

Expert Science & Technology I/II

Job ID

REQ-10077783

Jun 22, 2026

LOC_CN

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.

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).

~ 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).

~ Supporto durante audit e ispezioni interne ed esterne

~ Supporto durante audit e ispezioni interne ed esterne

~ Scienziato:

~ 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.

~ Approccio di gestione del rischio di qualità nello sviluppo della formulazione

~ Manutenzione dell'infrastruttura/attrezzature e investimenti necessari (ad es. proprietà del sistema)

~ 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.

~ 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.

~ 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.

~ 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.

~ Manutenzione di infrastrutture/attrezzature e investimenti necessari (ad esempio proprietà del sistema).

~ 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

~ Genera procedure di laboratorio o SOP, genera protocolli e report

~ 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.

~ 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.
- ~ 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.
- ~ 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

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

Regolare

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-it-it>

List of links present in page

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