

Expert Science & Technology I/II

Job ID
REQ-10077783

6月 22, 2026

China

摘要

Diseñar, planificar, realizar, interpretar y reportar resultados de experimentos científicos para la preparación y entrega oportuna de sustancias farmacéuticas (DS), productos farmacéuticos (DP), procesos y procedimientos dentro de un equipo de proyecto multifuncional coordinado por un Líder de Proyecto. Gestionar las actividades técnicas del laboratorio/planta. Seguimiento de la gestión. Liderar un equipo para el desarrollo de terapias farmacéuticas/biológicas/celulares-génicas trabajando en un entorno de planta de fabricación pequeña. Ejecutar la estrategia funcional e impulsar la excelencia operativa en línea con la visión y estrategia de TRD. Garantice el soporte completo de la cartera en línea con los planes GDD, Sandoz, NTO y NIBR. SANDOZ:

Científico Asociado: Diseñar, planificar, realizar, interpretar y reportar resultados de experimentos científicos para el desarrollo y entrega oportuna de productos farmacéuticos (DP), procesos y procedimientos dentro de un equipo de proyecto multifuncional coordinado por un Líder de Proyecto. Gestionar las actividades técnicas de laboratorio/planta. Científico:

-Diseñar, planificar, realizar, interpretar e informar los resultados de los experimentos científicos para el desarrollo y la entrega oportuna de productos farmacéuticos (DP), procesos y procedimientos. Liderar y gestionar todas las actividades del proyecto/red local, apoyar/entrenar a los miembros del equipo, participar en sub-equipos y contribuir a las estrategias y objetivos generales de la ZS Científico Senior: Diseñar, planificar, realizar, documentar e interpretar

experimentos científicos/de desarrollo y pruebas GMP o procesos de planta piloto para la preparación y entrega oportuna de productos, procesos o procedimientos genéricos; Mantener y calificar el equipo/infraestructura y gestionar los aspectos operativos en el laboratorio o la planta según se le asigne.

About the Role

Major Accountabilities

- Planificar, organizar, realizar y documentar de forma independiente experimentos científicos /GMP probando /fabricando actividades de plantas bajo una supervisión mínima; manejar varias actividades a la vez
 - Asumir la responsabilidad y utilizar herramientas especiales / equipos o instalaciones especializadas como experto; programar y realizar el mantenimiento y la calificación de instrumentos / equipos
 - Identificar proactivamente situaciones de conflicto y contribuir a soluciones
 - Trabajar de acuerdo con las normas apropiadas para la calidad, la ética, la salud, la seguridad, la protección del medio ambiente y la seguridad de la información; liderar iniciativas para garantizar la mejora continua
 - Documentación de datos sin procesar, evaluar e interpretar resultados; proponer y apoyar activamente el diseño de los próximos experimentos. Revisar y verificar los datos sin procesar generados por otros; aprobación de pruebas / experimentos realizados por otros
 - Escribir protocolos, informes científicos o procedimientos de laboratorio basados en plantillas o SOP bajo una supervisión mínima
 - Para unidades de desarrollo técnico: Desarrollar nuevos métodos u optimizar los métodos/procesos existentes (laboratorio o planta); contribuir al desarrollo e implementación de nuevas tecnologías
 - Para unidades GMP: garantizar el cumplimiento de cGMP
 - Para roles centrados en la tecnología: Realice búsquedas de información y literatura bajo una guía mínima. Fomentar activamente el intercambio de conocimientos. Capacitar y entrenar a científicos asociados, técnicos, empleados temporales y empleados en formación / educación
 - Para un rol centrado en proyectos: Participe en subcomités equipos específicos de la función y cumpla con las tareas y responsabilidades asignadas del proyecto bajo supervisión
 - Utiliza conceptos profesionales y políticas y procedimientos de la empresa para resolver una amplia gama de problemas difíciles de maneras imaginativas y prácticas.
 - Contribuye a algunos objetivos y metas de centros de coste
- Sandoz:
- Científico Senior :
 - Diseñar, planificar y realizar / supervisar experimentos científicos y contribuir a las actividades científicas /técnicas relacionadas con el proyecto bajo una supervisión mínima (por ejemplo, interpretar e informar de resultados, generar y evaluar datos, sacar conclusiones relevantes, optimizar los métodos / procesos existentes).
 - Establecer soluciones innovadoras para la verificación y el control de atributos de calidad crítica, atributos de materiales críticos o parámetros críticos de proceso en cooperación con otros colegas.
 - Establezca procedimientos y especificaciones de control y revise los procedimientos de prueba.
 - Generar documentos científicos para entregar a socios internos y/o externos (por ejemplo, MST, TechOps, autoridades, empresas externas) y apoyar la generación de documentos de registro

internacional bajo una supervisión mínima.

-Si se asigna esta tarea, el mantenimiento de la infraestructura / equipo y las inversiones requeridas (por ejemplo, propiedad del sistema)

-Generar procedimientos de laboratorio o SOP, generar protocolos e informes

-Liderar reuniones técnicas durante el desarrollo de productos a nivel local, así como a nivel de la red de SDC

-Informar y presentar resultados científicos / técnicos internamente y contribuir a publicaciones, presentaciones y patentes.

-Informar y presentar resultados científicos / técnicos internamente y contribuir a publicaciones, presentaciones y patentes.

-Informar y presentar resultados científicos / técnicos internamente y contribuir a publicaciones, presentaciones y patentes.

-Informar y presentar resultados científicos / técnicos internamente y contribuir a publicaciones, presentaciones y patentes.

-Informar y presentar resultados científicos / técnicos internamente y contribuir a publicaciones, presentaciones y patentes.

-Poseer y utilizar herramientas especiales /equipment y/o instalaciones especializadas para el desarrollo de productos, por ejemplo, análisis estadístico de datos y diseño de experimentos

-Participar activamente en el intercambio de conocimientos. Capacitar y capacitar a científicos y técnicos asociados, empleados temporales y empleados bajo capacitación /educación.

-Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).

-Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).

-Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).

-Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).

-Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).

-Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).

-Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).

-Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).

-Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).

-Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).

-Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).

-Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).

-Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).

-Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).

-Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).

- Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).
- Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).
- Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).
- Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).
- Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).
- Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).
- Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).
- Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).
- Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).
- Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).
- Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).
- Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).
- Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).
- Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).
- Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).
- Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).
- Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).
- Apoyo durante auditorías e inspecciones internas y externas
- Apoyo durante auditorías e inspecciones internas y externas
- Científico:
 - Diseñar, planificar y realizar /supervisar experimentos científicos y contribuir a actividades científicas /técnicas relacionadas con proyectos bajo una supervisión mínima (por ejemplo, interpretar e informar de resultados, generar y evaluar datos, sacar conclusiones relevantes, optimizar los métodos /procesos existentes).
 - Establecer soluciones innovadoras para la verificación y el control de atributos de calidad crítica, atributos de materiales críticos o parámetros críticos de proceso en cooperación con otros colegas.
 - Enfoque de gestión de riesgos de calidad en el desarrollo de la formulación
 - Mantenimiento de la infraestructura/equipo e inversiones requeridas (por ejemplo, propiedad del sistema)
 - Generar documentos científicos para entregar a socios internos y/o externos (por ejemplo, MST, TechOps, autoridades, empresas externas) y apoyar la generación de documentos de registro internacional bajo una supervisión mínima.
 - Generar documentos científicos para entregar a socios internos y/o externos (por ejemplo, MST,

TechOps, autoridades, empresas externas) y apoyar la generación de documentos de registro internacional bajo una supervisión mínima.

-Generar documentos científicos para entregar a socios internos y/o externos (por ejemplo, MST, TechOps, autoridades, empresas externas) y apoyar la generación de documentos de registro internacional bajo una supervisión mínima.

-Generar documentos científicos para entregar a socios internos y/o externos (por ejemplo, MST, TechOps, autoridades, empresas externas) y apoyar la generación de documentos de registro internacional bajo una supervisión mínima.

-Mantenimiento de infraestructura /equipo e inversiones necesarias (por ejemplo, la propiedad del sistema).

-Informar y presentar resultados científicos /técnicos internamente y contribuir a publicaciones, presentaciones y patentes.

-Informar y presentar resultados científicos /técnicos internamente y contribuir a publicaciones, presentaciones y patentes.

-Poseer y utilizar herramientas especiales /equipment y/o instalaciones especializadas para el desarrollo de productos, por ejemplo, análisis estadístico de datos y diseño de experimentos

-Generar procedimientos de laboratorio o SOP, generar protocolos e informes

-Dirigir reuniones técnicas durante el desarrollo de productos.

-Dirigir reuniones técnicas durante el desarrollo de productos.

-Dirigir reuniones técnicas durante el desarrollo de productos.

-Dirigir reuniones técnicas durante el desarrollo de productos.

-Dirigir reuniones técnicas durante el desarrollo de productos.

-Dirigir reuniones técnicas durante el desarrollo de productos.

-Dirigir reuniones técnicas durante el desarrollo de productos.

-Dirigir reuniones técnicas durante el desarrollo de productos.

-Dirigir reuniones técnicas durante el desarrollo de productos.

-Dirigir reuniones técnicas durante el desarrollo de productos.

-Dirigir reuniones técnicas durante el desarrollo de productos.

-Dirigir reuniones técnicas durante el desarrollo de productos.

-Dirigir reuniones técnicas durante el desarrollo de productos.

-Dirigir reuniones técnicas durante el desarrollo de productos.

-Dirigir reuniones técnicas durante el desarrollo de productos.

-Dirigir reuniones técnicas durante el desarrollo de productos.

-Dirigir reuniones técnicas durante el desarrollo de productos.

-Dirigir reuniones técnicas durante el desarrollo de productos.

-Dirigir reuniones técnicas durante el desarrollo de productos.

-Dirigir reuniones técnicas durante el desarrollo de productos.

-Dirigir reuniones técnicas durante el desarrollo de productos.

-Dirigir reuniones técnicas durante el desarrollo de productos.

-Dirigir reuniones técnicas durante el desarrollo de productos.

-Dirigir reuniones técnicas durante el desarrollo de productos.

-Dirigir reuniones técnicas durante el desarrollo de productos.

-Dirigir reuniones técnicas durante el desarrollo de productos.

-Dirigir reuniones técnicas durante el desarrollo de productos.

-Dirigir reuniones técnicas durante el desarrollo de productos.

-Dirigir reuniones técnicas durante el desarrollo de productos.

-Dirigir reuniones técnicas durante el desarrollo de productos.

-Dirigir reuniones técnicas durante el desarrollo de productos.

-Dirigir reuniones técnicas durante el desarrollo de productos.

-Dirigir reuniones técnicas durante el desarrollo de productos.

-Participar activamente en el intercambio de conocimientos. Capacitar y capacitar a científicos y

técnicos asociados, empleados temporales y empleados bajo capacitación /educación.

- Cumplimiento de los estándares Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).
- Apoyo durante auditorías e inspecciones internas y externas
- Apoyo durante auditorías e inspecciones internas y externas
- Trabajar de acuerdo con las normas apropiadas de calidad, ética, salud, seguridad, protección del medio ambiente y seguridad de la información; Liderar iniciativas para garantizar la mejora continua
- Planificar, organizar y documentar de forma independiente experimentos científicos/actividades de pruebas/plantas de fabricación GMP bajo una supervisión mínima; manejar varias actividades a la vez
- Asumir la responsabilidad y utilizar herramientas especiales / equipos o instalaciones especializadas como experto; programar y realizar el mantenimiento y la calificación de los instrumentos /equipos
- Identificar proactivamente situaciones de conflicto y contribuir a soluciones
- Trabajar de acuerdo con las normas apropiadas para la calidad, la ética, la salud, la seguridad, la protección del medio ambiente y la seguridad de la información; liderar iniciativas para garantizar la mejora continua.
- Documentación de datos sin procesar, evaluar e interpretar resultados; proponer y apoyar activamente el diseño de los próximos experimentos. Revisar y verificar los datos sin procesar generados por otros; aprobación de pruebas /experimentos realizados por otros
- Notificación de reclamaciones técnicas/eventos adversos/escenarios de casos especiales relacionados con los productos Novartis en un plazo de 24 horas a partir de su recepción
- Desarrollar nuevos procesos u optimizar los procesos existentes; contribuir al desarrollo e implementación de nuevas tecnologías.

Key Performance Indicators

Diseñar, planificar, realizar, interpretar y reportar resultados de experimentos científicos para la preparación y entrega oportuna de sustancias farmacéuticas (DS), productos farmacéuticos (DP), procesos y procedimientos dentro de un equipo de proyecto multifuncional coordinado por un Líder de Proyecto. Gestionar las actividades técnicas del laboratorio/planta. Seguimiento de la gestión

Liderar un equipo para el desarrollo de terapias farmacéuticas/biológicas/celulares-génicas trabajando en un entorno de planta de fabricación pequeña. Ejecutar la estrategia funcional e impulsar la excelencia operativa en línea con la visión y estrategia de TRD. Garantice el soporte completo de la cartera en línea con los planes GDD, Sandoz, NTO y NIBR. SANDOZ:

Científico Asociado: Diseñar, planificar, realizar, interpretar y reportar resultados de experimentos científicos para el desarrollo y entrega oportuna de productos farmacéuticos (DP), procesos y procedimientos dentro de un equipo de proyecto multifuncional coordinado por un Líder de Proyecto. Gestionar las actividades técnicas de laboratorio/planta. Científico:

-Diseñar, planificar, realizar, interpretar e informar los resultados de los experimentos científicos para el desarrollo y la entrega oportuna de productos farmacéuticos (DP), procesos y procedimientos. Liderar y gestionar todas las actividades del proyecto/red local, apoyar/entrenar a los miembros del equipo, participar en sub-equipos y contribuir a las estrategias y objetivos generales de la ZS

Científico Senior: Diseñar, planificar, realizar, documentar e interpretar experimentos científicos/de desarrollo y pruebas GMP o procesos de planta piloto para la preparación y entrega oportuna de productos, procesos o procedimientos genéricos; Mantener y calificar el equipo/infraestructura y gestionar los aspectos operativos en el laboratorio o la planta según se le asigne.

Work Experience

Gesti ó n y ejecuci ó n de operaciones
Colaboraci ó n internacional
Amplitud funcional

Skills

Equipo de laboratorio
Simulaci ó n de procesos
Redacci ó n T é cnica
Proceso de fabricaci ó n
Ciencia de los Materiales
Gesti ó n de proyectos
Dise ñ o de experimentos
Sop (Procedimiento Operativo Est á ndar)
Medio ambiente
Salud y seguridad (EHS)

Language

Ingl é s

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: Learn about all the ways we ' ll help you thrive personally and professionally. [Read our handbook \(PDF 30 MB\)](#)

部门
Development

Business Unit
Development

地点
China

站点

Changshu (Jiangsu Province)

Company / Legal Entity

CN23 (FCRS = CN023) Suzhou Novartis Technical Development Co., Ltd.

Functional Area

Research & Development

Job Type

Full time

Employment Type

Regular

Shift Work

No

```
var kPlayer = KalturaPlayer55802022 || KalturaPlayer; var config = { targetId:
"kalturaplayer6a3dc73133c1c468520227", provider: { widgetId: "10m7rm1pm", partnerId:
"2076321", uiConfId: "55802022" }, playback: { autoplay: false, autopause: false, muted: false, loop:
false }, sources: { options: {}, startTime: 0 }, disableUserCache: "true", plugins: {}, sources: { options:
{}}, startTime: 0 }, ui: { showCCButton: false, settings: { showQualityMenu: true, showSpeedMenu:
false }, components: { fullscreen: { disableDoubleClick: false } }, uiComponents: [ { presets:
['Playback', 'Live'], area: 'BottomBarRightControls', replaceComponent: 'Fullscreen', get:
kPlayer.ui.components.Remove } ] } }; // Check and add plugins only if they exist if
(kPlayer.plugins["download"]) { config.plugins.download = { disable: true }; } if
(kPlayer.plugins["transcript"]) { config.plugins["playkit-js-transcript"] = { position: "right", // Default:
bottom;('left', 'right', 'top', 'bottom') to enable transcript. expandMode: "over", // Default:
alongside;('alongside', 'hidden', 'over') expandOnFirstPlay: false, showTime: true, downloadDisabled:
false, printDisabled: false, disable: true }; } if (kPlayer.plugins["preventSeek"]) {
config.plugins.preventSeek = { preventSeekForward: false, preventSeek: false }; }
config.plugins.floating = { disable: true }; if (kPlayer.plugins["navigation"]) { config.plugins.navigation =
{ position: "right", expandMode: "over", expandOnFirstPlay: false, visible: false }; } if
(kPlayer.plugins["hotspots"]) { config.plugins["playkit-js-hotspots"] = { disable: true }; } if
(kPlayer.plugins["moderation"]) { config.plugins["playkit-js-moderation"] = { disable: true }; } if
(kPlayer.plugins["info"]) { config.plugins["playkit-js-info"] = { disable: true }; } if
(kPlayer.plugins["share"]) { config.plugins.share = { disable: true }; } config.ui.uiComponents = []; if
(kPlayer.plugins["googleAnalytics"]) { config.plugins.googleTagManager = {};
config.plugins.googleTagManager.customEventsTracking = {};
config.plugins.googleTagManager.containerId = 'GTM-57RJQ5';
config.plugins.googleTagManager.customEventsTracking.custom = [];
```

```
config.plugins.googleTagManager.customEventsTracking = { preset: { coreEvents: true, UIEvents:  
false, playlistEvents: false, castEvents: false } }; }
```

```
// Ensure the global player registry array always exists, regardless of embed type.  
window.kalturaPlayerVideos = window.kalturaPlayerVideos || []; try { var kalturaPlayer =  
kPlayer.setup(config); // Add the player to the global array.  
window.kalturaPlayerVideos.push(kalturaPlayer); // Load the Player for other media.  
kalturaPlayer.loadMedia({entryId: "1d_gfvmafo"}); } catch (e) { console.error(e.message) }
```

Job ID
REQ-10077783

Expert Science & Technology I/II

[Apply to Job](#)



Job ID
REQ-10077783

Expert Science & Technology I/II

[Apply to Job](#)

Source URL:

<https://www.novartis.com.cn/careers/career-search/job/details/req-10077783-expert-science-technology-iii-es-es>

List of links present in page

1. <https://www.novartis.com/about/strategy/people-and-culture>
2. <https://www.novartis.com/sites/novartiscom/files/novartis-life-handbook.pdf>
3. <https://platform.moseeker.com/m/customize/page/novartis?jobnumber=REQ-10077783>
4. <https://platform.moseeker.com/m/customize/page/novartis?jobnumber=REQ-10077783>