

Sr. Global GMP Auditor

Job ID REQ-10061030

10月 07, 2025

Mexico

摘要

G é rer les activit é s, op é rations et syst è mes rentables de conformit é GxP et/ou d'audit pour assurer la conformit é des secteurs d'activit é avec le manuel et les politiques de qualit é de Novartis et toutes les exigences GxP, I é gales et r é glementaires pertinentes, et par le biais d'audits internes, d'indicateurs cl é s de performance (indicateurs cl é s de performance) et de KQI (indicateurs cl é s de qualit é)

Diriger la pr é paration et la gestion des audits externes et corporatifs et des inspections des autorit é s sanitaires.

About the Role

Major Accountabilities

Surveillance et mise en œuvre du syst è me de gestion de la qualit é Gestion des incidents.

- «Gestion de I' audit et de I' inspection de GxP
- «Surveillance r é glementaire du site (y compris la facilitation reg-CMC)
- -Gestion des exceptions
- Gestion de la qualit é des fournisseurs (local)
- **Qualification** et validation
- Conformit é qualit é
- 4nt é grit é des donn é es et eCompliance
- -Site KPI / KQI maintenance / reporting
- Anitier et stimuler le processus d'embauche local
- Responsabilit é en ligne et proc é dure pas à pas quotidienne
- **Lead OpEx Projects**
- Ænqu ê te sur la d é viation, OOx, Plaintes
- -D é finir et mettre en œuvre les APA
- Soutenir les projets de transfert et les études de validation
- «Suivre les mesures de l'équipe et s'assurer que KQI/KPI répond aux exigences
- Examiner et approuver le texte et la conception
- Signalement des incidents HSE et suivi des actions
- Nouveaux é quipements de mise en service (OQ, PQ)
- -D é finir les domaines d'am é lioration des processus et des produits
- Planification des ressources et de la capacit é (personnes et é quipement) et gestion de la charge de travail
- Soutien à la performance et au leadership de l'équipe de spécialistes
- Assurer la disponibilit é de l'équipement, des produits chimiques et des consommables, le cas é ch é ant
- Examen et r é vision des POS
- Æffectuer une formation locale et surveiller I' é tat de la formation
- D é claration des plaintes techniques / é v é nements ind é sirables / sc é narios de cas particuliers li é s aux produits Novartis dans les 24 heures suivant leur r é ception
- Distribution d'é chantillons de commercialisation (le cas é ché ant)

Key Performance Indicators

G é rer les activit é s, op é rations et syst è mes rentables de conformit é GxP et/ou d'audit pour assurer la conformit é des secteurs d'activit é avec le manuel et les politiques de qualit é de Novartis et toutes les exigences GxP, I é gales et r é glementaires pertinentes, et par le biais d'audits internes, d'indicateurs cl é s de performance (indicateurs cl é s de performance) et de KQI (indicateurs cl é s de qualit é)

Diriger la pr é paration et la gestion des audits externes et corporatifs et des inspections des autorit é s sanitaires.

Work Experience

É tendue fonctionnelle People Leadership Collaborer par del à les fronti è res Gestion de projet

Skills

Gestion des incidents majeurs

Audit

Audits de conformit é

É valuations du rendement des employ é s

Gestion du personnel

QA (Assurance Qualit é)

Proc é dures BPF

Autorit é s sanitaires

Prise de risque intelligente

Sens aigu des finances

Faire face à l'ambigu ï té

Conscience de soi

Apprentissage continu

Expertise technologique

Comp é tences en mati è re de prise de d é cision

Collaboration / Travail d' é quipe

Comp é tences en communication

Comp é tences en r é solution de probl è mes

Orient é vers les objectifs

Pens é e logique

Leadership

Agilit é

Partenariat d'affaires

Sens des affaires

Gestion des parties prenantes

Comp é tence en r é solution de probl è mes

Language

Anglais

Why Novartis: Helping people with disease and their families takes more than innovative science. It takes a community of smart, passionate people like you. Collaborating, supporting and inspiring each other. Combining to achieve breakthroughs that change patients' lives. Ready to create a brighter future together? https://www.novartis.com/about/strategy/people-and-culture

Join our Novartis Network: Not the right Novartis role for you? Sign up to our talent community to stay connected and learn about suitable career opportunities as soon as they come up: https://talentnetwork.novartis.com/network

Benefits and Rewards: Read our handbook to learn about all the ways we'll help you thrive personally and professionally: https://www.novartis.com/careers/benefits-rewards

部门 Operations Business Unit

地点 Mexico

站点 INSURGENTES

Innovative Medicines

Company / Legal Entity MX06 (FCRS = MX006) Novartis Farmac é utica S.A. de C.V.

Functional Area Quality

Job Type Full time

Employment Type CDI

Shift Work No

Apply to Job



Job ID REQ-10061030

Sr. Global GMP Auditor

Apply to Job

Source URL:

https://www.novartis.com.cn/careers/career-search/job/details/req-10061030-sr-global-gmp-auditor-fr-fr

List of links present in page

- 1. https://www.novartis.com/about/strategy/people-and-culture
- 2. https://talentnetwork.novartis.com/network
- 3. https://www.novartis.com/careers/benefits-rewards
- 4. https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/fr-FR/NovartisCareers/job/INSURGENTES/Sr-Global-GMP-AuditorREQ-10061030-1
- 5. https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/fr-FR/NovartisCareers/job/INSURGENTES/Sr-Global-GMP-AuditorREQ-10061030-1