

Expert Science & Technology I/II

Job ID
REQ-10077783
май 11, 2026
Китай

Сводка

~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
- ~ Condurre riunioni tecniche durante lo sviluppo del prodotto a livello locale e a livello di rete SDC
- ~ 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.
- ~ 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.
- ~ 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
- ~ 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).
- ~ 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).

- ~ 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 intraziendale
- ~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 \(PDF 30 MB\)](#)

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
Regolare
Shift Work
No

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.ru/kr-ko/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/novartis_com/files/novartis-life-handbook.pdf
3. https://platform.moseeker.com/m/customize/page/novartis?job_number=REQ-10077783
4. https://platform.moseeker.com/m/customize/page/novartis?job_number=REQ-10077783