

프레스티지바이오로지스 입사지원서



이름	이민제	영문	LEE, MINJE	지원분야	완제생산팀
생년월일	1993년 05월 04일			나이	33
휴대폰	010-2610-4731	전화번호	000-0000-0000		
E-mail	min_jea1541@naver.com				
주소	세종 남세종로 480 호려울마을7단지 703동 3102호				

학력사항

재학기간	학교명 및 전공	학점	구분
2009.03.01-2012.02.28	태안고등학교		졸업
2012.03.01-2018.02.26	전남대학교 생물공학전공	3.24/4.5	졸업

경력사항 (전체경력: 총 4년10개월)

근무기간	회사명 및 부서	직위	담당 업무
2019.03.18~2023.12.31	중앙백신연구소 / 조류바이러스팀	주임	생산 및 IPC

교육 / 연수 (직무 관련 활동 경력)

기간	과정명	기관

봉사활동

기간	활동 내용	기관

--	--	--

수상내용

기간	상세 내용	기관

자격증 /외국어 점수

취득일	자격증 / 면허증	등급	발행처
2017.08.04	생물공학기사		한국산업인력공단
2022.08.30	자동차 운전면허1종보통		
2023.01.25	3톤미만지게차		

병역

복무기간	군별 / 계급 / 병과	미필사유
2013.04.29~2015.01.28	육군 / 병장 / 화학	

위에 기재한 사항은 사실과 틀림이 없습니다.

2025년 06월 12일

성 명 : 이민제 이인제

경력기술서(경력자 대상)



직전 직장 경력기술서

<조류바이러스 배양팀 - 3년8개월>

백신 생산 담당자로

1. 백신 생산 계획 작성부터 생산에 필요한 원료 및 자재 관리
2. 생산 기기 관리 및 보수 유지
3. 작업장의 청정도 유지
4. 교차오염 방지 조치
5. 작업자 위생관리 준수
6. 제조기록서 작성, 제조 SOP 작성해서 문서화
7. ERP를 통한 자원 관리
8. 생산된 백신 원료를 가지고 제품으로 만들기 위한 포장팀과 백신 원료 이송을 위한 물류팀과의 업무 조율

<조류바이러스 IPC팀 - 1년2개월>

1. 생산에 필요한 Seed 제작 및 관리
2. 생산된 백신의 바이러스 함량 시험을 하여 백신의 품질 모니터링
3. 무균시험 및 Mycoplasma 실험(다른팀과 협업)을 통해 백신 원료의 오염 여부 확인
4. IPC 기록서 작성, IPC SOP 작성
5. 신규 Seed에 대한 실험
6. 공정 개발

직전 직장 경력기술서

해당 내용을 작성하세요.

자기 소개서



자신이 다른 사람과 구별되는 능력이나 기질을 써주십시오. (3가지)

1. 꼼꼼함과 정확성

GMP 환경에서는 작은 실수가 품질에 영향을 줄 수 있기에, 문서 작성이나 설비 점검 시 항상 세부사항까지 확인하는 꼼꼼함을 갖추고 있습니다.

2. 책임감 있는 자세

생산 공정은 팀워크와 신뢰가 핵심이라 생각하여 맡은 바 업무를 끝까지 책임지고 수행하며, 문제가 생기면 즉시 보고하고 개선하려 노력합니다.

3. 빠른 현장 적응력

새로운 공정이나 장비에도 빠르게 적응하며 SOP를 빠르게 이해하고 준수할 수 있는 능력을 갖추고 있어, 실무 투입 시 안정적인 성과를 낼 수 있습니다.

살아오면서 자신이 성취한 것 중 자랑할 만한 것을 1,2가지 소개해 주십시오. (200자 미만)

GMP 인증을 받은 생산시설에서 생독백신 제조 공정을 담당하며 근무한 경험입니다. 특히 무균 구역에서의 철저한 청결 관리와 오염 방지를 위해 작업 전 환경 점검, 개인 위생 상태 확인, 설비 세척·멸균 절차 등을 빠짐없이 수행했습니다. SOP와 제조기록서를 기준으로 매 공정마다 이중 확인을 실시한 결과 단 한 건의 일탈 없이 업무를 완수할 수 있었습니다.

지원 동기를 구체적으로 적어주십시오. (500자 미만)

GMP 인증 생산시설에서 근무하며 생산의 전반적인 과정을 직접 경험하였습니다. 특히 제조 공정의 표준화된 절차를 철저히 준수하고, 청결구역에서의 위생관리 및 문서화된 작업 기록의 중요성을 체득하면서, 의약품 생산에서 품질과 정밀성이 얼마나 중요한지를 깊이 이해하게 되었습니다.

프레스티지바이로직스의 완제생산팀에서 진행하는 바이알 및 시린지 충전 공정에서 요구되는 높은 수준의 주의력과 청결 관리, 장비 이해도는 제가 그동안 쌓아온 경험과 잘 맞닿아 있다고 생각합니다. 또한 팀 단위 협업과 설비 및 환경 관리, 공정별 문서 작성 등 GMP 기반의 현장 업무에 익숙하기 때문에, 생산라인에 빠르게 적응하고 안정적인 생산 품질을 유지하는 데 실질적인 기여를 할 수 있다고 자신합니다.

앞으로도 생산 효율성과 품질 개선을 위해 지속적으로 배우고 성장하며, 프레스티지바이로직스의 신뢰받는 의약품 생산에 보탬이 되는 인재로서 자리매김하고자 지원합니다.

직업 적합도 및 본인 역량을 적어주십시오. (500자 미만)

GMP 인증을 받은 제조 시설에서 근무하며, 제조공정의 모든 단계에서 철저한 문서화와 표준작업지침(SOP)에 따른 작업을 꼼꼼하고 정확하게 수행한 경험이 있습니다. 원자재 및 자재 관리부터 원료 생산, 품질관리까지 전 과정에 참여하며 작업 환경의 청정도 유지, 교차 오염 방지 조치, 위생관리 등 핵심 원칙을 체득했습니다. 뿐만 아니라 일탈 발생 시 보고서 작성, 대응방안 모색 등 업무 경험을 통해 GMP의 중요성에 대한 실무적인 이해를 토대로 단순한 생산 인력이 아닌, 품질 중심 사고를 가진 실무자입니다.

입사 후 본인 역량 활용 계획을 적어주십시오. (200자 미만)

첫째, 업무를 빠르게 익히고 실수 없이 잘 수행하도록 매사에 최선을 다하고 직무의 1인자가 되겠습니다.

둘째, 동료들에게 밝은 미소와 긍정적인 태도로 먼저 다가가고 공동으로 준비해야 될 임무는 한발 앞서서 준비하는 비타민 역할을 하겠습니다.

셋째, 영어 및 제2외국어 공부, 자격증 취득 등 꾸준한 자기 개발을 통해서 회사와의 동반성장을 이룰 것입니다.