

普米斯生物技术招贤榜

普米斯生物技术（珠海）有限公司是一家专注于国家一类创新生物药开发及产业化的生物制药公司。公司研发核心领域包括肿瘤免疫治疗、代谢性疾病治疗等国内多发病症及目前尚无药可治的疾病领域，并将研发重点放在下一代双靶点创新生物药，有望成为中国领先的创新型生物药开发公司。

普米斯团队在高端生物新药开发及产业化方面拥有平均超过 20 年的丰富经验，团队核心成员曾成功领导和作为主要研发人员参与开发上市多个全球重磅生物药。在癌症免疫治疗领域，普米斯核心团队成员自 2006 年起专注该领域研发；在代谢性疾病治疗领域，普米斯核心团队拥有该领域新药开发经验，多位行业专家担任专业技术顾问，并与世界领先的科研机构合作，研发具备 First-in-class 潜力的全球创新药。

普米斯现已完成天使轮 1500 万美元、Pre-A 轮 2000 万美元融资。同时，普米斯与珠海高新区政府签订了合作协议，得到高新区政府近亿元的资金支持以及多项政策扶持。普米斯在珠海市高新区约 5000 平米的实验室及中试车间已正式投入使用；同时普米斯在苏州工业园区拥有约 1000 平米的实验室作为研发中心，用于开展新药项目的前期研究工作。

我们正在寻找公司各职能部门负责人、科学家和研究人員，热诚欢迎有热情、有能力、有共同目标的您加入普米斯团队。

一、临床运营总监（急招）：

工作职责：

1. 负责创新生物大分子临床运营

临床试验项目的开展、推广和管理；

负责临床试验项目预算的制定；

负责临床试验项目的质量及合规性；

对内，协调各个资源，对外，培养并保持与研究中心及其他合作伙伴的良好关系。

2 协助部门建设

协助建立部门的质量管理体系、流程及相应标准作业程序（SOP）；

负责部门日常组织管理工作，如定期召开部门会议等。

3 负责运营团队建设及管理

根据项目需要，制定项目组所需人员招聘计划、人员面试和录用；

制定项目组人员年度绩效目标，绩效考核，增加成员归属感，提升团队凝聚力。

任职资格：

1. 取得临床医学、药学相关专业的本科及以上学历；

2. 具有良好的职业道德、认真、专业；

3. 具有肿瘤项目领域相关工作经验，对肿瘤药的临床开发具有深厚的经验和深入的理解；

4. 有 8 年以上制药或生物制药生产企业临床研究相关工作经验，4 年以上临床项目管理工作经验，有外企及国内大药企工作经验者优先；

5. 拥有良好领导力、团队合作及独立工作的能力；拥有良好的逻辑思维和解决问题的能力。

其他要求：

熟悉法规和国内外临床研发现状，精通临床试验全过程；英文读写流利，能在英文工作环境下工作，优先

工作地点：

珠海

二、功能生物学（资深）研究员：

工作职责：

1. 负责治疗性生物药候选分子的体内/体外活性筛选，根据项目设计并执行相关实验；
2. 负责建立和执行功能测试的体外实验方法；
3. 招聘，训练和指导公司新成员；
4. 对内和对外报告公司研究进展。

任职资格：

1. 相关领域硕士学位并有 3 年以上工作经验。
2. 有很强免疫学背景和丰富的工作经验，具备肿瘤生物学领域的基础知识。
3. 精通 MLR, ADCC/CDC assay, PBMC 体外分选和杀伤，T cell mediated cytotoxicity assay 等免疫学实验；
4. 熟悉稳转报告细胞系建立，及相关分子生物学，细胞生物学技能。

工作地点：

珠海

三、PD head

工作职责：

1. 负责建立公司工艺开发团队及平台工艺，包括细胞株开发，上游工艺开发；
2. 下游工艺开发，制剂罐装工艺开发，制剂处方研究；
3. 负责公司产品链 IND 申报工艺开发及中试生产；
4. 负责临床阶段产品生产工艺优化，工艺转移及 CDMO/CMO 管理；
5. 负责协助在 CDMO/CMO 公司开展的上市工艺验证及监管机构的 GMP 现场核查的技术相关工作；与 QA 共同建立研发 GDP 体系；
6. 负责部门 budget proposal，团队建设及人员培训。

任职资格：

1. 生命科学专业硕士/博士毕业，5-10 年从事生物药工艺开发相关工作经验，有抗体类生物药工艺开发、放大，IND 申报资料撰写及成功完成 IND 申报的经验；
2. 3 年以上管理经验
熟悉相关法律法规及有关研究指导原则；
3. 具有高度的责任心及沟通、协调组织能力；
4. 具有较强的独立工作能力和团队协作精神。

工作地点：

珠海

四、蛋白工程改造负责人

工作职责：

1. 指导平台的建立和完善，开展蛋白优化研究，提高药物候选蛋白的稳定性、产量、成药性、大规模生产能力和功能活性；
2. 招聘、训练和指导公司新成员；
3. 对内和对外报告公司研究进展。

任职资格：

1. 相关领域 Ph.D 学位，5 年以上工作经验；
2. 在结构生物学和蛋白成药性工程改造领域有丰富经验；
3. 有药物研发和跨学科学习的热情。

工作地点：

珠海

五、制剂研发研究员

工作职责：

1. 参与药物制剂处方的开发；
2. 负责药品稳定性研究方案的执行；
3. 参与早期药品候选分子的稳定性筛选；
4. 逐步掌握相关理化检测手段，及时收集制剂相关研究和稳定性研究的结果，并及时向上级汇报；
5. 负责跟进申报项目的储液袋、包装材料相容性研究；
6. 参与管理制剂开发实验室的设备、辅料、包装材料、试验耗材。

任职资格：

1. 药剂学、蛋白化学、生物药学等相关专业本科\硕士学历；
2. 初步了解抗体蛋白与辅料稳定性、安全性的关系；
3. 能够熟练进行文献检索，具有较好的专业英语读写能力；
4. 善于学习和思考，具有独立的计划与执行能力，良好的沟通与协调能力；具备较好的承压能力。

工作地点：

珠海

六、蛋白分析专家

工作职责：

1. 为公司生物药产品线的研发提供分析支持；
2. 招聘、训练和指导公司新成员；
3. 对内和对外报告公司研究进展。

任职资格：

1. 生物化学、生物学、化学或生命科学专业 M.S 或者 Ph.D 学历；
2. 至少 2 年从事利用 LC-MS 进行蛋白质性质鉴定的实验室工作经验；
3. 掌握 CE/iCE, BIAcore, DSC, FTIR, CD 等工作技能将优先录用；
4. 诚信可靠、善于交流；工作中是多面手，具有快速学习能力； 具有团队精神。

工作地点：

珠海

七、上游细胞培养主管

工作职责：

1. 带领细胞培养工艺开发小组按照项目节点和部门目标完成相关项目及部门任务，快速有效的解决项目推进过程中相关的技术问题；
2. 建立部门规章制度，管理规范，员工培训等，完成相关文件撰写；
3. 建立细胞培养工艺开发平台，以快速高效的推进项目申报；
4. 与其它团队高效的合作和沟通。

任职资格：

1. 本科 5 年，硕士 3 年抗体类药物细胞培养相关经验；
2. 对抗体类药物上游细胞培养工艺开发和相关 CMC 法规要求有深刻的理解和掌握，并具备熟练的实际操作技能；
3. 了解抗体类药物细胞培养的工艺流程、工艺放大及关键工艺参数研究相关文献检索能力，熟悉 CFDA, FDA, EMA 有关生物制品的法规；
4. 具备 IND 申报文件的撰写及审核能力。

工作地点：

珠海

八、蛋白工程改造研究员

工作职责：

1. 参与平台建立和完善，作为项目负责人，开展提高蛋白稳定性、产量、成药性、大规模生产能力和功能活性研究；
2. 分析，总结，汇报研究结果；根据工作需要完成公司分配的其他任

务。

任职资格：

1. 相关领域 M.S 学位，2 年以上工作经验；
2. 在结构生物学和蛋白成药性工程改造方向有一定的工作经验；
3. 具有药物研发和跨学科学习的热情。

工作地点：

珠海

九、分子和细胞株研究员

工作职责：

1. 负责表达载体构建，稳定高表达细胞株的筛选工作，熟悉细胞株筛选流程，并熟练掌握相关仪器设备及技术；
2. 负责细胞库的建立及细胞株可生产性评估；
3. 熟悉细胞库的稳定性以及基因拷贝数研究；
4. 对蛋白药物质量分析数据有一定分析能力；
5. 能按照公司的实验记录以及档案管理条例要求，认真按时整理实验记录和数据并提交归档；
6. 能独立地完成技术报告的撰写并参与部门会议汇报实验结果；
7. 按照项目要求完成其它研发相关工作，并及时向管理团队汇报进度。

任职资格：

1. 细胞生物学、生物化学、分子生物学等生物医药相关专业研究生以上学历；

2. 具备生物学相关基础，熟练掌握细胞培养相关技术技能；
3. 具备实验设计和数据处理能力，能够快速查阅英文专业文献；
4. 良好的团队合作精神、分析与解决问题能力、过程管理能力、沟通与协调能力；
5. 有成功的稳转细胞株构建及筛选相关工作经验者优先。

工作地点：

珠海

十、抗体工程研究员

工作职责：

1. 协助建立酵母展示及噬菌体展示技术平台，利用表面展示技术筛选治疗性抗体分子；
2. 抗体改造，活性及成药性优化，抗体类药物的生物活性、细胞生物活性方法开发；
3. 双特异性抗体研发。

任职资格：

1. 分子生物学、免疫学等生物相关专业，硕士及以上学历；
2. 熟练掌握分子克隆、细胞培养、细胞转染、流式细胞仪等生物学相关实验技能；
3. 有较强的文献阅读能力和对实验中出现问题的解决能力，具有较强的沟通和表达能力；
4. 有表面展示技术背景优先。

工作地点：

珠海

十一、抗体上游细胞培养研究员

工作职责：

1. 参与细胞培养工艺相关项目的实验方案设计、讨论和项目实施；
2. 进行哺乳动物细胞悬浮培养，优化培养工艺，对细胞生长，产品质量进行评价；
3. 与蛋白纯化、质量研究等相关部门进行沟通和合作，满足公司对于产品产量和质量的要求；
4. 对项目中遇到的问题和挑战，及时提出可行解决方案，保障项目按时完成；
5. 分析实验数据，总结实验结果，撰写项目报告。

任职资格：

1. 生物学相关专业，本科及以上学历，有扎实的细胞生物学、生物化学等相关专业基础知识；
2. 熟练掌握动物细胞培养、各类细胞功能检测实验技能，有牢固的无菌实验操作意识；
3. 熟知无血清培养工艺，能够针对特定细胞优化培养基组成满足项目对于抗体质量的要求；
4. 有单克隆抗体和重组蛋白细胞培养优化、培养基开发项目经验者优先考虑。
5. 有团队合作精神和良好的沟通能力，能够与项目相关部门密切沟通与合作；

6. 有责任心和公司荣誉感，能够积极面对工作中挑战。

工作地点：

珠海

十二、抗体制剂配方开发研究员

工作职责：

1. 负责蛋白制剂的研究及优化；
2. 协助制定制剂研究的具体实施计划并负责具体实施；
3. 按照规范记录实验数据，撰写实验方案和技术报告等；
4. 参与实验室的运行、设备的调试及维护；
5. 负责工作相关的文献调研。

任职资格：

1. 生物、药学相关专业，本科及以上学历；
2. 熟悉生物药的相关法律法规及有关研究指导原则；
3. 具有高度的责任心及沟通、协调组织能力；
4. 具有较强的独立工作能力和团队协作精神；
5. 具备生物制剂研发或分析经验者优先。

工作地点：

珠海

十三、药理/药效研究员

工作职责：

1. 负责大分子及细胞药物的体内抗肿瘤药理/药效研究，并收集实验数据、完成实验记录；

2. 参与项目药理/药效实验方案制定，配合相关人员完成实验报告撰写及药品注册申报材料准备；
3. 根据工作需求合理安排细胞接种，肿瘤测量，各常规给药途经，样本收集等工作；
4. 根据项目背景设计相关的实验方案并且执行。

任职资格：

1. 生物，药理，药学等相关专业毕业，硕士及以上学历；两年以上工作经验；熟悉抗体药物 PD/PK 验证；
2. 具有优良的职业道德、敬业精神及团队协作精神；
3. 工作积极主动、严谨及高效；责任心强，勇于承担责任，挑战自我，具有创新精神；
4. 具有较强的沟通、协调能力及组织能力。

工作地点：

苏州

十四、功能生物学研究员

工作职责：

1. 负责抗体候选分子的功能活性筛选，包括抗体表达和制备，亲和力、体外活性及成药性检测等；
2. 常规试验包括利用 ELISA、FACS 等方法完成靶抗原表达水平检测、细胞增殖、混合淋巴细胞反应（MLR）等；除此之外，还需要根据项目需求开发新的功能分析方法；
3. 作为项目负责人制定项目研发方案并主导项目的推进；

4. 完成部门领导安排的实验管理工作及其他任务，制定并执行实验计划，并对实验数据做初步处理和分析，报告实验进程及结果。

任职资格：

1. 生物化学与分子生物学、细胞生物学、药理学、动物学、免疫学等相关专业，硕士及以上学历；
2. 熟练掌握常规实验技术，如 ELISA，FACS，Q-PCR 等；
3. 熟悉细胞培养所有实验操作流程，并具备扎实的理论基础；
4. 具有较强的文献查阅及归纳能力；
5. 具有认真负责的工作态度和团队精神。

工作地点：

苏州

十五、QC 微生物检测实验员

工作职责：

1. 负责产品及生产环境检测中微生物，内毒素等安全性相关项的方法确认/验证及样品检测；
2. 建立微生物检测相关 SOP，协助 QA 共同建立相关 GMP 体系文件；负责方法验证报告的撰写。

任职资格：

1. 生命科学专业学士/硕士毕业，2-5 年从事产品及生产环境检测中微生物，内毒素等安全性相关项的方法确认/验证及样品检测经验；
2. 熟悉相关法律法规及有关研究指导原则；
3. 具有高度的责任心及沟通、协调组织能力；

4. 具有较强的独立工作能力和团队协作精神。

工作地点：

珠海

十六、理化分析负责人（急招）

工作职责：

1. 负责建立公司蛋白药理化研究团队及技术平台；
2. 负责支持产品链 CMC 研发中细胞株开发，上游工艺开发，下游工艺开发，制剂处方研究等板块各项检测工作的开展；
3. 负责公司产品链各产品全生命周期的理化相关质量研究；
4. 负责公司各产品质量控制中理化方法的开发，确认，转移；
5. 负责建立及管理公司 QC 功能组与 QA 合作建立 QC 质量体系，支持产品 IND 申报的生产中所需各类样品的检测及早期临床研究用样品的放行检测；
6. 负责部门预算，团队建设及人员培训。

任职资格：

1. 生命科学或相关专业博士学位，5-10 年从事生物药理化方法开发及产品质量研究相关工作经验。有直接使用常用理化分析技术的经验，如：HPLC/UPLC，LC-MS，CE，iCIEF 等；
2. 具有 3 年以上团队管理经验，有抗体类生物药 CMC 支持，IND 申报资料撰写及成功完成 IND 申报的经验。或有参与完成单抗类药物 BLA 申报及监管机构生产现场核查经验者为优选；
3. 熟悉相关法律法规及有关研究指导原则；

-
4. 具有高度的责任心及沟通、协调、组织能力；
 5. 具有较强的独立工作能力和团队协作精神。

工作地点：

珠海