

Senior Expert Science & Technology - Downstream Process Development

Job ID REQ-10065713

10月 31, 2025

Austria

摘要

Location: Schaftenau, Austria #onsite

Role Purpose:

Our Downstream Development team plays a crucial role in the late-phase development and transfer of biopharmaceutical drug substance (DS) processes. We are contributing significantly to bringing innovative biopharmaceutical drugs to the market and are dedicated to leveraging data science and digital initiatives to drive innovation and efficiency.

We are currently seeking a highly skilled and motivated Senior Expert to join our dynamic DSP Development team. In this role, you will be responsible for leading our portfolio pipeline projects in downstream process development. Your expertise will be crucial in supporting our development and submission initiatives, ensuring that our development strategies are aligned with our business goals.

About the Role

Major Accountabilities

- -Beobunterung und Leitung aller Aktivit ä ten der zugewiesenen Teams/Projekte; Kundenbed ü rfnissen gerecht zu werden.
- Beobunterung und Leitung aller Aktivit ä ten der zugewiesenen Teams/Projekte; Kundenbed ü rfnissen gerecht zu werden.
- Beobunterung und Leitung aller Aktivit ä ten der zugewiesenen Teams/Projekte; Kundenbed ü rfnissen gerecht zu werden.
- -Beobunterung und Leitung aller Aktivit ä ten der zugewiesenen Teams/Projekte; Kundenbed ü rfnissen gerecht zu werden.
- -Beobunterung und Leitung aller Aktivit ä ten der zugewiesenen Teams/Projekte; Kundenbed ü rfnissen gerecht zu werden.
- -Beobunterung und Leitung aller Aktivit ä ten der zugewiesenen Teams/Projekte; Kundenbed ü rfnissen gerecht zu werden.
- Beobunterung und Leitung aller Aktivit ä ten der zugewiesenen Teams/Projekte; Kundenbed ü rfnissen gerecht zu werden.
- -Beobunterung und Leitung aller Aktivit ä ten der zugewiesenen Teams/Projekte; Kundenbed ü rfnissen gerecht zu werden.
- -Beobunterung und Leitung aller Aktivit ä ten der zugewiesenen Teams/Projekte; Kundenbed ü rfnissen gerecht zu werden.
- Beobunterung und Leitung aller Aktivit ä ten der zugewiesenen Teams/Projekte; Kundenbed ü rfnissen gerecht zu werden.
- Beobunterung und Leitung aller Aktivit ä ten der zugewiesenen Teams/Projekte; Kundenbed ü rfnissen gerecht zu werden.
- -Beobunterung und Leitung aller Aktivit ä ten der zugewiesenen Teams/Projekte; Kundenbed ü rfnissen gerecht zu werden.
- -Beobunterung und Leitung aller Aktivit ä ten der zugewiesenen Teams/Projekte; Kundenbed ü rfnissen gerecht zu werden.
- -Beobunterung und Leitung aller Aktivit ä ten der zugewiesenen Teams/Projekte; Kundenbed ü rfnissen gerecht zu werden.
- -Beobunterung und Leitung aller Aktivit ä ten der zugewiesenen Teams/Projekte; Kundenbed ü rfnissen gerecht zu werden.
- -Beobunterung und Leitung aller Aktivit ä ten der zugewiesenen Teams/Projekte; Kundenbed ü rfnissen gerecht zu werden.
- -Beobunterung und Leitung aller Aktivit ä ten der zugewiesenen Teams/Projekte; Kundenbed ü rfnissen gerecht zu werden.
- -Beobunterung und Leitung aller Aktivit ä ten der zugewiesenen Teams/Projekte; Kundenbed ü rfnissen gerecht zu werden.
- -Beobunterung und Leitung aller Aktivit ä ten der zugewiesenen Teams/Projekte; Kundenbed ü rfnissen gerecht zu werden.
- -Beobunterung und Leitung aller Aktivit ä ten der zugewiesenen Teams/Projekte; Kundenbed ü rfnissen gerecht zu werden.
- -Beobunterung und Leitung aller Aktivit ä ten der zugewiesenen Teams/Projekte; Kundenbed ü rfnissen gerecht zu werden.
- -Beobunterung und Leitung aller Aktivit ä ten der zugewiesenen Teams/Projekte; Kundenbed ü rfnissen gerecht zu werden.
- -Beobunterung und Leitung aller Aktivit ä ten der zugewiesenen Teams/Projekte; Kundenbed ü rfnissen gerecht zu werden.

- -Beobunterung und Leitung aller Aktivit ä ten der zugewiesenen Teams/Projekte; Kundenbed ü rfnissen gerecht zu werden.
- -Beobunterung und Leitung aller Aktivit ä ten der zugewiesenen Teams/Projekte; Kundenbed ü rfnissen gerecht zu werden.
- -Beobunterung und Leitung aller Aktivit ä ten der zugewiesenen Teams/Projekte; Kundenbed ü rfnissen gerecht zu werden.
- -Beobunterung und Leitung aller Aktivit ä ten der zugewiesenen Teams/Projekte; Kundenbed ü rfnissen gerecht zu werden.
- -Beobunterung und Leitung aller Aktivit ä ten der zugewiesenen Teams/Projekte; Kundenbed ü rfnissen gerecht zu werden.
- -Beobunterung und Leitung aller Aktivit ä ten der zugewiesenen Teams/Projekte; Kundenbed ü rfnissen gerecht zu werden.
- -Beobunterung und Leitung aller Aktivit ä ten der zugewiesenen Teams/Projekte; Kundenbed ü rfnissen gerecht zu werden.
- -Beobunterung und Leitung aller Aktivit ä ten der zugewiesenen Teams/Projekte; Kundenbed ü rfnissen gerecht zu werden.
- -Beobunterung und Leitung aller Aktivit ä ten der zugewiesenen Teams/Projekte; Kundenbed ü rfnissen gerecht zu werden.
- Beobunterung und Leitung aller Aktivit ä ten der zugewiesenen Teams/Projekte; Kundenbed ü rfnissen gerecht zu werden.
- Arbeiten nach geeigneten Standards für Qualität, Ethik, Gesundheit, Sicherheit, Umwelt, Schutz und Informationssicherheit; Initiativen zur Gewährleistung einer kontinuierlichen Verbesserung zu leiten; Alle Aktivitäten müssen an organisatorischen Workflows und Verfahren ausgerichtet werden.
- Ærgebnisse bewerten und interpretieren, relevante Schlussfolgerungen ziehen; Überwachung projektbezogener Aktivit ä ten; komplexe Aufgaben ausf ü hren, ohne dass verfahren festgelegt wurden.
- verwandte SOPs; wissenschaftliche Dokumente für externe Partner oder für die Erstellung von Registrierungsdokumenten zu verfassen; Interagieren Sie mit Behörden
- verwandte SOPs; wissenschaftliche Dokumente für externe Partner oder für die Erstellung von Registrierungsdokumenten zu schreiben; mit Behörden interagieren.
- Kommunikation, L ö sung und L ö sung von Problemen innerhalb des eigenen und breiteren Verantwortungsbereichs; effektiv ü ber Organisationsschnittstellen hinweg kommunizieren; den Transfer von Know-how an andere Abteilungen oder externe Auftragnehmer, einschließ lich Fehlerbehebung und Schulungen vor Ort.
- F ür technische Entwicklungseinheiten: Entwicklung komplexer Methoden (Labor oder Anlage); die Optimierung projektbezogener wissenschaftlicher/technischer Aktivit ä ten oder Prozesse zu leiten, lokale Teams zu koordinieren; Entwicklung und Implementierung neuer Technologien.
- F ü r GMP-Einheiten: Stellen Sie die Konformit ät mit cGMP sicher.
- F ü r projektorientierte Rollen: Zugewiesene Teams leiten; die eigene Fachfunktion in Teams zu vertreten und alle Projektaufgaben und Verantwortlichkeiten im Zusammenhang mit der eigenen Disziplin zu erf ü llen
- Breiter Einsatz professioneller Konzepte in Übereinstimmung mit den Unternehmenszielen, um komplexe Probleme auf kreative und effektive Weise zu I ö sen
- Setzt fachliche Konzepte nach Unternehmenszielen ein, um komplexe Probleme kreativ und effektiv zu I ö sen.
- -Tr ä gt zu vielen Kostenstellenzielen und -zielen bei; kann zu Service-Line-Zielen beitragen .
- ~Teamleiter
- √erantwortlich f ü r die wissenschaftliche Leitung und das Projektmanagement f ü r mehrere Projekte
 √erantwortlich f ü r die bereitstellung von wissenschaftlicher F ü hrung und Projektmanagement f ü r
 mehrere Projekte.
- Planen, koordinieren, implementieren und übernehmen Sie die volle Verantwortung für alle mit der

Formulierungsentwicklung verbundenen Aufgaben.

- Æntwickeln Sie detaillierte PI ä ne und ZeitpI ä ne mit dem Manager, entwickeln Sie Formulierungsstrategien und PI ä ne für ausgewiesene Projekte von der Entwicklung bis zur cGMP-Herstellung.
- Stellen Sie in Zusammenarbeit mit dem Verwalter sicher, dass die vorgesehenen Projekte mit ausreichenden Ressourcen ausgestattet werden, damit sie mit der Planung fortfahren können Unterst ützung bei der Erstellung des Jahresbudgets für die Gruppe
- Prozesscharakterisierung, -optimierung und -validierung von Prozesssystemen unter Verwendung geeigneter statistisch fundierter Versuchsplanung mit Unterst ü tzung des Qualit ä tsrisikomanagements Prozesscharakterisierung, Optimierung und Validierung von Prozesssystemen unter Verwendung eines geeigneten statistisch fundierten Experimentellen Designs mit Unterst ü tzung des Qualit ä tsrisikomanagements.
- Verwalten Sie die Identifizierung, Entwicklung und Schulung von Ger ä ten und Formulierungstechnologien, die Fortschritte bei der Entwicklung neuer und verbesserter pharmazeutischer Produkte und Prozesse unterst ü tzen.
- -Bereitstellen und Überpr ü fen der Rohdatendokumentation, Auswertung und Ergebnisinterpretation. Geben Sie Eingaben f ü r die Auswahl der n ä chsten Experimente / Projektschritte an. Beheben und L ö sen von Problemen. Optimieren Sie bestehende und entwickeln Sie effizientere und robustere Prozesse f ü r die Herstellung von Arzneimitteln.
- Leiten Sie ein Team von Wissenschaftlern und Technikern. Coachen und entwickeln Sie sie und schaffen Sie eine Kultur der Höchstleistung und des Vertrauens
- Proaktive Unterst ü tzung bei der Umsetzung des Entwicklungsplans f ü r direkt unterstellte Mitarbeiter
- -Stellen Sie sicher, dass das erforderliche Maß an Wissen und Fähigkeiten vorhanden ist, und identifizieren und kommunizieren Sie Kompetenzlücken. Stellen Sie sicher, dass maß geschneiderte Schulungs- und Entwicklungspläne vorhanden sind
- Stellen Sie sicher, dass das erforderliche Niveau an Kenntnissen und Fä higkeiten verfügbar ist, und identifizieren und kommunizieren Sie Kompetenzlücken. Stellen Sie sicher, dass maß geschneiderte Schulungs- und Entwicklungspläne vorhanden sind.
- Adentifizieren, verifizieren und implementieren Sie Maß nahmen zur Verbesserung der Leistung der Gruppe und unterst ützen Sie aktiv den arbeitsfähigen Arbeitsstrom für herausragende Spitzenleistungen.
- Zusammenarbeit mit Projektleitern, Abteilungsleitern, Qualit ä tsmanagern und externen Mitarbeitern innerhalb der Novartis-Community sowie vor Ort.
- Anteragieren /kollaborieren Sie mit anderen Abteilungsmitgliedern /groups /functions, um den Wissenstransfer und die Lieferung schwer herzustellender Produkte zu erleichtern.
- F ü hren und ü berwachen Sie den erfolgreichen technologietechnischen Transfer unserer Prozesse zu Produktionsstandorten nach globalen und lokalen Verfahren.
- ∠Ü berwachen Sie Starts in Zusammenarbeit mit Produktionsstandorten.
- Generieren Sie wissenschaftliche Dokumente (z.B. Entwicklungsbericht), um sie an interne und/oder externe Partner zu ü bergeben und die Generierung internationaler Registrierungsdokumente unter mäßiger Aufsicht zu unterstützen.
- Sicherstellen der Einhaltung der gesetzlichen und Sandoz-Richtlinien für die Herstellung von Arzneimitteln für behördliche Einreichungen, insbesondere in Bezug auf die Einhaltung der Dokumentation.
- Sicherstellen, dass hohe Sicherheitsstandards in den Verantwortungsbereichen ber ü cksichtigt und eingehalten werden, die durch lokale, staatliche und f ö derale Vorschriften, Gesetze und Richtlinien sowie die Richtlinien und Richtlinien von Sandoz geregelt werden.
- Vertretung der Abteilung in verschiedenen Besprechungen, Audits und Inspektionen.
- Sichern Sie die Unterst ützung globaler Initiativen.

Hauptwissenschaftler:

Konzeption, Planung, Durchf ü hrung/Ü berwachung aller Aktivit ä ten der zugewiesenen Teams/Projekte; mehrere Aktivit ä ten gleichzeitig zu behandeln; Kundenbed ü rfnisse zu verstehen und zu erf ü llen.

Æigene und nutzen komplexe Werkzeuge /Ausr ü stung oder spezialisierte Einrichtungen; Sicherstellung der Instandhaltung der Infrastruktur/Ausr ü stung und der erforderlichen Investitionen Identifizieren und I ö sen Sie Konfliktsituationen mit Empathie.

Aktiv zur Budget- und Ressourcenprognose und zur Vorbereitung der Zusch ü sse beitragen. Arbeiten nach geeigneten Standards, wie sie in den Richtlinien qualit ä tsgerecht, SOPs, Ethik,

Gesundheit, Sicherheit, Umwelt (HSE) und Informationssicherheit (ISEC) definiert sind; Initiativen zur Gew ährleistung einer proaktiven Einhaltung und kontinuierlichen Verbesserung zu fördern; beraten Sie die Teammitglieder und stellen Sie sicher, dass alle eigenen und Teamaktivit äten auf den gesamten Arzneimittelentwicklungsprozess abgestimmt sind.

Interpretieren der Ergebnisse, Auswertung von Daten, Ziehen relevanter Schlussfolgerungen; Überwachung projektbezogener wissenschaftlicher/technischer T ä tigkeiten; komplexe Aufgaben ausf ü hren, ohne dass verfahren festgelegt wurden. Überpr ü fen und genehmigen Sie Rohdaten, die von anderen generiert wurden.

Schreiben von Protokollen, wissenschaftlichen Berichten, Laborverfahren oder prozessbezogenen SOPs; wissenschaftliche Dokumente für externe Partner (z. B. andere Leitungseinheiten, Behörden, externe Unternehmen) zu schreiben und die Erstellung von Registrierungsdokumenten zu unterstützen; gegebenenfalls mit den Behörden in Verbindung zu treten.

Kommunikation, L ö sung und L ö sung von Problemen (z. B. Abweichungen und unerwartete Ergebnisse von Experimenten) innerhalb eigener und breiterer Verantwortungsbereich; effektiv ü ber Organisationsschnittstellen hinweg kommunizieren; den Transfer von Know-how oder -verfahren an andere Abteilungen oder externe Auftragnehmer, einschlie ß lich Fehlerbehebung und Schulungen vor Ort, zu leiten; kann bis zu 15% Reise erfordern.

«Unterst ü tzung von Zielsetzungen, Leistungsbewertungen und Gegebenenfalls Entwicklungsplanungsdiskussionen mit Teammitgliedern; am Rekrutierungsprozess teilnehmen.

*Unterst ü tzung von Nicht-Projektaktivit ä ten, wie Z. B. Op Ex, BIP-Koordinator usw.

٠١٨.	licer	ensc	hっtt	Inr.
~v v	11555	コロンし	Han	ıcı.

- -Wissenschaftler:
- \\ \(\); \(\) = \(\
- -Wissenschaftler:
- -Wissenschaftler:
- -Wissenschaftler:
- -Wissenschaftler:

-Wissenschaftler:
-Wissenschaftler:
-Wissenschaftler:
₩issenschaftler:
₩issenschaftler:
₩issenschaftler:
-Wissenschaftler:
-Wissenschaftler:
₩issenschaftler:
₩issenschaftler:
-Wissenschaftler:

-Beobunterung und Leitung aller Aktivit ä ten der zugewiesenen Teams/Projekte;

Kundenbed ü rfnissen gerecht zu werden.

Beobunterung und Leitung aller Aktivit ä ten der zugewiesenen Teams/Projekte;

Kundenbed ü rfnissen gerecht zu werden.

Arbeiten nach geeigneten Standards für Qualität, Ethik, Gesundheit, Sicherheit, Umwelt, Schutz und Informationssicherheit; Initiativen zur Gewährleistung einer kontinuierlichen Verbesserung zu leiten; Alle Aktivitäten müssen an organisatorischen Workflows und Verfahren ausgerichtet werden. Ergebnisse bewerten und interpretieren, relevante Schlussfolgerungen ziehen; Überwachung projektbezogener Aktivitäten; komplexe Aufgaben ausführen, ohne dass Verfahren festgelegt wurden.

Autorenprotokolle, wissenschaftliche Berichte, Laborverfahren oder prozessbezogene SOPs; Autoren wissenschaftlicher Dokumente, die für externe Partner oder für die Erstellung von Registrierungsdokumenten bestimmt sind; mit den Regulierungsbehörden interagiert. Kommuniziert, adressiert und Iöst Probleme innerhalb des eigenen und breiteren Verantwortungsbereichs; kommuniziert effektiv über Organisationsschnittstellen hinweg; führt den Transfer von Know-how an andere Abteilungen oder externe Auftragnehmer, einschließ lich Fehlerbehebung und Schulungen vor Ort.

Meldung von technischen Reklamationen / unerw ü nschten Ereignissen / Sonderf ä llen im Zusammenhang mit Novartis-Produkten innerhalb von 24 Stunden nach Erhalt Setzt fachliche Konzepte nach Unternehmenszielen ein, um komplexe Probleme kreativ und effektiv zu l ö sen.

Key Performance Indicators

Entwerfen, Planen, Durchf ü hren, Interpretieren und Berichten von Ergebnissen wissenschaftlicher Experimente zur Vorbereitung und rechtzeitigen Abgabe von Arzneimittelsubstanzen (DS), Arzneimitteln (DP), Prozessen und Verfahren. Leitung und Verwaltung aller Projekt-/lokalen Netzwerkaktivit ä ten, Unterst ü tzung/Coaching von Teammitgliedern, Teilnahme an Unterteams und Beitrag zu allgemeinen TRD-Strategien und -Zielen. Management TrackLeitung eines Teams f ü r die Entwicklung von pharmazeutischen/biologischen/Zellgentherapien in einem multidisziplin ä ren Umfeld. F ü hren Sie die Entwicklung der funktionalen Strategie aus und unterst ü tzen Sie sie bei der Entwicklung der funktionalen Strategie und treiben Sie die operative Exzellenz im Einklang mit der Vision und Strategie von TRD voran. Sicherstellung der vollst ä ndigen Portfoliounterst ü tzung im Einklang mit den PI ä nen von GDD, Sandoz, NTO und NIBR.

SANDOZ:

Feamleiter: Leitung und Management eines Teams, das generische Produkte, Prozesse und Verfahren im Einklang mit der globalen technischen Entwicklungsstrategie und den Zielen entwickelt; wissenschaftliches/technisches/GMP- und/oder qualit ä tsbezogenes Fachwissen anzuwenden, um

komplexe RandD-Probleme anzugehen; Teammitglieder coachen; Verwaltung betrieblicher Aspekte im Labor oder in der Anlage; Entwicklung von Strategien für Wissenschaft und Technologien. (Principal) Scientist: Leitung und Verwaltung aller Projekt-/lokalen Netzwerkaktivit ä ten und Mitwirkung an strategischen Entscheidungen; Entwerfen, Planen, Durchführen, Dokumentieren und Interpretieren von wissenschaftlichen/entwicklungsbezogenen Experimenten oder GMP-Tests oder Pilotanlagenprozessen zur Vorbereitung und rechtzeitigen Lieferung von generischen Produkten, Prozessen oder Verfahren innerhalb eines multifunktionalen Projektteams, das von einem Projektmanager/-leiter koordiniert wird; Wartung und Qualifizierung von Ger ä ten/Infrastruktur und Verwaltung der betrieblichen Aspekte im Labor oder in der Anlage wie zugewiesen. Wissenschaftler:Entwerfen, Planen, Durchführen, Interpretieren und Berichten von Ergebnissen wissenschaftlicher Experimente für die Entwicklung und rechtzeitige Verabreichung von Arzneimitteln (DP), Prozessen und Verfahren. Leiten und verwalten Sie alle Projekt-/lokalen Netzwerkaktivit äten, unterstützen/coachen Sie Teammitglieder, nehmen Sie an Unterteams teil und tragen Sie zu den allgemeinen Strategien und Zielen der SZ bei.

Work Experience

Operations Management und Ausf ü hrung Projektmanagement Grenz ü berschreitende Zusammenarbeit Funktionale Breite Personelle Herausforderungen Bew ä ltigung von Krisen

Skills

Laborausstattung
Datenwissenschaft
Prozess-Simulation
Technische Redaktion
Herstellungsprozess
Werkstoffkunde
Projektmanagement
Versuchsplanung
SOP (Standardarbeitsanweisung)
Umwelt
Gesundheit und Sicherheit (EHS)
Coaching-F ä higkeiten

Language

Englisch

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

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 Development
Business Unit Development
地点 Austria
站点 Schaftenau
Company / Legal Entity AT33 (FCRS = AT033) Novartis Pharmaceutical Manufacturing GmbH
Functional Area Research & Development
Job Type Full time
Employment Type Regul ä r
Shift Work No

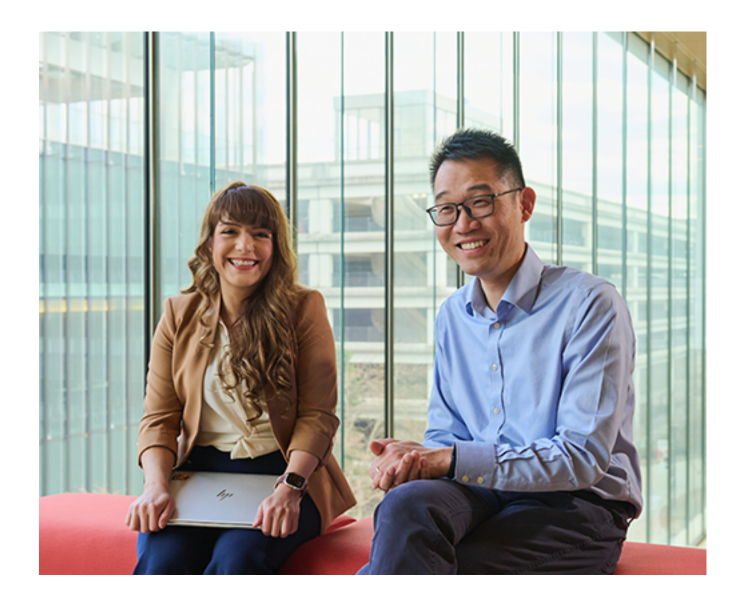
Unterst ü tzungen f ü r BewerberInnen mit Behinderungen

Wenn Sie aufgrund einer Erkrankung, einer körperlichen Behinderung oder eines neurodiversen Zustandes eine Unterst ützung bei terschiedlichen Teilen des Rekrutierungsprozesses ben ötigen, wenden Sie sich bitte an disabilities.austria@novartis.com und teilen Sie uns die Art Ihrer Anfrage sowie Ihre Kontaktinformationen mit. Unsere Unterst ützung umfasst die Beratung zu geeigneten Positionen sowie die Begleitung bei allen Phasen des Bewerbungsprozesses. Das österreichische Gesetz sieht die Möglichkeit vor, die örtliche Behindertenvertrauensperson (BVP) in das Bewerbungsverfahren einzubeziehen. Wenn Sie dies wünschen, teilen Sie uns dies bitte vorab als Vermerk in Ihrem Lebenslauf mit.

Job ID REQ-10065713

Senior Expert Science & Technology - Downstream Process Development

Apply to Job



Job ID REQ-10065713

Senior Expert Science & Technology - Downstream Process Development

Apply to Job

Source URL:

https://www.novartis.com.cn/careers/career-search/job/details/req-10065713-senior-expert-science-technology-downstream-process-development-de-de

List of links present in page

- 1. https://www.novartis.com/about/strategy/people-and-culture
- 2. https://www.novartis.com/careers/benefits-rewards
- 3. mailto:disabilities.austria@novartis.com
- 4. https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/de-DE/NovartisCareers/job/Schaftenau/Senior-Expert-Science---Technology---Downstream-Process-DevelopmentREQ-10065713-1
- 5. https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/de-DE/NovartisCareers/job/Schaftenau/Senior-Expert-Science---Technology---Downstream-Process-DevelopmentREQ-10065713-1