



## Behörden

- ~ verwandte SOPs; wissenschaftliche Dokumente für externe Partner oder für die Erstellung von Registrierungsdocumenten zu schreiben; mit Behörden interagieren.
- ~ Kommunikation, Lösung und Lösung von Problemen innerhalb des eigenen und breiteren Verantwortungsbereichs; effektiv über Organisationsschnittstellen hinweg kommunizieren; den Transfer von Know-how an andere Abteilungen oder externe Auftragnehmer, einschließlich Fehlerbehebung und Schulungen vor Ort.
- ~ Für technische Entwicklungseinheiten: Entwicklung komplexer Methoden (Labor oder Anlage); die Optimierung projektbezogener wissenschaftlicher/technischer Aktivitäten oder Prozesse zu leiten, lokale Teams zu koordinieren; Entwicklung und Implementierung neuer Technologien.
- ~ Für GMP-Einheiten: Stellen Sie die Konformität mit cGMP sicher.
- ~ Für projektorientierte Rollen: Zugewiesene Teams leiten; die eigene Fachfunktion in Teams zu vertreten und alle Projektaufgaben und Verantwortlichkeiten im Zusammenhang mit der eigenen Disziplin zu erfüllen
- ~ Breiter Einsatz professioneller Konzepte in Übereinstimmung mit den Unternehmenszielen, um komplexe Probleme auf kreative und effektive Weise zu lösen
- ~ Setzt fachliche Konzepte nach Unternehmenszielen ein, um komplexe Probleme kreativ und effektiv zu lösen.
- ~ Trägt zu vielen Kostenstellenzielen und -zielen bei; kann zu Service-Line-Zielen beitragen .
- ~ Teamleiter
- ~ Verantwortlich für die wissenschaftliche Leitung und das Projektmanagement für mehrere Projekte
- ~ Verantwortlich für die Bereitstellung von wissenschaftlicher Führung und Projektmanagement für mehrere Projekte.
- ~ Planen, koordinieren, implementieren und übernehmen Sie die volle Verantwortung für alle mit der Formulierungsentwicklung verbundenen Aufgaben.
- ~ Entwickeln Sie detaillierte Pläne und Zeitpläne mit dem Manager, entwickeln Sie Formulierungsstrategien und Pläne 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
- ~ Unterstützung bei der Erstellung des Jahresbudgets für die Gruppe
- ~ Prozesscharakterisierung, -optimierung und -validierung von Prozesssystemen unter Verwendung geeigneter statistisch fundierter Versuchsplanung mit Unterstützung des Qualitätsrisikomanagements
- ~ Prozesscharakterisierung, Optimierung und Validierung von Prozesssystemen unter Verwendung eines geeigneten statistisch fundierten Experimentellen Designs mit Unterstützung des Qualitätsrisikomanagements .
- ~ Verwalten Sie die Identifizierung, Entwicklung und Schulung von Geräten und Formulierungstechnologien, die Fortschritte bei der Entwicklung neuer und verbesserter pharmazeutischer Produkte und Prozesse unterstützen.
- ~ Bereitstellen und Überprüfen der Rohdatendokumentation, Auswertung und Ergebnisinterpretation. Geben Sie Eingaben für die Auswahl der nächsten Experimente / Projektschritte an. Beheben und Lösen von Problemen. Optimieren Sie bestehende und entwickeln Sie effizientere und robustere Prozesse für 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 Unterstützung bei der Umsetzung des Entwicklungsplans für 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 maßgeschneiderte Schulungs- und Entwicklungspläne vorhanden sind
- ~ Stellen Sie sicher, dass das erforderliche Niveau an Kenntnissen und Fähigkeiten verfügbar ist, und identifizieren und kommunizieren Sie Kompetenzlücken. Stellen Sie sicher, dass maßgeschneiderte Schulungs- und Entwicklungspläne vorhanden sind.
- ~ Identifizieren, verifizieren und implementieren Sie Maßnahmen zur Verbesserung der Leistung der Gruppe und unterstützen Sie aktiv den arbeitsfähigen Arbeitsstrom für herausragende Spitzenleistungen.
- ~ Zusammenarbeit mit Projektleitern, Abteilungsleitern, Qualitätsmanagern und externen Mitarbeitern innerhalb der Novartis-Community sowie vor Ort.
- ~ Interagieren /kollaborieren Sie mit anderen Abteilungsmitgliedern /groups /functions, um den Wissenstransfer und die Lieferung schwer herzustellender Produkte zu erleichtern.
- ~ Führen und überwachen Sie den erfolgreichen technologietechnischen Transfer unserer Prozesse zu Produktionsstandorten nach globalen und lokalen Verfahren.
- ~ Überwachen Sie Starts in Zusammenarbeit mit Produktionsstandorten.
- ~ Generieren Sie wissenschaftliche Dokumente (z.B. Entwicklungsbericht), um sie an interne und/oder externe Partner zu übergeben und die Generierung internationaler Registrierungsdocumente 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 berücksichtigt und eingehalten werden, die durch lokale, staatliche und föderale 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 Unterstützung globaler Initiativen.
- ~ Hauptwissenschaftler :
- ~ Konzeption, Planung, Durchführung/Überwachung aller Aktivitäten der zugewiesenen Teams/Projekte; mehrere Aktivitäten gleichzeitig zu behandeln; Kundenbedürfnisse zu verstehen und zu erfüllen.
- ~ Eigene und nutzen komplexe Werkzeuge /Ausrüstung oder spezialisierte Einrichtungen; Sicherstellung der Instandhaltung der Infrastruktur/Ausrüstung und der erforderlichen Investitionen
- ~ Identifizieren und lösen Sie Konfliktsituationen mit Empathie.
- ~ Aktiv zur Budget- und Ressourcenprognose und zur Vorbereitung der Zuschüsse beitragen.
- ~ Arbeiten nach geeigneten Standards, wie sie in den Richtlinien qualitätsgerecht, SOPs, Ethik, Gesundheit, Sicherheit, Umwelt (HSE) und Informationssicherheit (ISEC) definiert sind; Initiativen zur Gewährleistung einer proaktiven Einhaltung und kontinuierlichen Verbesserung zu fördern; beraten Sie die Teammitglieder und stellen Sie sicher, dass alle eigenen und Teamaktivitäten auf den gesamten Arzneimittelentwicklungsprozess abgestimmt sind.
- ~ Interpretieren der Ergebnisse, Auswertung von Daten, Ziehen relevanter Schlussfolgerungen; Überwachung projektbezogener wissenschaftlicher/technischer Tätigkeiten; komplexe Aufgaben ausführen, ohne dass verfahren festgelegt wurden. Überprüfen 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 Registrierungsdocumenten zu unterstützen; gegebenenfalls mit den Behörden in Verbindung zu treten.
- ~ Kommunikation, Lösung und Lösung von Problemen (z. B. Abweichungen und unerwartete Ergebnisse von Experimenten) innerhalb eigener und breiterer Verantwortungsbereich; effektiv über Organisationsschnittstellen hinweg kommunizieren; den Transfer von Know-how oder -verfahren an andere Abteilungen oder externe Auftragnehmer, einschließlich Fehlerbehebung und Schulungen vor Ort, zu leiten; kann bis zu 15% Reise erfordern.
- ~ Unterstützung von Zielsetzungen, Leistungsbewertungen und Gegebenenfalls Entwicklungsplanungsdiskussionen mit Teammitgliedern; am Rekrutierungsprozess teilnehmen.
- ~ Unterstützung von Nicht-Projektaktivitäten, wie Z. B. Op Ex, BIP-Koordinator usw.
- ~ Wissenschaftler:



~Personelle Herausforderungen  
~Bewältigung von Krisen

#### Skills

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

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

Дивизион  
Development  
Business Unit  
Development  
Место  
Китай  
Сайт  
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  
Regulär  
Shift Work  
No

Job ID  
REQ-10081103

### Senior Expert Science & Technology I

[Apply to Job](#)  
Job ID  
REQ-10081103

### Senior Expert Science & Technology I

[Apply to Job](#)

---

**Source URL:** <https://www.novartis.ru/careers/career-search/job/details/req-10081103-senior-expert-science-technology-i-de-de>

#### List of links present in page

1. <https://www.novartis.com/about/strategy/people-and-culture>
2. [https://www.novartis.com/sites/novartis\\_com/files/novartis-life-handbook.pdf](https://www.novartis.com/sites/novartis_com/files/novartis-life-handbook.pdf)
3. [https://platform.moseeker.com/m/customize/page/novartis?job\\_number=REQ-10081103](https://platform.moseeker.com/m/customize/page/novartis?job_number=REQ-10081103)
4. [https://platform.moseeker.com/m/customize/page/novartis?job\\_number=REQ-10081103](https://platform.moseeker.com/m/customize/page/novartis?job_number=REQ-10081103)