

DAEWOONG BIO

바이오QA팀 품질부서 약사 모집

바이오센터 · 신입/경력 · 정규직

GMP 품질보증

변경관리 · CAPA

바이오의약품

글로벌 기준



대웅바이오는 **직원의 성장을 최우선**으로 하며, 자율적으로 몰입하며 일할 수 있는 환경을 제공합니다.
나이·연차·성별·국적에 상관없이 **역량과 성과** 기반으로 공정하고 합리적으로 평가받는 회사를 만들어갑니다.

TEAM INTRODUCTION

바이오QA팀을 소개합니다

바이오센터는 **첨단 바이오의약품의 연구개발부터 생산, 품질까지 전 과정**을 책임지는 핵심 조직입니다. 우리는 글로벌 수준의 GMP 기준을 기반으로 안전하고 효과적인 의약품을 환자에게 공급하는 것을 사명으로 삼고 있습니다.

체계적인 품질시스템(QMS)과 첨단 생산설비를 기반으로 과학적이고 합리적인 의사결정을 통해 **환자의 안전과 기업의 신뢰**를 지켜 나갑니다. 또한, 제조·품질 부서 간의 긴밀한 협업을 통해 더 효율적이고 글로벌 기준에 부합하는 운영을 고민하며, 지속적인 개선과 혁신을 추진하고 있습니다.

환자와 사회에 기여하는 바이오센터의 전문가로 여정을 함께하고 싶은 분이라면, **바이오센터에서 그 길을 함께 열어가길** 기대합니다.



성과 중심 평가
공정하고 투명한 보상



구성원 성장 지원
직원 성장이 곧 회사 성장



협업 중심 문화
부서 간 긴밀한 커뮤니케이션



글로벌 기준
GMP 기반 글로벌 운영

JOB DESCRIPTION

이런 업무를 담당합니다

품질부서 약사 (바이오QA팀)

- GMP 규정에 따른 품질시스템(QMS) 구축 및 지속적 개선 활동
- 원자재 입고부터 제조공정, 시험, 출하에 이르는 전 과정 품질 보증
- 변경관리(Change Control), 일탈, OOS/OOT, CAPA 검토 및 최종 승인
- 내부·외부 감사(Audit) 및 규제기관 실사(Inspection) 대응 총괄

REQUIREMENTS & PREFERENCES

이런 분과 함께하고 싶습니다

필수 자격요건

- 대한민국 약사 면허 소지자 (졸업예정자 지원 가능)
- 의약품 품질관리 및 GMP 규제에 대한 학습 의지
- 성실함과 책임감, 원활한 커뮤니케이션 능력
- 팀워크를 중시하고 조직 내에서 성장할 의지가 있는 분

우대사항

- 제약/바이오 업계 근무 경험자 (QA·QC·생산·RA 등)
- 신입 지원 가능 — 경력 무관
- GMP, GLP, GDP 등 관련 법규 및 규정 이해
- MFDS, FDA, EMA 기준 지식 보유자
- 영어 또는 제2외국어 문서 작성 및 소통 가능자

HIRING PROCESS

전형 안내



* 면접 전형 후 필요 시 평판조회가 진행될 수 있습니다.

* 전형 절차는 변경될 수 있으며, 변경 시 별도 안내 예정입니다.

* 입사 후 12주간 수습기간이 적용됩니다.

* 지원서에 허위사실이 있을 경우 합격이 취소될 수 있습니다.

WORK CONDITIONS & BENEFITS

근무조건 및 복지혜택

근무조건

고용형태	정규직 (수습 12주)
급여	면접 후 결정
근무지	경기 화성시 향남읍 제약공단4길 35-9 대웅바이오 향남 바이오신공장
근무일/시간	주 5일 (월~금)

복지 및 혜택

교육/생활	우수사원시상, 워크샵, 사이버연수원, 점심식사 제공, 사내동호회
리프레시	Refresh 휴가
급여제도	인센티브제, 장기근속 포상, 우수사원포상, 퇴직금, 4대보험
지원/보험	건강검진, 각종 경조사 지원, 자녀학자금