

Expert Science & Technology I/II

Job ID

REQ-10077783

May 11, 2026

LOC_CN

About the Role

Major Accountabilities

- ~ Planifier, organiser, exécuter et documenter de façon indépendante les expériences scientifiques /essais gmp/activités des usines de fabrication sous une supervision minimale; gérer plusieurs activités à la fois
- ~ Assumer la responsabilité et utiliser des outils/équipements spéciaux ou des installations spécialisées en tant qu'expert; planifier et effectuer l'entretien et la qualification des instruments / équipement
- ~ Identifier de manière proactive les situations de conflit et contribuer à trouver des solutions
- ~ Travailler selon des normes appropriées en matière de qualité, d'éthique, de santé, de sécurité, de protection de l'environnement et de sécurité de l'information; mener des initiatives visant à assurer une amélioration continue
- ~ Documentation des données brutes, évaluation et interprétation des résultats; proposer et soutenir activement la conception des prochaines expériences. Examiner et vérifier les données brutes générées par d'autres personnes; approbation des tests /expériences effectués par d'autres
- ~ Rédiger des protocoles, des rapports scientifiques ou des procédures de laboratoire basés sur des modèles ou des SOP sous surveillance minimale
- ~ Pour les unités de développement technique : Développer de nouvelles méthodes ou optimiser les méthodes/procédés existants (laboratoire ou usine); contribuer au développement et à la mise en œuvre de nouvelles technologies
- ~ Pour les unités GMP : assurer la conformité au CGMP
- ~ Pour les rôles axés sur la technologie : Effectuer des recherches d'information et de littérature sous un minimum de conseils. Favoriser activement l'échange de connaissances. Former et encadrer des scientifiques associés, des techniciens, des employés temporaires et des employés en formation / éducation
- ~ Pour le rôle axé sur le projet : Participez à des sous-équipes spécifiques à la fonction et remplissez les tâches et responsabilités assignées au projet sous supervision
- ~ Utilise les concepts professionnels et les politiques et procédures de l'entreprise pour résoudre un large éventail de problèmes difficiles de manière imaginative et pratique.
- ~ Contribue à certains objectifs et objectifs des centres de coûts
- ~ SANDOZ :
- ~ Scientifique principal :
- ~ Concevoir, planifier et exécuter/ superviser des expériences scientifiques et contribuer à des activités scientifiques et techniques liées au projet sous une supervision minimale (p. ex., interpréter et rapporter les résultats, générer et évaluer des données, tirer des conclusions pertinentes, optimiser les méthodes et les processus existants).
- ~ Mettre en place des solutions innovantes pour la vérification et le contrôle des attributs de qualité critiques, des attributs matériels critiques ou des paramètres de processus critiques en collaboration avec d'autres collègues.
- ~ Établir les procédures et spécifications de contrôle et examiner les procédures d'essai.
- ~ Produire des documents scientifiques à remettre à des partenaires internes et/ou externes (p. ex., MST, TechOps, autorités, entreprises externes) et soutenir la production de documents d'enregistrement internationaux sous une supervision minimale.
- ~ Si cette tâche lui est confiée, entretien de l'infrastructure / de l'équipement et investissements requis (par exemple, propriété du système)
- ~ Générer des procédures de laboratoire ou des SOP, générer des protocoles et des rapports
- ~ Diriger les réunions techniques lors du développement de produits au niveau local ainsi qu'au niveau du réseau DDC
- ~ Rendre compte et présenter les résultats scientifiques et techniques à l'interne et contribuer aux publications, présentations et brevets.

- ~ Le respect des normes Sandoz, en particulier la qualité (cGxP, contrôle des données), éthique, santé, sécurité, environnement (HSE), et la sécurité de l'information (ISEC).
- ~ Le respect des normes Sandoz, en particulier la qualité (cGxP, contrôle des données), éthique, santé, sécurité, environnement (HSE), et la sécurité de l'information (ISEC).
- ~ Le respect des normes Sandoz, en particulier la qualité (cGxP, contrôle des données), éthique, santé, sécurité, environnement (HSE), et la sécurité de l'information (ISEC).
- ~ Le respect des normes Sandoz, en particulier la qualité (cGxP, contrôle des données), éthique, santé, sécurité, environnement (HSE), et la sécurité de l'information (ISEC).
- ~ Le respect des normes Sandoz, en particulier la qualité (cGxP, contrôle des données), éthique, santé, sécurité, environnement (HSE), et la sécurité de l'information (ISEC).
- ~ Le respect des normes Sandoz, en particulier la qualité (cGxP, contrôle des données), éthique, santé, sécurité, environnement (HSE), et la sécurité de l'information (ISEC).
- ~ Le respect des normes Sandoz, en particulier la qualité (cGxP, contrôle des données), éthique, santé, sécurité, environnement (HSE), et la sécurité de l'information (ISEC).
- ~ Le respect des normes Sandoz, en particulier la qualité (cGxP, contrôle des données), éthique, santé, sécurité, environnement (HSE), et la sécurité de l'information (ISEC).
- ~ Le respect des normes Sandoz, en particulier la qualité (cGxP, contrôle des données), éthique, santé, sécurité, environnement (HSE), et la sécurité de l'information (ISEC).
- ~ Soutien lors d'audits et d'inspections internes et externes
- ~ Soutien lors d'audits et d'inspections internes et externes
- ~ Scientifique:
- ~ Concevoir, planifier et exécuter/superviser des expériences scientifiques et contribuer à des activités scientifiques et techniques liées au projet sous une supervision minimale (p. ex., interpréter et rapporter les résultats, générer et évaluer des données, tirer des conclusions pertinentes, optimiser les méthodes et les processus existants).
- ~ Mettre en place des solutions innovantes pour la vérification et le contrôle des attributs de qualité critiques, des attributs matériels critiques ou des paramètres de processus critiques en collaboration avec d'autres collègues.
- ~ Approche de gestion des risques de qualité dans le développement de la formulation
- ~ Entretien de l'infrastructure et de l'équipement et investissements requis (p. ex. propriété du système)
- ~ Produire des documents scientifiques à remettre à des partenaires internes et/ou externes (p. ex., MST, TechOps, autorités, entreprises externes) et soutenir la production de documents d'enregistrement internationaux sous une supervision minimale.
- ~ Produire des documents scientifiques à remettre à des partenaires internes et/ou externes (p. ex., MST, TechOps, autorités, entreprises externes) et soutenir la production de documents d'enregistrement internationaux sous une supervision minimale.
- ~ Produire des documents scientifiques à remettre à des partenaires internes et/ou externes (p. ex., MST, TechOps, autorités, entreprises externes) et soutenir la production de documents d'enregistrement internationaux sous une supervision minimale.
- ~ Produire des documents scientifiques à remettre à des partenaires internes et/ou externes (p. ex., MST, TechOps, autorités, entreprises externes) et soutenir la production de documents d'enregistrement internationaux sous une supervision minimale.
- ~ Entretien de l'infrastructure et de l'équipement et investissements requis (p. ex. propriété du système).
- ~ Rendre compte et présenter les résultats scientifiques et techniques à l'interne et contribuer aux publications, présentations et brevets.
- ~ Rendre compte et présenter les résultats scientifiques et techniques à l'interne et contribuer aux publications, présentations et brevets.
- ~ Posséder et utiliser des outils/équipements spéciaux et/ou des installations spécialisées pour le développement de produits, par exemple l'analyse statistique des données et la conception d'expériences
- ~ Générer des procédures de laboratoire ou des SOP, générer des protocoles et des rapports
- ~ Diriger les réunions techniques pendant le développement de produits.
- ~ Diriger les réunions techniques pendant le développement de produits.

~ Concevoir, planifier, exécuter, interpréter et rendre compte des résultats d'expériences scientifiques pour la préparation et la livraison en temps opportun de substances médicamenteuses (DS), de produits pharmaceutiques (DP), de processus et de procédures au sein d'une équipe de projet multifonctionnelle coordonnée par un chef de projet. Gérer les activités techniques du laboratoire / de l'usine.~ Piste de gestion

Diriger une équipe pour le développement de thérapies pharmaceutiques/biologiques/cellulaires-géniques travaillant dans un environnement de petite usine de fabrication. Exécuter la stratégie fonctionnelle et favoriser l'excellence opérationnelle conformément à la vision et à la stratégie de TRD. Assurez un support complet du portefeuille conformément aux plans GDD, Sandoz, NTO et NIBR.~SANDOZ:

~ Scientifique associé : Concevoir, planifier, exécuter, interpréter et rendre compte des résultats d'expériences scientifiques pour le développement et la livraison en temps opportun de produits pharmaceutiques, de processus et de procédures au sein d'une équipe de projet multifonctionnelle coordonnée par un chef de projet. Gérer les activités techniques du laboratoire et de l'usine.~Scientifique :

~ Concevoir, planifier, exécuter, interpréter et rendre compte des résultats d'expériences scientifiques pour le développement et l'administration en temps opportun de médicaments, de processus et de procédures. Diriger et gérer toutes les activités du projet / réseau local, soutenir / encadrer les membres de l'équipe, participer à des sous-équipes et contribuer aux stratégies et objectifs globaux de SZ ~ Scientifique principal: Concevoir, planifier, exécuter ~ documenter et interpréter des expériences scientifiques / développementales et des essais BPF ou des processus d'usine pilote pour la préparation et la livraison en temps opportun de produits, de processus ou de procédures génériques; Maintenir et qualifier l'équipement / infrastructure et gérer les aspects opérationnels dans le laboratoire ou l'usine selon les besoins.

Work Experience

- ~Gestion et exécution des opérations
- ~Collaborer par delà les frontières
- ~Étendue fonctionnelle

Skills

- ~Équipement de laboratoire
- ~Simulation de processus
- ~Rédaction technique
- ~Processus de fabrication
- ~Science des matériaux
- ~Gestion de projet
- ~Conception d'expériences
- ~SOP (Procédure d'exploitation standard)
- ~Environnement
- ~Santé et sécurité (Ehs)

Language

Anglais

Role Requirements

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 \(PDF 30 MB\)](#)

Division

DIV_GD
Business Unit
Development
Location
LOC_CN
Site
Changshu (Jiangsu Province)
Company / Legal Entity
CN23 (FCRS = CN023) Suzhou Novartis Technical Development Co., Ltd.
Functional Area
FCT_RD
Job Type
Full time
Employment Type
CDI
Shift Work
No
Apply to Job

Job ID
REQ-10077783

Expert Science & Technology I/II

Apply to Job

Source URL: <https://jobapi.novartis.com/req-10077783-expert-science-technology-iii-fr-fr>

List of links present in page

1. <https://jobapi.novartis.com/req-10077783-expert-science-technology-iii-fr-fr>
2. <https://www.novartis.com/about/strategy/people-and-culture>
3. https://www.novartis.com/sites/novartis_com/files/novartis-life-handbook.pdf
4. https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/fr-FR/Novartis_Careers/job/Changshu-Jiangsu-Province/Expert-Science---Technology-I-II_REQ-10077783-3
5. https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/fr-FR/Novartis_Careers/job/Changshu-Jiangsu-Province/Expert-Science---Technology-I-II_REQ-10077783-3