

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	药品注册中心注册管理岗 工作地点:天津市武清区	1人	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。	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; 2.年龄45周岁以下(截至公告发布当日); 3.2年及以上化药药品注册经验,熟悉药品注册法律、法规、要求和各相关技术指导原则等; 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
2	天津红日药业股份有限公司	生产保障部工程设备岗(维修管理岗) 工作地点:天津市武清区	1人	1.负责变电、供电系统设备的运行、维护、检修工作; 2.负责电气线路及公辅设备设施的维护、检修、安装工作; 3.负责厂区电气及自动化设备维修、保养工作; 4.负责办公供电设施维护和维修、公用公辅照明维护和维修; 5.按要求完成班组及部门其它工作。	1.大学专科及以上学历,专业不限; 2.年龄35周岁以下(截至公告发布当日); 3.2年及以上生产设备电力维修相关经验; 4.须持有低压电工证或有高压电工证。	8-10万元/年
3	天津红日药业股份有限公司	质量保证部质量岗(质量管理体系管理岗) 工作地点:天津市武清区	1人	1.负责组织公司质量体系的建立和完善,确保质量体系有效运行; 2.负责组织制定及完善公司文件管理系统,协调相关部门按国家法规及GMP要求制订和修订相关文件; 3.负责退货、不合格品、投诉与召回管理和不良反应调查; 4.负责变更、年度报告、供应商、质量风险、印字包材、纠正和预防、质量分析、回顾与改进及各类	1.大学本科及以上学历,并取得相应学位,药学类、中药学类、生物工程类相关专业; 2.年龄35周岁以下(截至公告发布当日); 3.3年及以上药品生产质量管理的实践经验; 4.具有较强的责任心、动手能力和团队协作能力。	10-13万元/年

				备案申报； 5.负责组织公司质量体系培训和本部门质量体系培训； 6.负责计算机化系统的管理； 7.负责与上级监督部门联系、沟通与协调； 8.负责质量体系管理人员工作的审核、日常人员与工作调配、培养与业务指导。		
4	甘肃佛慈红日药业有限公司	财务管理部 会计岗 工作地点：甘肃省定西市渭源县	1 人	1.负责成本报表、组织召开成本质询会议、跟踪会议整改落实进度； 2.负责指导车间统计数据填报，指导车间作为单体的成本核算工作； 3.负责组织中间品库存盘点，及时出具盘点报告； 4.负责根据固定资产管理制度，管理固定资产，修订固定资产管理制度； 5.负责根据公司审批管理制度，梳理审批流程，确保审批流程的合规性； 6.负责参与召开年度预算编制会议，记录预算质询结果，汇总年度预算； 7.负责月度结账、出具财务快报、财务报告、财务报告附注； 8.负责出具综合成本报表、检验成本报表； 9.负责每月及时申报增值税，每年5月、11月申报房产税、土地使用税，每季度申报印花税。	1.大学本科及以上学历，并取得相应学位，财政学类，工商管理类相关专业； 2.年龄35周岁以下（截至公告发布当日）； 3.3年及以上工作经验。	5-8 万元/年
5	浙江志康医疗科技有限公司	质量管理部 质量岗 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；	1.中专及以上学历，药理学类、中医药类、护理类、生物技术类、药品与医疗器械类、生物工程类、中医学类、中药学类、基础医学类、中西医结合类相关专业；	6-8 万元/年

				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。	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	浙江康医疗科技有限公司	质量管理部 质量岗 工作地点:浙江省嘉兴市 海宁市。	1 人	1.负责依据法规要求修订质量相关制度; 2.负责计量器具校验、设施设备验证; 3.负责质量自查, 迎接上级部门检查, 并整改; 4.负责系统基础信息录入、维护、首营审核; 5.负责医疗器械入库验收; 6.负责质量信息收集, 不良反应、质量投诉处理; 7.负责三方业务质量工作对接, 业务合同质量协议签订。	1.大学专科及以上学历, 药品与医疗器械类、药学类、中医药类、医学技术类相关专业; 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。	12-15 万元/ 年
7	湖州展望药业有限公司	研发部研发岗 (所属湖州展望药业有限公司) 工作地点:浙江省湖州市 南浔区	1 人	1.根据公司总体规划和生产需要, 承担公司的新产品、对标产品、生产质量(功能性质量)问题产品的立项、研究工作; 2.为原辅料产品上报 CDE、DMF、CEP 提供前期的产品工艺开发报告和相关技术支持工作; 3.为新产品开发、公司技术改造项目、新产品应用的重现研究、新用途的开发研究、客户生产质量问题的研究、学术研究和市场推广研究、公司现有产品工艺的持续改进提供技术支持; 4.为官方及客户缺陷信回复及注册相关咨询提供技术支持; 5.其它需要承担的相关工作。	1. 大学本科及以上学历, 并取得相应学位, 材料类、材料与化工类、材料科学与工程类、化学工程与技术专业类相关专业; 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。	6-12 万元/ 年
8	湖州展望药业有限公司	药政部质量岗(药政注册方向) 工作地点:浙江省湖州市	1 人	1.根据国内外注册法规要求撰写申报材料; 2.负责现场跟踪申报工作进展及审评进展; 3.负责现场对官方、客户	1.大学本科及以上学历, 并取得相应学位, 药学类、中药学类、医学类相关专业; 2.年龄 45 周岁以下(截	6-12 万元/ 年

		南浔区		缺陷信回复; 4.协助跟踪、收集国内外政策法规。	至公告发布当日); 3.无工作经验要求,可接受应届毕业生; 4.熟悉国内外原料药、辅料注册相关法规及申报流程; 5.对工作有责任心,良好的沟通协调、团队合作能力。	
9	淄博张店上医明家中医诊所有限公司	院办部医疗支持岗(门诊服务岗) 工作地点:山东省淄博市张店区	1人	1.负责接待患者,提供预约、分诊、挂号、收费服务; 2.负责核对每日收入情况,打印账单、发票的工作; 3.完成领导交办的其他工作。	1.大学专科及以上学历,工商管理类、中药学类、中医学类、护理学类相关专业; 2.年龄35周岁以下(截至公告发布当日); 3.1年及以上工作经验; 4.具有较强的责任心和抗压能力。	4-6万元/年
10	财务部费用会计岗(所属北京超思电子技术有限责任公司)	财务部费用会计岗 工作地点:北京市石景山区	1人	1.审核各类费用报销单据、资产采购单据、生产物料采购付款申请单据并审核汇联易付款流程; 2.编制费用类、资产购置类、生产物料采购类及各类费用摊销相关凭证,账务处理; 3.月初与出纳对账,保证账账相符; 4.负责固定资产盘点及各类资产报表统计工作以及与业务部门进行日常往来款对账工作; 5.协助完成年度审计工作。	1.大学本科及以上学历,并取得相应学位,工商管理类、金融学类、财政学类、经济学类相关专业; 2.年龄40周岁以下(截至公告发布当日); 3.2年及以上报账审核、财务领域工作经验; 4.掌握会计准则、财务管理、税法等财经法规知识; 5.具备全面的会计核算能力,坚持财务原则。	9-12万元/年
11	北京超思电子技术有限责任公司	财务部总账会计岗 工作地点:北京市石景山区	1人	1.负责审核记账凭证、财务结账工作;编制单体财务报表和合并财务报表并录入BI系统;编制合并版收入成本明细表、回款明细表等基础管理报表;负责填报国资委久其、财政月度快报; 2.参与季度、半年度报表	1.大学本科及以上学历,并取得相应学位,工商管理类、金融学类、财政学类、经济学类相关专业; 2.年龄40周岁以下(截至公告发布当日); 3.5年及以上财务工作经验,其中1年及以上	12-22万元/年

				<p>附注数据填报;年度各类报表的填报;财务档案整理;参与资产盘点;</p> <p>3.协助完成年度审计工作;完成领导交办的其他工作。</p>	<p>总账会计工作经验;</p> <p>4.取得会计中级职称;</p> <p>5.掌握会计准则、财务管理、税法等财经法规相关知识,具备全面的会计核算能力;</p> <p>6.具备较强的沟通、协调能力和工作抗压能力。</p>	
12	北京超思电子技术有限公司	<p>产品交付中心产品交付管理岗</p> <p>工作地点:北京市石景山区</p>	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,提升团队的研究能力和协作效率,确保关键技术的突破与项目的顺利实施。</p>	<p>1.大学本科及以上学历,并取得相应学位,机械类,电子信息类,电气类相关专业;</p> <p>2.年龄45周岁以下(截止公告发布当日);</p> <p>3.5年及以上医疗或制造行业工作经验;</p> <p>4.对气路、结构、电子、软件、检测认证等产品全维度均有一定认知及掌控力;</p> <p>5.具备从0-1的研发经验;</p> <p>6.具备对技术团队的管理能力以及良好的沟通能力;</p> <p>7.对行业有一定了解,熟悉业内竞品情况。</p>	35-50万元/年
13	北京超思电子技术有限公司	<p>产品交付中心项目管理岗</p> <p>工作地点:北京市石景山区</p>	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,电气类、电子信息类、电子自动化相关专业;</p> <p>2.年龄45周岁及以下(截止公告发布当日);</p> <p>3.10年及以上在医疗行业或制造行业工作经验;</p> <p>4.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>5.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>	50-60万元/年

14	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.年龄 40 周岁以下(截止公告发布当日);</p> <p>3.2 年及以上同岗位工作经验,具备基本法务知识,踏实、认真、负责;</p> <p>4.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
15	天津超思医疗器械有限责任公司	供应链中心 生产岗(生产制造方向) 工作地点:天津市武清区	1 人	<p>1.负责落实年度生产目标、人员调配、新产品技术导入工作;</p> <p>2.负责制定安全生产计划、协调订单顺利生产工作;</p> <p>3.完成领导交办的其他工作。</p>	<p>1.大学本科及以上学历,并取得相应学位,机械类、自动化类、工业工程类、机械工程相关专业;</p> <p>2.年龄 45 周岁以下(截至公告发布当日);</p> <p>3.10 年及以上生产制造领域工作经验,其中 5 年及以上生产运营及精益生产管理经验;</p> <p>4.有带领团队(10 人以上)的管理经历;</p> <p>5.有外资企业经验,英语可作为工作语言。</p>	30-35 万元/ 年
16	湖北亿诺瑞生物制药有限公司	质量中心质量岗(QC 操作岗) 工作地点:湖北省黄冈市黄梅县	1 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.大学本科及以上学历,并获得相应学位,药学类、中药学类、食品科学与工程类、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
17	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	<p>1.负责起草在产产品的生产工艺规程与其他相关文件,</p> <p>2.负责主要文件及工艺的培训,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</p>	<p>1.大学专科及以上学历,药学类、中药学类、药品与医疗器械类、生物与化工类相关专业;</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</p>	5-8 万元/ 年

				查； 3.负责工艺验证实施及生产现场 GMP 执行。	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。	
18	湖北亿诺瑞生物制药有限公司	质量中心质量岗（QA 操作岗） 工作地点：湖北省黄冈市黄梅县	1 人	1.负责生产现场监控，促进产品合格率、放行效率； 2.负责记录、报告单的审核、发放、登记等工作，确保审核记录及时、准确、完整； 3.负责文件修订、验证、标签管理，记录发放回收及原料放行。	1.大学专科及以上学历，药学类、中药学类、药品与医疗器械类、生物工程类、生物与化工类相关专业； 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。	5-8 万元/年
19	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、方案指定和实施工作； 3.组织完成设计开发资料和注册资料的编写以及专利申报文件等； 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，材料类、机械类、生物医学工程类相关专业； 2.年龄 35 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.掌握常规生物学或材料学相关实验技能； 5.具备良好的英语能力，能查询和追踪国际文献； 6.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； 7.思路清晰，敢于决策，有执行力。	5-10 万元/年