

Expert Science & Technology I/II

Job ID

REQ-10077783

May 11, 2026

LOC_CN

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 konfliktno situacijo 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:
- ~ Višji 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, črpanje 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 podpora generaciji mednarodnih registracijskih dokumentov pod minimalnim nadzorom.
- ~ Če je ta naloga dodeljena, vzdrževanje infrastrukture/opreme in potrebne naložbe (npr. lastništvo sistema)
- ~ Ustvarjanje laboratorijskih postopkov ali SOP-jev, ustvarjanje protokolov in poročil
- ~ Vodilna tehnična srečanja med razvojem izdelkov na lokalni ravni in na ravni omrežja SDC
- ~ 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.

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:

~ 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, črpanje 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. lastništvo sistema)

~ 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.

~ Vzdrževanje infrastrukture /opreme in zahtevanih naložb (npr. lastništvo sistema).

~ 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

~ Ustvarjanje laboratorijskih postopkov ali SOP-jev, ustvarjanje protokolov in poročil

~ Vodilna tehnična srečanja med razvojem izdelkov.

~ Vodilna tehnična srečanja med razvojem izdelkov.

~ Vodilna tehnična srečanja med razvojem izdelkov.

~ Vodilna tehnična srečanja med razvojem izdelkov.

~ Vodilna tehnična srečanja med razvojem izdelkov.

~ Vodilna tehnična srečanja med razvojem izdelkov.

~ Vodilna tehnična srečanja med razvojem izdelkov.

~ Vodilna tehnična srečanja med razvojem izdelkov.

~ Vodilna tehnična srečanja med razvojem izdelkov.

~ Vodilna tehnična srečanja med razvojem izdelkov.

~ Vodilna tehnična srečanja med razvojem izdelkov.

~ Vodilna tehnična srečanja med razvojem izdelkov.

~ Vodilna tehnična srečanja med razvojem izdelkov.

~ Vodilna tehnična srečanja med razvojem izdelkov.

~ Vodilna tehnična srečanja med razvojem izdelkov.

- ~ Vodilna tehnična srečanja med razvojem izdelkov.
- ~ Vodilna tehnična srečanja med razvojem izdelkov.
- ~ Vodilna tehnična srečanja med razvojem izdelkov.
- ~ Vodilna tehnična srečanja med razvojem izdelkov.
- ~ Vodilna tehnična srečanja med razvojem izdelkov.
- ~ Vodilna tehnična srečanja med razvojem izdelkov.
- ~ Vodilna tehnična srečanja med razvojem izdelkov.
- ~ Vodilna tehnična srečanja med razvojem izdelkov.
- ~ Vodilna tehnična srečanja med razvojem izdelkov.
- ~ Vodilna tehnična srečanja med razvojem izdelkov.
- ~ Vodilna tehnična srečanja med razvojem izdelkov.
- ~ Vodilna tehnična srečanja med razvojem izdelkov.
- ~ Vodilna tehnična srečanja med razvojem izdelkov.
- ~ Vodilna tehnična srečanja med razvojem izdelkov.
- ~ Vodilna tehnična srečanja med razvojem izdelkov.
- ~ 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, zdravstveno, varnostjo, okoljem (HSE) in informacijsko varnostjo (ISEC).
- ~ Podpora med notranjimi in zunanjimi revizijami in inšpekcijskimi pregledi
- ~ Podpora med notranjimi in zunanjimi revizijami in inšpekcijskimi pregledi
- ~ delovati v skladu z ustreznimi standardi kakovosti, etike, zdravja, varnosti, varstva okolja in informacijske varnosti; vodenje pobud za zagotavljanje nenehnih izboljšav
- ~ neodvisno načrtujejo, organizirajo, izvajajo in dokumentirajo znanstvene poskuse/GMP testiranje /proizvodne dejavnosti obratov 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 konfliktno 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
- ~ Poročanje o tehničnih pritožbah/neželenih 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 večfunkcionalni 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:
- ~Pridruženi 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 člane ekipe, sodelovati v podskupinah in prispevati k splošnim strategijam in ciljem SZ~Senior 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

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

Redni sodelavec

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-sl-si>

List of links present in page

1. <https://jobapi.novartis.com/req-10077783-expert-science-technology-iii-sl-si>
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/sl-SI/Novartis_Careers/job/Changshu-Jiangsu-Province/Expert-Science---Technology-I-II_REQ-10077783-3
5. https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/sl-SI/Novartis_Careers/job/Changshu-Jiangsu-Province/Expert-Science---Technology-I-II_REQ-10077783-3