

Expert Science & Technology I/II

Job ID
REQ-10077783

6月 22, 2026

China

摘要

Progettare, pianificare, eseguire, interpretare e riportare i risultati di esperimenti scientifici per la preparazione e la consegna tempestiva di sostanze farmaceutiche (DS), prodotti farmaceutici (DP), processi e procedure all'interno di un team di progetto multifunzionale coordinato da un Project Leader. Gestire le attività tecniche di laboratorio/impianto. Traccia di gestione

Guidare un team per lo sviluppo di terapie farmaceutiche / biologiche / cellula-geniche che lavorano in un ambiente di piccoli impianti di produzione. Eseguire la strategia funzionale e guidare l'eccellenza operativa in linea con la visione e la strategia TRD. Garantire il supporto completo del portafoglio in linea con i piani GDD, Sandoz, NTO e NIBR. SANDOZ:

Scienziato associato: progettare, pianificare, eseguire, interpretare e riportare i risultati di esperimenti scientifici per lo sviluppo e la consegna tempestiva di prodotti farmaceutici (DP), processi e procedure all'interno di un team di progetto multifunzionale coordinato da un Project Leader.

Gestire le attività tecniche di laboratorio/impianto. Scienziato:

-Progettare, pianificare, eseguire, interpretare e riportare i risultati di esperimenti scientifici per lo sviluppo e la consegna tempestiva di prodotti farmaceutici (DP), processi e procedure. Guidare e gestire tutte le attività di progetto / rete locale, supportare / istruire i membri del team, partecipare a sotto-team e contribuire alle strategie e agli obiettivi generali SZ -Senior Scientist: progettare, pianificare, eseguire -documentare e interpretare esperimenti scientifici / di sviluppo e test GMP o

processi di impianto pilota per la preparazione e la consegna tempestiva di prodotti, processi o procedure generici; mantenere e qualificare le apparecchiature/infrastrutture e gestire gli aspetti operativi in laboratorio o impianto come assegnato.

About the Role

Major Accountabilities

- Pianificare, organizzare, eseguire e documentare autonomamente esperimenti scientifici /test GMP /attività degli impianti di produzione sotto minima supervisione; gestire diverse attività alla volta
- Assumere la responsabilità e utilizzare strumenti /attrezzature speciali o strutture specializzate come esperto; pianificare ed eseguire la manutenzione e la qualificazione di strumenti/attrezzature
- Identificare in modo proattivo le situazioni di conflitto e contribuire alle soluzioni
- Lavorare secondo standard appropriati per la qualità, l'etica, la salute, la sicurezza, la protezione dell'ambiente e la sicurezza delle informazioni; guidare iniziative per garantire il miglioramento continuo
- Documentazione dei dati grezzi, valutazione e interpretazione dei risultati; proporre e sostenere attivamente la progettazione di prossimi esperimenti. Esaminare e verificare i dati non elaborati generati da altri; approvazione di test/esperimenti eseguiti da altri
- Scrivere protocolli, report scientifici o procedure di laboratorio basati su modelli o SOP sotto una supervisione minima
- Per le unità di sviluppo tecnico: Sviluppare nuovi metodi o ottimizzare i metodi/processi esistenti (laboratorio o impianto); contribuire allo sviluppo e all'attuazione di nuove tecnologie
- Per le unità GMP: garantire la conformità a cGMP
- Per i ruoli incentrati sulla tecnologia: eseguire ricerche di informazioni e letteratura con una guida minima. Promuovere attivamente lo scambio di conoscenze. Formare e formare scienziati, tecnici, dipendenti temporanei e dipendenti associati in formazione / istruzione
- Per il ruolo incentrato sul progetto: partecipa a sottogruppi specifici della funzione e adempie le attività e le responsabilità assegnate al progetto sotto supervisione
- Utilizza concetti professionali e politiche e procedure aziendali per risolvere una vasta gamma di problemi difficili in modo fantasioso e pratico.
- Contribuisce ad alcuni obiettivi e obiettivi del centro di costo
- Sandoz:
 - Scienziato senior :
 - Progettare, pianificare ed eseguire/supervisionare esperimenti scientifici e contribuire ad attività scientifiche/tecniche relative al progetto sotto minima supervisione (ad esempio, interpretare e segnalare i risultati, generare e valutare dati, trarre conclusioni pertinenti, ottimizzare metodi /processi esistenti).
 - Stabilire soluzioni innovative per la verifica e il controllo di attributi di qualità critici, attributi critici del materiale o parametri di processo critici in collaborazione con altri colleghi.
 - Stabilire procedure e specifiche di controllo e rivedere le procedure di prova.
 - Generare documenti scientifici da consegnare a partner interni e/o esterni (ad esempio, MST, TechOps, autorità, società esterne) e supportare la generazione di documenti di registrazione internazionali sotto una supervisione minima.
 - Se assegnato questo compito, manutenzione di infrastrutture / attrezzature e investimenti richiesti (ad es. proprietà del sistema)
 - Genera procedure di laboratorio o SOP, genera protocolli e report

sicurezza, ambiente (HSE) e sicurezza delle informazioni (ISEC).

-Rispetto degli standard Sandoz, in particolare qualità (cGxP, controllo dei dati), etica, salute, sicurezza, ambiente (HSE) e sicurezza delle informazioni (ISEC).

-Rispetto degli standard Sandoz, in particolare qualità (cGxP, controllo dei dati), etica, salute, sicurezza, ambiente (HSE) e sicurezza delle informazioni (ISEC).

-Rispetto degli standard Sandoz, in particolare qualità (cGxP, controllo dei dati), etica, salute, sicurezza, ambiente (HSE) e sicurezza delle informazioni (ISEC).

-Rispetto degli standard Sandoz, in particolare qualità (cGxP, controllo dei dati), etica, salute, sicurezza, ambiente (HSE) e sicurezza delle informazioni (ISEC).

-Rispetto degli standard Sandoz, in particolare qualità (cGxP, controllo dei dati), etica, salute, sicurezza, ambiente (HSE) e sicurezza delle informazioni (ISEC).

-Rispetto degli standard Sandoz, in particolare qualità (cGxP, controllo dei dati), etica, salute, sicurezza, ambiente (HSE) e sicurezza delle informazioni (ISEC).

-Rispetto degli standard Sandoz, in particolare qualità (cGxP, controllo dei dati), etica, salute, sicurezza, ambiente (HSE) e sicurezza delle informazioni (ISEC).

-Rispetto degli standard Sandoz, in particolare qualità (cGxP, controllo dei dati), etica, salute, sicurezza, ambiente (HSE) e sicurezza delle informazioni (ISEC).

-Rispetto degli standard Sandoz, in particolare qualità (cGxP, controllo dei dati), etica, salute, sicurezza, ambiente (HSE) e sicurezza delle informazioni (ISEC).

-Rispetto degli standard Sandoz, in particolare qualità (cGxP, controllo dei dati), etica, salute, sicurezza, ambiente (HSE) e sicurezza delle informazioni (ISEC).

-Rispetto degli standard Sandoz, in particolare qualità (cGxP, controllo dei dati), etica, salute, sicurezza, ambiente (HSE) e sicurezza delle informazioni (ISEC).

-Rispetto degli standard Sandoz, in particolare qualità (cGxP, controllo dei dati), etica, salute, sicurezza, ambiente (HSE) e sicurezza delle informazioni (ISEC).

-Rispetto degli standard Sandoz, in particolare qualità (cGxP, controllo dei dati), etica, salute, sicurezza, ambiente (HSE) e sicurezza delle informazioni (ISEC).

-Rispetto degli standard Sandoz, in particolare qualità (cGxP, controllo dei dati), etica, salute, sicurezza, ambiente (HSE) e sicurezza delle informazioni (ISEC).

-Supporto durante audit e ispezioni interne ed esterne

-Supporto durante audit e ispezioni interne ed esterne

-Scienziato:

-Progettare, pianificare ed eseguire /supervisionare esperimenti scientifici e contribuire ad attività scientifiche/tecniche relative al progetto sotto minima supervisione (ad esempio, interpretare e segnalare i risultati, generare e valutare dati, trarre conclusioni pertinenti, ottimizzare metodi /processi esistenti).

-Stabilire soluzioni innovative per la verifica e il controllo di attributi di qualità critici, attributi critici del materiale o parametri di processo critici in collaborazione con altri colleghi.

-Approccio di gestione del rischio di qualità nello sviluppo della formulazione

-Manutenzione dell'infrastruttura/attrezzature e investimenti necessari (ad es. proprietà del sistema)

-Generare documenti scientifici da consegnare a partner interni e/o esterni (ad esempio, MST, TechOps, autorità, società esterne) e supportare la generazione di documenti di registrazione internazionali sotto una supervisione minima.

-Generare documenti scientifici da consegnare a partner interni e/o esterni (ad esempio, MST, TechOps, autorità, società esterne) e supportare la generazione di documenti di registrazione internazionali sotto una supervisione minima.

-Generare documenti scientifici da consegnare a partner interni e/o esterni (ad esempio, MST, TechOps, autorità, società esterne) e supportare la generazione di documenti di registrazione internazionali sotto una supervisione minima.

-Generare documenti scientifici da consegnare a partner interni e/o esterni (ad esempio, MST,

TechOps, autorità, società esterne) e supportare la generazione di documenti di registrazione internazionali sotto una supervisione minima.

-Manutenzione di infrastrutture/attrezzature e investimenti necessari (ad esempio proprietà del sistema).

-Riferire e presentare internamente i risultati scientifici/tecnici e contribuire a pubblicazioni, presentazioni e brevetti.

-Riferire e presentare internamente i risultati scientifici/tecnici e contribuire a pubblicazioni, presentazioni e brevetti.

-Possedere e utilizzare strumenti/attrezzature speciali e/o strutture specializzate per lo sviluppo del prodotto, ad esempio l'analisi statistica dei dati e la progettazione di esperimenti

-Genera procedure di laboratorio o SOP, genera protocolli e report

-Condurre riunioni tecniche durante lo sviluppo del prodotto.

-Condurre riunioni tecniche durante lo sviluppo del prodotto.

-Condurre riunioni tecniche durante lo sviluppo del prodotto.

-Condurre riunioni tecniche durante lo sviluppo del prodotto.

-Condurre riunioni tecniche durante lo sviluppo del prodotto.

-Condurre riunioni tecniche durante lo sviluppo del prodotto.

-Condurre riunioni tecniche durante lo sviluppo del prodotto.

-Condurre riunioni tecniche durante lo sviluppo del prodotto.

-Condurre riunioni tecniche durante lo sviluppo del prodotto.

-Condurre riunioni tecniche durante lo sviluppo del prodotto.

-Condurre riunioni tecniche durante lo sviluppo del prodotto.

-Condurre riunioni tecniche durante lo sviluppo del prodotto.

-Condurre riunioni tecniche durante lo sviluppo del prodotto.

-Condurre riunioni tecniche durante lo sviluppo del prodotto.

-Condurre riunioni tecniche durante lo sviluppo del prodotto.

-Condurre riunioni tecniche durante lo sviluppo del prodotto.

-Condurre riunioni tecniche durante lo sviluppo del prodotto.

-Condurre riunioni tecniche durante lo sviluppo del prodotto.

-Condurre riunioni tecniche durante lo sviluppo del prodotto.

-Condurre riunioni tecniche durante lo sviluppo del prodotto.

-Condurre riunioni tecniche durante lo sviluppo del prodotto.

-Condurre riunioni tecniche durante lo sviluppo del prodotto.

-Condurre riunioni tecniche durante lo sviluppo del prodotto.

-Condurre riunioni tecniche durante lo sviluppo del prodotto.

-Condurre riunioni tecniche durante lo sviluppo del prodotto.

-Condurre riunioni tecniche durante lo sviluppo del prodotto.

-Condurre riunioni tecniche durante lo sviluppo del prodotto.

-Condurre riunioni tecniche durante lo sviluppo del prodotto.

-Condurre riunioni tecniche durante lo sviluppo del prodotto.

-Condurre riunioni tecniche durante lo sviluppo del prodotto.

-Condurre riunioni tecniche durante lo sviluppo del prodotto.

-Condurre riunioni tecniche durante lo sviluppo del prodotto.

-Partecipare attivamente allo scambio di conoscenze. Formare e formare scienziati e tecnici associati, dipendenti temporanei e dipendenti in formazione / istruzione.

-Rispetto degli standard Sandoz, in particolare qualità (cGxP, controllo dei dati), etica, salute, sicurezza, ambiente (HSE) e sicurezza delle informazioni (ISEC).

-Supporto durante audit e ispezioni interne ed esterne

-Supporto durante audit e ispezioni interne ed esterne

-Lavorare secondo standard appropriati per la qualità, l'etica, la salute, la sicurezza, la protezione

dell'ambiente e la sicurezza delle informazioni; guidare iniziative per garantire il miglioramento continuo

-Pianificare, organizzare, eseguire e documentare autonomamente esperimenti scientifici/test GMP/attività degli impianti di produzione sotto minima supervisione; gestire diverse attività alla volta

-Assumere la responsabilità e utilizzare strumenti /attrezzature speciali o strutture specializzate come esperto; pianificare ed eseguire la manutenzione e la qualificazione di strumenti /attrezzature

-Identificare in modo proattivo le situazioni di conflitto e contribuire alle soluzioni

-Lavorare secondo standard appropriati per la qualità, l'etica, la salute, la sicurezza, la protezione dell'ambiente e la sicurezza delle informazioni; guidare iniziative per garantire il miglioramento continuo.

-Documentazione dei dati grezzi, valutazione e interpretazione dei risultati; proporre e sostenere attivamente la progettazione di prossimi esperimenti. Esaminare e verificare i dati non elaborati generati da altri; approvazione di prove/esperimenti eseguiti da altri

-Segnalazione di reclami tecnici / eventi avversi / scenari di casi speciali relativi ai prodotti Novartis entro 24 ore dal ricevimento

-Sviluppare nuovi processi o ottimizzare i processi esistenti; contribuire allo sviluppo e all'attuazione di nuove tecnologie.

Key Performance Indicators

Progettare, pianificare, eseguire, interpretare e riportare i risultati di esperimenti scientifici per la preparazione e la consegna tempestiva di sostanze farmaceutiche (DS), prodotti farmaceutici (DP), processi e procedure all'interno di un team di progetto multifunzionale coordinato da un Project Leader. Gestire le attività tecniche di laboratorio/impianto. Traccia di gestione

Guidare un team per lo sviluppo di terapie farmaceutiche / biologiche / cellula-geniche che lavorano in un ambiente di piccoli impianti di produzione. Eseguire la strategia funzionale e guidare l'eccellenza operativa in linea con la visione e la strategia TRD. Garantire il supporto completo del portafoglio in linea con i piani GDD, Sandoz, NTO e NIBR. SANDOZ:

Scienziato associato: progettare, pianificare, eseguire, interpretare e riportare i risultati di esperimenti scientifici per lo sviluppo e la consegna tempestiva di prodotti farmaceutici (DP), processi e procedure all'interno di un team di progetto multifunzionale coordinato da un Project Leader. Gestire le attività tecniche di laboratorio/impianto. Scienziato:

-Progettare, pianificare, eseguire, interpretare e riportare i risultati di esperimenti scientifici per lo sviluppo e la consegna tempestiva di prodotti farmaceutici (DP), processi e procedure. Guidare e gestire tutte le attività di progetto / rete locale, supportare / istruire i membri del team, partecipare a sotto-team e contribuire alle strategie e agli obiettivi generali SZ

-Senior Scientist: progettare, pianificare, eseguire -documentare e interpretare esperimenti scientifici / di sviluppo e test GMP o processi di impianto pilota per la preparazione e la consegna tempestiva di prodotti, processi o procedure generici; mantenere e qualificare le apparecchiature/infrastrutture e gestire gli aspetti operativi in laboratorio o impianto come assegnato.

Work Experience

Operations management and execution

Collaborazione intraaziendale

Estensione funzionale

Skills

Attrezzatura di laboratorio

Simulazione di processo
Scrittura tecnica
Processo di produzione
Scienza dei materiali
Gestione di progetto
Progettazione degli esperimenti
SOP (Procedura Operativa Standard)
Ambiente
Salute e sicurezza (EHS)

Language

Inglese

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
Regolare

Shift Work
No

```
var kPlayer = KalturaPlayer55802022 || KalturaPlayer; var config = { targetId:
"kalturaplayer6a3dc74877976372744664", 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-it-it>

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>