

Expert Science & Technology I/II

Job ID
REQ-10077783

6月 22, 2026

China

摘要

Oblikovati, načrtovati, izvajati, interpretirati in poročati o rezultatih znanstvenih poskusov za pripravo in pravočasno dostavo zdravilnih učinkovin (DS), zdravil (DP), procesov in postopkov v več funkcionalni projektni skupini, ki jo koordinira vodja projekta. Upravljajte tehnične dejavnosti laboratorija/obrata. Vodstvena pot

Vodite ekipo za razvoj farmacevtskih/bioloških/celičnih genskih terapij, ki delujejo v majhnem proizvodnem obratu. Izvajati funkcionalno strategijo in spodbujati operativno odličnost v skladu z vizijo in strategijo TRD. Zagotovite popolno podporo portfelja v skladu s paketi GDD, Sandoz, NTO in NIBR. SANDOZ:

Pridružen znanstvenik: Oblikujte, načrtujte, izvajajte, interpretirajte in poročajte o rezultatih znanstvenih poskusov za razvoj in pravočasno dostavo zdravil (DP), procesov in postopkov v večnamenski projektni skupini, ki jo koordinira vodja projekta. Upravljajte tehnične laboratorijske/rastlinske dejavnosti. Znanstvenik:

Oblikujte, načrtujte, izvajajte, interpretirajte in poročajte o rezultatih znanstvenih poskusov za razvoj in pravočasno dostavo zdravil (DP), procesov in postopkov. Voditi in upravljati vse projektne/lokalne omrežne dejavnosti, podpirati/voditi lokalne ekipe, sodelovati v podskupinah in prispevati k splošnim strategijam in ciljem SZSenior Scientist: Načrtovanje, načrtovanje, izvedba/dokumentiranje in interpretacija znanstvenih/razvojnih poskusov in GMP testiranja ali pilotnih obratovalnih procesov za

pripravo in pravo časno dostavo generičnih izdelkov, procesov ali postopkov; vzdrževati in kvalificirati opremo/infrastrukturo ter upravljati operativne vidike v laboratoriju ali obratu, kot je dodeljeno.

About the Role

Major Accountabilities

- Neodvisno načrtuje, organizira, izvaja in dokumentira znanstvene poskuse /GMP testiranje /proizvodne dejavnosti rastlin pod minimalnim nadzorom; obravnavanje več dejavnosti hkrati
- Prevzemi odgovornost za posebna orodja /opremo ali specializirane objekte in jih uporabljaj kot strokovnjak; načrtovanje in izvajanje vzdrževanja in kvalifikacij instrumentov / opreme
- Proaktivno opredeliti konfliktne situacije in prispevati k rešitvam
- delo v skladu z ustreznimi standardi za kakovost, etiko, zdravje, varnost, varstvo okolja in informacijsko varnost; pobude za zagotovitev stalnega izboljševanja
- dokumentacija o surovih podatkih, vrednotenje in razlaganje rezultatov; predlagajo in aktivno podpirajo oblikovanje naslednjih poskusov. pregled in preverjanje surovih podatkov, ki so jih ustvarili drugi; odobritev preskusov / poskusov, ki jih izvajajo drugi
- Pisanje protokolov, znanstvenih poročil ali laboratorijskih postopkov, ki temeljijo na predlogah ali SOP pod minimalnim nadzorom
- Za enote tehničnega razvoja: razviti nove metode ali optimizirati obstoječe metode/procese (laboratorij ali obrat); prispevajo k razvoju in izvajanju novih tehnologij
- Za GMP enote: zagotovite skladnost s cGMP
- Za vloge, osredotočene na tehnologijo: Izvedite iskanje informacij in literature pod minimalnimi navodili. Aktivno spodbujati izmenjavo znanja. Usposabljanje in usposabljanje znanstvenikov, tehnikov, začasnih uslužbencev in zaposlenih v usposabljanju / izobraževanju
- Za vlogo, osredotočeno na projekt: sodelovanje v podskupinah, specifičnih za posamezne funkcije, in izvajanje dodeljenih projektnih nalog in odgovornosti pod nadzorom
- Uporablja profesionalne koncepte in politike in postopke podjetja za reševanje številnih težavnih problemov na domiselne in praktične načine.
- Prispeva k ciljem in ciljem stroškovnega centra
- Sandoz:
- Vsi so znanstvenik:
- Načrtovanje, načrtovanje in izvajanje / nadzor znanstvenih poskusov ter prispevanje k projektom povezanim znanstvenim /tehničnim dejavnostim pod minimalnim nadzorom (npr. tolmačenje in poročanje rezultatov, ustvarjanje in vrednotenje podatkov, izpolnjevanje ustreznih zaključkov, optimizacija obstoječih metod / procesov).
- Vzpostaviti inovativne rešitve za preverjanje in nadzor kritičnih atributov kakovosti, kritičnih atributov materiala ali kritičnega parametra procesa v sodelovanju z drugimi kolegi.
- Določiti kontrolne postopke in specifikacije ter pregledati preskusne postopke.
- Ustvarite znanstvene dokumente za predajo notranjim in / ali zunanjim partnerjem (npr., MST, TechOps, organi, zunanja podjetja) in podporo generaciji mednarodnih registracijskih dokumentov pod minimalnim nadzorom.
- ~ če je ta naloga dodeljena, vzdrževanje infrastrukture/opreme in potrebne naložbe (npr. lastništvosistema)
- Ustvarjanje laboratorijskih postopkov ali SOP-jev, ustvarjanje protokolov in poročil
- Vodilna tehnična srečanja med razvojem izdelkov na lokalni ravni in na ravni omrežja SDC
- Poročite in interno predstavite znanstvene /tehnične rezultate ter prispevajte k publikacijam,

predstavitvi in patentom.

-Poročajte in interno predstavite znanstvene /tehnične rezultate ter prispevajte k publikacijam, predstavitvi in patentom.

-Poročajte in interno predstavite znanstvene /tehnične rezultate ter prispevajte k publikacijam, predstavitvi in patentom.

-Poročajte in interno predstavite znanstvene /tehnične rezultate ter prispevajte k publikacijam, predstavitvi in patentom.

-Poročajte in interno predstavite znanstvene /tehnične rezultate ter prispevajte k publikacijam, predstavitvi in patentom.

-Lastna in uporaba posebnih orodij /opreme in /ali specializiranih objektov za razvoj proizvodov, na primer statistična analiza podatkov in zasnova poskusov

-Aktivno sodelujejo v izmenjavi znanja. Usposabljanje in trener sodelavec znanstveniki in tehniki, začasni zaposleni, in zaposleni v usposabljanju /izobraževanju.

-Skladnost s standardi Sandoza, zlasti kakovostjo (cGxP, nadzor podatkov), etično, zdravje, varnost, okolje (HSE) in informacijsko varnostjo (ISEC).

-Skladnost s standardi Sandoza, zlasti kakovostjo (cGxP, nadzor podatkov), etično, zdravje, varnost, okolje (HSE) in informacijsko varnostjo (ISEC).

-Skladnost s standardi Sandoza, zlasti kakovostjo (cGxP, nadzor podatkov), etično, zdravje, varnost, okolje (HSE) in informacijsko varnostjo (ISEC).

-Skladnost s standardi Sandoza, zlasti kakovostjo (cGxP, nadzor podatkov), etično, zdravje, varnost, okolje (HSE) in informacijsko varnostjo (ISEC).

-Skladnost s standardi Sandoza, zlasti kakovostjo (cGxP, nadzor podatkov), etično, zdravje, varnost, okolje (HSE) in informacijsko varnostjo (ISEC).

-Skladnost s standardi Sandoza, zlasti kakovostjo (cGxP, nadzor podatkov), etično, zdravje, varnost, okolje (HSE) in informacijsko varnostjo (ISEC).

-Skladnost s standardi Sandoza, zlasti kakovostjo (cGxP, nadzor podatkov), etično, zdravje, varnost, okolje (HSE) in informacijsko varnostjo (ISEC).

-Skladnost s standardi Sandoza, zlasti kakovostjo (cGxP, nadzor podatkov), etično, zdravje, varnost, okolje (HSE) in informacijsko varnostjo (ISEC).

-Skladnost s standardi Sandoza, zlasti kakovostjo (cGxP, nadzor podatkov), etično, zdravje, varnost, okolje (HSE) in informacijsko varnostjo (ISEC).

-Skladnost s standardi Sandoza, zlasti kakovostjo (cGxP, nadzor podatkov), etično, zdravje, varnost, okolje (HSE) in informacijsko varnostjo (ISEC).

-Skladnost s standardi Sandoza, zlasti kakovostjo (cGxP, nadzor podatkov), etično, zdravje, varnost, okolje (HSE) in informacijsko varnostjo (ISEC).

-Skladnost s standardi Sandoza, zlasti kakovostjo (cGxP, nadzor podatkov), etično, zdravje, varnost, okolje (HSE) in informacijsko varnostjo (ISEC).

-Skladnost s standardi Sandoza, zlasti kakovostjo (cGxP, nadzor podatkov), etično, zdravje, varnost, okolje (HSE) in informacijsko varnostjo (ISEC).

-Skladnost s standardi Sandoza, zlasti kakovostjo (cGxP, nadzor podatkov), etično, zdravje, varnost, okolje (HSE) in informacijsko varnostjo (ISEC).

-Skladnost s standardi Sandoza, zlasti kakovostjo (cGxP, nadzor podatkov), etično, zdravje, varnost, okolje (HSE) in informacijsko varnostjo (ISEC).

-Skladnost s standardi Sandoza, zlasti kakovostjo (cGxP, nadzor podatkov), etično, zdravje, varnost, okolje (HSE) in informacijsko varnostjo (ISEC).

-Skladnost s standardi Sandoza, zlasti kakovostjo (cGxP, nadzor podatkov), etično, zdravje, varnost, okolje (HSE) in informacijsko varnostjo (ISEC).

-Skladnost s standardi Sandoza, zlasti kakovostjo (cGxP, nadzor podatkov), etično, zdravje, varnost, okolje (HSE) in informacijsko varnostjo (ISEC).

-Skladnost s standardi Sandoza, zlasti kakovostjo (cGxP, nadzor podatkov), etično, zdravje,

varnost, okolje (HSE) in informacijsko varnostjo (ISEC).

-Skladnost s standardi Sandoza, zlasti kakovostjo (cGxP, nadzor podatkov), etično, zdravje, varnost, okolje (HSE) in informacijsko varnostjo (ISEC).

-Skladnost s standardi Sandoza, zlasti kakovostjo (cGxP, nadzor podatkov), etično, zdravje, varnost, okolje (HSE) in informacijsko varnostjo (ISEC).

-Skladnost s standardi Sandoza, zlasti kakovostjo (cGxP, nadzor podatkov), etično, zdravje, varnost, okolje (HSE) in informacijsko varnostjo (ISEC).

-Skladnost s standardi Sandoza, zlasti kakovostjo (cGxP, nadzor podatkov), etično, zdravje, varnost, okolje (HSE) in informacijsko varnostjo (ISEC).

-Skladnost s standardi Sandoza, zlasti kakovostjo (cGxP, nadzor podatkov), etično, zdravje, varnost, okolje (HSE) in informacijsko varnostjo (ISEC).

-Skladnost s standardi Sandoza, zlasti kakovostjo (cGxP, nadzor podatkov), etično, zdravje, varnost, okolje (HSE) in informacijsko varnostjo (ISEC).

-Skladnost s standardi Sandoza, zlasti kakovostjo (cGxP, nadzor podatkov), etično, zdravje, varnost, okolje (HSE) in informacijsko varnostjo (ISEC).

-Skladnost s standardi Sandoza, zlasti kakovostjo (cGxP, nadzor podatkov), etično, zdravje, varnost, okolje (HSE) in informacijsko varnostjo (ISEC).

-Skladnost s standardi Sandoza, zlasti kakovostjo (cGxP, nadzor podatkov), etično, zdravje, varnost, okolje (HSE) in informacijsko varnostjo (ISEC).

-Skladnost s standardi Sandoza, zlasti kakovostjo (cGxP, nadzor podatkov), etično, zdravje, varnost, okolje (HSE) in informacijsko varnostjo (ISEC).

-Skladnost s standardi Sandoza, zlasti kakovostjo (cGxP, nadzor podatkov), etično, zdravje, varnost, okolje (HSE) in informacijsko varnostjo (ISEC).

-Skladnost s standardi Sandoza, zlasti kakovostjo (cGxP, nadzor podatkov), etično, zdravje, varnost, okolje (HSE) in informacijsko varnostjo (ISEC).

-Skladnost s standardi Sandoza, zlasti kakovostjo (cGxP, nadzor podatkov), etično, zdravje, varnost, okolje (HSE) in informacijsko varnostjo (ISEC).

-Podpora med notranjimi in zunanji revizijami in inšpekcijskimi pregledi

-Podpora med notranjimi in zunanji revizijami in inšpekcijskimi pregledi

-Znanstvenik:

-Nadzorovanje, nadziranje in izvajanje /nadzor znanstvenih poskusov ter prispevanje k projektom povezanim znanstvenim / tehničnim dejavnostim pod minimalnim nadzorom (npr. tolarjenje in poročanje rezultatov, ustvarjanje in vrednotenje podatkov, izvajanje ustreznih zaključkov, optimizacija obstoječih metod / procesov).

-Vzpostaviti inovativne rešitve za preverjanje in nadzor kritičnih atributov kakovosti, kritičnih atributov materiala ali kritičnega parametra procesa v sodelovanju z drugimi kolegi.

-Pristop k obvladovanju tveganja kakovosti pri razvoju oblikovanja

-Vzdrževanje infrastrukture/opreme in potrebne naložbe (npr. lastništvosistema)

-Ustvariti znanstvene dokumente za predajo notranjim in /ali zunanjim partnerjem (npr. MST, TechOps, organi, zunanja podjetja) in podpreti ustvarjanje mednarodnih registracijskih dokumentov pod minimalnim nadzorom.

-Ustvariti znanstvene dokumente za predajo notranjim in /ali zunanjim partnerjem (npr. MST, TechOps, organi, zunanja podjetja) in podpreti ustvarjanje mednarodnih registracijskih dokumentov pod minimalnim nadzorom.

-Ustvariti znanstvene dokumente za predajo notranjim in /ali zunanjim partnerjem (npr. MST, TechOps, organi, zunanja podjetja) in podpreti ustvarjanje mednarodnih registracijskih dokumentov pod minimalnim nadzorom.

-Ustvariti znanstvene dokumente za predajo notranjim in /ali zunanjim partnerjem (npr. MST, TechOps, organi, zunanja podjetja) in podpreti ustvarjanje mednarodnih registracijskih dokumentov pod minimalnim nadzorom.

- Prezvemi odgovornost za posebna orodja /opremo ali specializirane objekte in jih uporabljaj kot strokovnjak; na rtovanje in izvajanje vzdrževanja in kvalifikacij instrumentov /opreme
- Proaktivno opredeliti konfliktna situacija in prispevati k rešitvam
- delo v skladu z ustreznimi standardi za kakovost, etiko, zdravje, varnost, varstvo okolja in informacijsko varnost; pobude za zagotovitev stalnega izboljševanja.
- dokumentacija o surovih podatkih, vrednotenje in razlaganje rezultatov; predlagajo in aktivno podpirajo oblikovanje naslednjih poskusov. pregled in preverjanje surovih podatkov, ki so jih ustvarili drugi; odobritev preskusov /poskusov, ki jih izvajajo drugi
- Poročanje o tehničnih pritožbah/negativnih dogodkih/posebnih scenarijih primerov, povezanih z izdelki Novartis, v roku 24 ur od prejema
- Razviti nove procese ali optimizirati obstoječe procese; prispevajo k razvoju in izvajanju novih tehnologij.

Key Performance Indicators

Oblikovati, načrtovati, izvajati, interpretirati in poročati o rezultatih znanstvenih poskusov za pripravo in pravočasno dostavo zdravilnih učinkovin (DS), zdravil (DP), procesov in postopkov v več funkcionalni projektni skupini, ki jo koordinira vodja projekta. Upravljalne dejavnosti laboratorija/obrata. Vodstvena pot

Vodite ekipo za razvoj farmacevtskih/bioloških/celičnih genskih terapij, ki delujejo v majhnem proizvodnem obratu. Izvajati funkcionalno strategijo in spodbujati operativno odličnost v skladu z vizijo in strategijo TRD. Zagotovite popolno podporo portfelja v skladu s paketi GDD, Sandoz, NTO in NIBR. SANDOZ:

Pridružen znanstvenik: Oblikujte, načrtujte, izvajajte, interpretirajte in poročajte o rezultatih znanstvenih poskusov za razvoj in pravočasno dostavo zdravil (DP), procesov in postopkov v večnamenski projektni skupini, ki jo koordinira vodja projekta. Upravljalne dejavnosti laboratorijske/rastlinske dejavnosti. Znanstvenik:

Oblikujte, načrtujte, izvajajte, interpretirajte in poročajte o rezultatih znanstvenih poskusov za razvoj in pravočasno dostavo zdravil (DP), procesov in postopkov. Voditi in upravljati vse projektne/lokalne omrežne dejavnosti, podpirati/voditi lokalne ekipe, sodelovati v podskupinah in prispevati k splošnim strategijam in ciljem SZSenior Scientist: Načrtovanje, načrtovanje, izvedba, dokumentiranje in interpretacija znanstvenih/razvojnih poskusov in GMP testiranja ali pilotnih obratovalnih procesov za pripravo in pravočasno dostavo generičnih izdelkov, procesov ali postopkov; vzdrževati in kvalificirati opremo/infrastrukturo ter upravljati operativne vidike v laboratoriju ali obratu, kot je dodeljeno.

Work Experience

- Vodenje operacij in izvrševanje
- Sodelovanje prek meja
- Funkcionalna širina

Skills

- Laboratorijska oprema
- Simulacija procesa
- Tehnično pisanje
- Proizvodni proces
- Inženiring materialov
- Vodenje projektov
- Načrtovanje poskusov

Sop (standardni operativni postopek)

Okolje

Zdravje in varnost (Ehs)

Language

Angleščina

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

Redni sodelavec

Shift Work

No

```
var kPlayer = KalturaPlayer55802022 || KalturaPlayer; var config = { targetId:
"kalturaplayer6a3def130042d805445523", 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: "1dgvfmafo"}); } 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-sl-si>

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>