|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 企业简介：  中山嘉合医疗科技有限公司成立于2015年8月14日，主要致力于从事研究开发医用输液辅助管理系统，从日常护理工作流程和临床输液准则出发，减轻护理工作者工作强度、加强病人人文关怀。  中山嘉合医疗科技有限公司科研团队由临床医学硕士、药理学硕士、计算机应用硕士及多名高级护理学学士、信息技术学学士等组成，对临床治疗、药物不良反应、临床护理工作、电子电路的设计及开发、互联信息化、智能监控有着多年丰富的临床一线工作经验。团队曾参与多项国家级、省级和市级研究课题，在国内核心期刊发表多篇文章，拥有多项国家专利。 | | | | | | | |
| **联系人：** | 简先生 | | | 联系电话： | 13322912288 | | |
| E-mail： | 13322912288@126.com | | | 面试地址： | 中山嘉合医疗科技有限公司  中山市火炬开发区国家健康基地健康路1号一楼106室 | | |
| **职位名称：** | 质量管理经理 | | | | | | |
| **工作地区：** | 中山 | | | | | | |
| 招聘有效期至： | 2016年12月25日 | | | | | | |
| 招聘人数： | 1 人 | | | | | | |
| 工作性质： | 全职 | |  | | |  |  |
| 岗位职责：     1、拟订产品项目导入统筹计划、协调内外资源，组织按计划实施。    2、负责产品项目转化的技术承接、内外信息沟通确定，督导转化内部技术文件、质量检验文件等。    3、新产品注册、认证资料的准备及申报；内部审查的统筹与安排。    4、组织产品生产质量问题中的技术原因分析、提出有效改进方案并对质量改善实施验证。    5、应用ISO9001和ISO13485体系标准，建立公司质量管理体系，确保体系运行的适应性、充分行和有效性。    6、组织对内部影响质量的关键岗位进行体系管理、质量管理、医疗器械法律法规的培训。    7、公司质量管理方案的策划、控制、改进，确保产品质量管理水平的持续提高。     8、组织开展质量管理体系内审、管理评审、外审、GMP认证申请等活动。    9、组织确定原材料、生产制程、成品等质量控制检验标准。   10、组织调查、分析、处理产品质量异常问题、客户投诉等。    11、负责本部门团队组建、职责划分、职能培训及工作评价。 | | | | | | | |
| 学历要求： | 本科或以上学历，临床医学、医学检验、生物技术、电子、机械等相关专业。 | | | | | | |
| 年龄要求： | 不限 | | | | | | |
| 工作经验： | 三年以上医疗器械、药品行业质量控制及管理经验。 | | | | | | |
| 驾 照： | C1 | | | | | | |
| 语言要求： | 英语四级或以上 | | | | | | |
| 任职要求：   1、本科或以上学历，临床医学、医学检验、生物技术、电子、机械等相关专业。  2、三年以上医疗器械、药品行业质量控制及管理经验；二年以上产品技术、质量管理同等岗位工作经验。  3、熟知医疗器械产品生产相关法律法规、GMP标准、、ISO9001和ISO13485质量管理体系知识；电脑办公操作熟练。  4、熟悉医疗器械行业法律法规知识及产品注册、体系考核申报流程。 | | | | | | | |
| 月薪范围： | | 面议 | | | | | |
| 常规福利： | | 按劳动法规定 | | | | | |

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 企业简介：  中山嘉合医疗科技有限公司成立于2015年8月14日，主要致力于从事研究开发医用输液辅助管理系统，从日常护理工作流程和临床输液准则出发，减轻护理工作者工作强度、加强病人人文关怀。  中山嘉合医疗科技有限公司科研团队由临床医学硕士、药理学硕士、计算机应用硕士及多名高级护理学学士、信息技术学学士等组成，对临床治疗、药物不良反应、临床护理工作、电子电路的设计及开发、互联信息化、智能监控有着多年丰富的临床一线工作经验。团队曾参与多项国家级、省级和市级研究课题，在国内核心期刊发表多篇文章，拥有多项国家专利。 | | | | | | | |
| **联系人：** | 简先生 | | | 联系电话： | 13322912288 | | |
| E-mail： | 13322912288@126.com | | | 面试地址： | 中山嘉合医疗科技有限公司  中山市火炬开发区国家健康基地健康路1号一楼106室 | | |
| **职位名称：** | 产品注册经理 | | | | | | |
| **工作地区：** | 中山 | | | | | | |
| 招聘有效期至： | 2016年12月25日 | | | | | | |
| 招聘人数： | 1 人 | | | | | | |
| 工作性质： | 全职 | |  | | |  |  |
| 岗位职责：  1、负责公司医疗器械产品在国内的注册管理事宜。  2、.负责公司医疗器械注册资料的汇编及申报工作，有序管理公司所有产品的注册资料文档。  3、负责公司新产品上报资料及补充申报资料的收集、整理、装订及存档，负责产品注册申报材料的报送、督办工作，新产品注册。  4、负责公司医疗器械注册的产品检测及向相关政府部门递交注册资料。  5、熟悉产品注册检测的部门和程序。  6、负责撰写临床试验方案，安排注册计划，跟踪注册进程，包括准备文件、产品检测、临床试验等。  7、负责公司医疗器械产品的质量体系认证，负责准备质量体系考核的相关文件。  8、与国家药监局等部门联系沟通，确保各个注册申请的报送、审评和审批的顺利进行，实时跟踪产品注册进程，确保按时获证。  9、协同审核员开展相关工作，确保产品的注册检验和质量标准复核的顺利进行。   10、及时更新并熟悉相关的注册、生产、质量控制、销售和医疗器械监管的相关法律法规文件；负责撰写医疗器械的注册报告并完成注册。 | | | | | | | |
| 学历要求： | 本科或以上学历，临床医学、医学检验、生物技术、电子、机械等相关专业。 | | | | | | |
| 年龄要求： | 不限 | | | | | | |
| 工作经验： | 1年以上产品注册实际操作经验。 | | | | | | |
| 驾 照： | C1 | | | | | | |
| 语言要求： | 英语四级或以上 | | | | | | |
| 任职要求：   1、大学本科及以上学历，临床医学、医疗器械、生物医学工程、机电、材料等医、工科专业毕业。   2、有1年以上产品注册实际操作经验，能够独立完成产品标准的编写、注册文件的准备、产品检测等事务，具有独立编写注册申报材料的基本功底，熟悉申报材料编写的规则。   3、熟悉国内各类医疗器械产品注册流程、行业法规规定及相关行业、国家标准，能独立完成产品注册，取得注册证书。  4、 能够撰写临床试验方案，安排注册计划，跟踪注册进程，包括准备文件、产品检测、临床试验等。  5、熟悉医疗器械国际认证的相关标准及ISO质量体系。  6、具有良好的语言表达及沟通能力，具备较强的口语及书面表达能力，电脑办公操作熟练。 | | | | | | | |
| 月薪范围： | | 面议 | | | | | |
| 常规福利： | | 按劳动法规定 | | | | | |

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 企业简介：  中山嘉合医疗科技有限公司成立于2015年8月14日，主要致力于从事研究开发医用输液辅助管理系统，从日常护理工作流程和临床输液准则出发，减轻护理工作者工作强度、加强病人人文关怀。  中山嘉合医疗科技有限公司科研团队由临床医学硕士、药理学硕士、计算机应用硕士及多名高级护理学学士、信息技术学学士等组成，对临床治疗、药物不良反应、临床护理工作、电子电路的设计及开发、互联信息化、智能监控有着多年丰富的临床一线工作经验。团队曾参与多项国家级、省级和市级研究课题，在国内核心期刊发表多篇文章，拥有多项国家专利。 | | | | | | | |
| **联系人：** | 简先生 | | | 联系电话： | 13322912288 | | |
| E-mail： | 13322912288@126.com | | | 面试地址： | 中山嘉合医疗科技有限公司  中山市火炬开发区国家健康基地健康路1号一楼106室 | | |
| **职位名称：** | 检验员 | | | | | | |
| **工作地区：** | 中山 | | | | | | |
| 招聘有效期至： | 2016年12月25日 | | | | | | |
| 招聘人数： | 2 人 | | | | | | |
| 工作性质： | 全职 | |  | | |  |  |
| 岗位职责：  1、按检验标准操作规程和质量标准进行检验。  2、协助质量管理经理制定、修订企业检验标准操作规程及相关SOP。  3、负责仪器设备的日常维护、保养。  4、实验室日常维保、管理工作。 | | | | | | | |
| 学历要求： | 专科或以上学历，临床医学、医学检验、生物技术、电子、机械等相关专业。 | | | | | | |
| 年龄要求： | 不限 | | | | | | |
| 工作经验： | 1年以上产品注册实际操作经验。 | | | | | | |
| 驾 照： | E以上 | | | | | | |
| 语言要求： | 不限 | | | | | | |
| 任职要求：   1、专科或以上学历，临床医学、医学检验、生物技术、电子、机械等相关专业。  2、熟悉质量检验流程。  3、熟悉电子产品检验仪器，了解GMP等相关知识。  4、熟悉检验室的日常运作和管理。 | | | | | | | |
| 月薪范围： | | 面议 | | | | | |
| 常规福利： | | 按劳动法规定 | | | | | |