

(附件一)

111 年暑期實習單位

品管部

組別	全組別	人數	3名
實習內容概述	<p>微生物組</p> <ul style="list-style-type: none">了解生物安全相關法規與 MSDS 資料協助整理學習標準菌種與留存樣品之使用目的並協助清點與整理學習最終產品與安定性之執行內容與協助抽樣學習疫苗效價試驗與協助執行協助品研棟防蟲計劃之執行參觀無菌試驗室了解無菌試驗目的的原理與協助執行參觀動物舍學習動物飼養相關管理並協助執行觀摩並學習各項動物相關試驗 <p>化驗組</p> <ul style="list-style-type: none">學習各項化學性相關試驗並協助執行學習全廠原物料抽樣之原則與協助了解化學性標準品及毒化物資料並協助整理學習水質檢驗原理與協助執行 <p>監測組</p> <ul style="list-style-type: none">了解全廠各設施系統之運作與採樣監測目的協助水質採樣器具之準備學習器具清潔確效之目的與用具準備學習水質&中間產品生菌數檢驗方法與協助執行學習菌種鑑定方法與協助報告整理 <p>分析方法開發</p> <ul style="list-style-type: none">學習各項新檢驗方法之原理與目的並協助執行協助執行各項製程品質及異常檢驗結果之調查了解分析方法確效之法規要求原則 <p>其他</p> <ul style="list-style-type: none">學習原物料領料流程與協助執行了解與協助實驗室之維護管理與清潔		
特殊要求專長 或條件	生物科技相關學系、化學相關學系、醫藥相關學系		

品 保 部

組 別	全組別	人 數	3 名
實習內容概述	生產管制組 <ul style="list-style-type: none"> ▪ 協助生產相關記錄審閱、彙整及歸檔 ▪ 協助執行國家封緘作業相關工作 文管及稽核組 <ul style="list-style-type: none"> ▪ GMP 標準操作程序與確效文件建立 ▪ GMP 教育訓練課程建立 ▪ 觀摩製程 確效組 <ul style="list-style-type: none"> ▪ 協助安定性試驗資料歸檔 ▪ 協助安定性試驗報告編排及撰寫 		
特殊要求專長 或條件	生物科技相關學系、化學相關學系、醫藥相關學系		

資 材 部

組 別	物流組	人 數	1 名
實習內容概述	<ul style="list-style-type: none"> ▪ 學習 GDP 基本概念 ▪ 學習撰寫相關 GDP 操作流程等文件 ▪ 學習收貨相關作業 ▪ 學習放行入庫儲位規劃並協助執行 ▪ 學習發料相關作業 ▪ 學習出貨文件製作 ▪ 協助倉儲相關作業 ▪ 倉儲環境清潔 ▪ 其他支援與主管交辦事項 		
組 別	採購組 (北屯辦公室)	人 數	1 名
實習內容概述	<ul style="list-style-type: none"> ▪ 學習開發新供應商及 GMP 供應商管理 ▪ 學習採購談判技巧 ▪ 學習 GMP 物料請採驗基本概念 ▪ 學習 GDP 基本概念 ▪ 學習國際貿易基本概念 ▪ 學習 Enterprise Resource Planning 企業資源規劃系統與操作 ▪ 其他支援與主管交辦任務 		
科系別、特殊要求專長 或條件	<ul style="list-style-type: none"> ▪ 科系不拘,熟悉 Word/Excel,個性積極細心 		

人力資源部

組 別	全組別(北屯辦公室)	人 數	1 名
實習內容概述	<ul style="list-style-type: none">▪ 履歷篩選、面試邀約、人員報到等招募作業▪ 人事資料建檔及各類行政庶務▪ 人資相關專案的執行▪ 勞健保相關法令與作業▪ 其他公司支援與主管交辦事項		
科系別、特殊要求專長或條件	<ul style="list-style-type: none">▪ 不限科系▪ 熟悉基本 office 文書處理▪ 有熱忱、細心與善於溝通▪ 請於自傳中描述你對於 HR 工作的了解，以及未來你期望發展的領域		