员关于质量体系相关的培训工作；</p> <p>5. 参与研发现场核查，准备相关核查资料，完成回复。</p>	<p>国家药监局及药审中心制定的最新法律法规、最新政策动态和技术指导原则。</p>	
6	天津红日药业股份有限公司	<p>中药创新研发中心医学管理岗</p> <p>工作地点：天津市武清区</p>	1人	<p>1. 负责在研项目开展过程中的医学相关支持；</p> <p>2. 负责研究文件的撰写、审核及修订，主要包括：研究方案、研究病例、CRF表、知情同意书、研究者手册、临床研究总结报告、研究综述文件等；</p> <p>3. 负责维护与本公司涉及的医学领域专家，与其建立并保持交流和沟通的渠道，跟踪最新的法规和国内外医学进展，规划临床研究路径及研究策略；</p> <p>4. 对临床研究数据进行解读及研究。</p>	<p>1. 硕士研究生及以上学历，并取得相应学位，医学类相关专业；</p> <p>2. 具有3年以上大型药企工作经验（博士可不要求工作经验）；</p> <p>3. 参与过临床试验方案撰写。熟悉药品研发、临床试验到上市的全流程，能更好地把控上市节奏与风险。</p>	55-70万元/年
7	天津红日药业股份有限公司	<p>综合运营部（研发管理部）运营管理岗</p> <p>工作地点：天津市武清区</p>	1人	<p>1. 负责引进新研发项目软件采购，项目推进项目实施，推动研发项目管理效率提升；</p> <p>2. 负责跟进研发项目管理进展，组织会议跟进运营管理项目从立项到实施全过程；</p> <p>3. 组织研发部门各类活动，如会议、培训、团建等；</p> <p>4. 完成部门领导交办的各项其他事务。</p>	<p>1. 硕士研究生以上学历，并取得相应学位，计算机类、药学类相关专业；</p> <p>2. 1-2年运营/项目管理经验，有研发体系或科技公司工作经验；</p> <p>3. 精通Office（尤其PPT数据可视化、Excel分析），具备强逻辑思维，能快速理解研发技术术语及流程。</p>	15-20万元/年
8	天津红日药业股份有限公司	<p>项目实施中心临床研究岗</p> <p>工作地点：天津市武清区</p>	1人	<p>1. 参与临床试验设计，协助完成CRF，ICF，招募材料等临床相关文件的审阅；</p> <p>2. 负责临床项目研究</p>	<p>1. 硕士研究生及以上学历，并取得相应学位，医学类相关专业；</p> <p>2. 2年以上临床监察相关工作经验；</p>	20-35万元/年

	公司	区		<p>中心筛选、所分配中心的立项、伦理递交/回复、合同协商、省局备案、启动培训、临床监查；</p> <p>3. 促进受试者招募、质量控制、答疑、配合稽查/核查、研究中心关闭等，发现问题及时反馈给项目经理或者项目负责人。</p>	<p>3. 熟悉药品注册管理办法、药品临床试验及GCP等相关法规，获得GCP资格；</p> <p>4. 高度的责任心，良好的人际关系，良好的沟通表达能力及团队合作精神。</p>	
9	北京超思电子技术有限责任公司	财务部销售会计岗 工作地点：北京市石景山区	1人	<p>1. 负责公司销售收入核算及应收账款管理；</p> <p>2. 负责及时准确核算销售收入为公司收入分析提供基础性数据；</p> <p>3. 负责加强应收账款的管理，减少坏账的损失。</p>	<p>1. 大学本科及以上学历，并取得相应学位，经济学相关专业。</p> <p>2. 精通会计准则、成本管理、财务管理、税法类财经法规相关知识；</p> <p>3. 具有2年以上财务工作经验；</p> <p>4. 熟练操作Excel、PPT，具备数据敏感性和战略思维，能快速理解业务逻辑，推动财务目标与业务目标融合。</p>	10-13万元/年
10	北京超思电子技术有限责任公司	行政运营部文控管理岗 工作地点：天津市武清区	1人	<p>1. 负责公司有关资质、文件、影像等多种资料的收集、整理、分类、鉴定、保管、保护、统计、查阅等一系列的管理；</p> <p>2. 统筹规划公司档案工作，制定文件归档和档案鉴定、整理、保管、统计利用、移交等有关规章制度；</p> <p>3. 负责公司组织的内外审核，做好保密工作，准确提供公司各产品注册、投标、软件对接、国外注册、认证及专利技术性文件和各项业务的内部及外部的信息传递，保障各项业务的顺利进行和开展；</p>	<p>1. 大学本科及以上学历，并取得相应学位，行政管理、公共事业管理、档案学相关专业；</p> <p>2. 具备解决突发事件的能力；较好的分析、解决问题能力，思路清晰，考虑问题细致，踏实稳重诚信。</p>	7-12万元/年

				<p>4. 协助销售部门提供销往国内、国外各批产品的检验资料及相关资质证明文件，确保销售业务落地和顺利进行；</p> <p>5. 负责各类电子文件和实物文件的归档、登记、建档和维护；</p> <p>6. 保证文控组工作质量，针对不同阶段及工作要求，实施相应的培训工作。</p>		
11	北京超思电子技术有限公司	行政运营部 法务风控岗 工作地点： 天津市武清区	1人	<p>1. 负责组织开展公司法律风险防控相关工作；</p> <p>2. 包括争议诉讼法务支持、合同评审、日常业务法律咨询；</p> <p>3. 合同模板优化、政策申报等，配合集团法务中心及外部法律顾问进行风险控制。</p>	<p>1. 大学本科及以上学历，并取得相应学位，法学类相关专业；</p> <p>2. 2年以上同岗位工作经验；</p> <p>3. 理解能力良好，有基本英文阅读能力，一定的相关沟通能力，事件缓和能力，逻辑分析、独立正确辨别能力。</p>	7-15 万元/ 年
12	北京超思电子技术有限公司	产品交付中心 项目管理岗 工作地点： 北京市石景山区	1人	<p>1. 负责制氧机的整体方案制定，技术路径规划，关键技术的实现，“卡脖子”问题的攻关解决；</p> <p>2. 带领团队完成对制氧机成本、性能、可靠性要求以及上市后的技术维护工作。</p>	<p>1. 大学本科及以上学历，并取得相应学位，电子信息类、电气类、机械类相关专业；</p> <p>2. 对包括气路、结构、电子、软件、检测认证等制氧机产品全维度均有一定认知及掌控力；</p> <p>3. 具备40dB以下台式制氧机的或者便携制氧机的从0-1的研发经验；</p> <p>4. 具备对技术团队的管理能力以及良好的沟通能力；</p> <p>5. 对行业有一定了解，熟悉业内竞品情况；</p> <p>6. 5年以上研发工作经验。</p>	50-60 万元/ 年
13	北京超思电子技术有限公司	产品交付中心 产品交付管理岗 工作地点： 北京市石景	1人	<p>1. 明确心电分析软件的认证标准，规划详细的技术研发路径并监督执行；</p> <p>2. 主导血氧检测系统</p>	<p>1. 大学本科及以上学历，并取得相应学位，电子信息类、电气类、机械类相关专业；</p> <p>2. 10年及以上在医疗器</p>	35-50 万元/ 年

	责任公司	山区		<p>抗扰动算法的优化工作,确保算法符合FDA新草案中对血氧仪抗扰动性能的要求,提升产品稳定性和精确度;</p> <p>3. 无袖带血压技术、手表 S608 算法适配等相关技术型管理工作;</p> <p>4. 推动团队在核心技术领域的持续创新,提升团队的研发能力和协作效率,确保关键技术的突破与项目的顺利实施。</p>	<p>械行业或算法开发领域的工作经验;</p> <p>3. 精通心电信号处理与算法开发、设计与优化;</p> <p>4. 了解深度学习模型训练和部署;</p> <p>5. 具备较强的跨部门协作与沟通能力,能够有效推动项目进展;</p> <p>6. 具有团队管理经验,能够提供技术指导、支持和帮助,促进团队在关键技术领域的持续创新与进步。</p>	
14	北京超思电子技术有限责任公司	产品交付中心测试管理岗 工作地点:北京市石景山区	1人	<p>1. 产品测试团队的优化和管理;</p> <p>2. 编制产品测试总体规划、测试用例与测试方案,搭建公司测试用例库及企业标准制定、优化;</p> <p>3. 保障产品研发过程中各阶段测试活动执行有效性、完整性和规范性,并对测试交付的版本质量负责;</p> <p>4. 参与测试类评审、需求分析、需求变更评审、测试方案评审,针对研发设计质量风险做总体把控;</p> <p>5. 了解血氧, 血压, 心电, 体温, 呼吸等生理参数相关国内外的标准及测试方法, 产品送检后与检测所对接;</p> <p>6. 根据公司产品发展方向, 及时了解学习测试新技术及行业动态, 通过培训和交流等方式, 提高测试团队的技术和业务能力。</p>	<p>1. 大学本科及以上学历, 并取得相应学位, 电子信息类、自动化类相关专业;</p> <p>2. 8年以上电子类产品相关测试的工作, 其中4年以上团队管理经验;</p> <p>3. 熟悉产品测试设计方法和工具, 熟悉产品的测试用例编写、测试方案设计, 并能对测试中的测试方案/测试用例进行有效评审把关, 以保证测试覆盖的有效性及其完整性;</p> <p>4. 熟悉医疗器械相关法律法规及质量控制体系, 能够通过系统搭建提升研发质量控制水平;</p> <p>5. 具备良好的沟通能力及问题分析与解决的能力、有工作热情、责任心强、具备良好的团队合作意识。</p>	35-50万元/年

15	北京超思电子技术有限责任公司	产品交付中心算法管理岗 工作地点：天津市武清区	2人	<ol style="list-style-type: none"> 负责技术跟踪包括前瞻性临床参数技术跟踪与研究、技术培训文档编写； 负责技术预研； 负责算法模块的编写、算法开发文档编写和测试的组织实施； 专利事务所的相关人员完成专利申请的系列事宜。 	<ol style="list-style-type: none"> 大学本科及以上学历，并取得相应学位，生物医学类相关专业； 熟练掌握 matlab 等数学仿真软件，熟练掌握 C/C++编程语言； 具有一定的软件工程专业知识及数学基础； 经验不限，可接受应届毕业生。 	9-14万元/年
16	北京仁康药业有限公司	综合管理部法务岗 工作地点：天津市武清区	1人	<ol style="list-style-type: none"> 全面负责公司各项法律事务管理工作，包括合同管理、诉讼管理、法律事务支持、法律法规宣导、合规与风险管理等； 负责承上启下、为公司运营保驾护航。 	<ol style="list-style-type: none"> 大学本科及以上学历，并取得相应学位，法学类相关专业； 具备良好的书面和口头表达能力、沟通协调能力和团队协作能力及管理执行能力； 3年以上法务工作经验。 	13-20万元/年
17	甘肃文禾康元健康科技有限公司	市场部美工设计岗 工作地点：甘肃省兰州市七里河区	1人	<ol style="list-style-type: none"> 负责公司产品整体美工创意、设计，宣传图的实现； 配合文案策划进行相应的海报、专题页、详情页、插图的设计； 配合公司销售部设计相关宣传素材； 认真做好各类信息的收集、汇总、整理、归档，为公司提供优质素材； 负责公司合同归类与管理。 	<ol style="list-style-type: none"> 大学本科及以上学历，并取得相应学位，专业不限； 精通 Photoshop，或熟练使用 Ae, Pr； 具有良好的审美能力及独特的创意能力； 具备良好的沟通表达力及较强的自驱力； 经验不限，可接受应届毕业生。 	4-6万元/年
18	湖北亿诺瑞生物制药公司	财务部会计工作岗 工作地点：湖北省黄冈市黄梅县	1人	<ol style="list-style-type: none"> 负责确认每月产品收入、审核发货、回款类业务核算； 建立回款预测机制，催收回款； 组织核算超账期应收账款，协助内外部审计，按时开展对账询函工作；维护应收 	<ol style="list-style-type: none"> 大学本科及以上学历，并取得相应的学位，会计学、财务管理、审计学相关专业； 年龄在 35 周岁以下(截至公告发布当日)； 对数据敏感、工作认真严谨、有责任心，执行力强，有良好的团队协作 	8-12万元/年

				<p>账款管理制度的有效实施；</p> <p>4. 根据公司报销制度，及时审核报销票据。</p>	<p>精神；</p> <p>4. 应取得初级或以上会计证书。</p>	
19	湖北亿诺瑞生物制药有限公司	<p>研发中心工艺管理岗</p> <p>工作地点：湖北省黄冈市黄梅县</p>	1人	<p>1. 负责跟进新品种、在产品种工艺优化的小试、中试等试验，并记录相关数据；</p> <p>2. 负责监督现场工艺执行的有效性与符合性；</p> <p>3. 负责工艺数据收集分析，负责工艺转移及工艺技术资料的撰写等。</p>	<p>1. 大学本科及以上学历，并取得相应的学位，药学类、化学类、生物工程类相关专业；</p> <p>2. 年龄在35周岁以下(截至公告发布当日)；</p> <p>3. 具备良好的实验操作能力，能够协助完成在研项目的技术研究工作。</p>	10-15万元/年
20	湖北亿诺瑞生物制药有限公司	<p>研发中心研发分析岗</p> <p>工作地点：湖北省黄冈市黄梅县</p>	2人	<p>1. 根据研发中心的工作计划，完成小试、中试样品的检验分析工作；</p> <p>2. 详细记录实验过程，保留完整记录；</p> <p>3. 负责分析方法的开发、验证及转移工作；负责质量研究资料撰写等。</p>	<p>1. 大学本科及以上学历，并取得相应的学位，药学、化学、生物类相关专业；</p> <p>2. 年龄在35周岁以下(截至公告发布当日)；</p> <p>3. 具备良好的分析检验能力，能够协助完成在研项目的质量研究工作。</p>	15-20万元/年
21	湖北亿诺瑞生物制药有限公司	<p>研发中心技术管理岗</p> <p>工作地点：湖北省黄冈市黄梅县</p>	1人	<p>1. 负责公司年度研发项目计划并实施；</p> <p>2. 负责指导生产系统完成工艺改进、技术攻关提高收率等各项技术工作；</p> <p>3. 负责组织解决业务模块相关的各类技术问题，通过持续性的解决问题和沉淀形成完整的技术知识积累；</p> <p>4. 根据公司要求参与重大新品研发等工作事项的开展。</p>	<p>1. 大学本科及以上学历，并取得相应的学位，药学、化学、生物类相关专业；</p> <p>2. 年龄在40周岁以下(截至公告发布当日)；</p> <p>3. 三年以上药企相关工作经验(药品研发或技术支持)，有独自承担工艺研究和方法开发等项目类工作经历；</p> <p>4. 对原料药的工艺研发、质量标准制定、放大生产、注册申报及产业化有深刻理解；</p>	12-18万元/年

					5. 具有创新意识和良好的逻辑思维能力，有较强的资料文献检索和写作能力。	
22	湖州展望药业有限公司	财务部会计岗 工作地点： 浙江省湖州市南浔区	1人	1. 协助进行成本控制，定期进行成本分析，为管理层提供决策支持； 2. 定期进行财务数据分析，提交财务报告，为公司经营决策提供数据支持； 3. 配合外部审计工作，确保财务报表的真实性和完整性。	1. 大学本科及以上学历，并取得相应学位，会计学、财务管理、审计学相关专业； 2. 具有较强的团队协作能力； 3. 应取得初级会计专业资格证书。	6-8 万元/ 年
23	兰州兰津灵医疗科技有限公司	研发部研发岗 工作地点： 甘肃省兰州市七里河区	1人	1. 负责新产品立项前的分析调研，充分理解临床应用诉求，提供产品立项建议； 2. 负责立项产品设计和研发工作，负责项目开发计划、方案制定和实施工作； 3. 组织完成设计开发资料和注册资料的编写以及专利申请文件等； 4. 负责新产品转化，工艺优化，降低生产成本，提高产品质量； 5. 负责合作单位的技术沟通和产品上市后的技术答疑，协助生产环节进行供应商技术谈判。	1. 大学本科及以上学历，并取得相应学位，生物医药数据科学、生物技术、生物材料相关专业； 2. 经验不限，可接受应届毕业生； 3. 掌握常规生物学或材料学相关实验技能； 4. 具备良好的英语能力，能查询和追踪国际文献； 5. 对工作认真负责，具备良好的沟通表达能力，善于总结和计划，有团队合作精神； 6. 思路清晰，敢于决策，有执行力。	5-10 万元/ 年