

Expert Science & Technology I/II

Job ID

REQ-10077783

Jun 22, 2026

LOC_CN

About the Role

Major Accountabilities

- ~ Planificar, organizar, realizar y documentar de forma independiente experimentos científicos /GMP probando /fabricando actividades de plantas bajo una supervisión mínima; manejar varias actividades a la vez
- ~ Asumir la responsabilidad y utilizar herramientas especiales / equipos o instalaciones especializadas como experto; programar y realizar el mantenimiento y la calificación de instrumentos / equipos
- ~ Identificar proactivamente situaciones de conflicto y contribuir a soluciones
- ~ Trabajar de acuerdo con las normas apropiadas para la calidad, la ética, la salud, la seguridad, la protección del medio ambiente y la seguridad de la información; liderar iniciativas para garantizar la mejora continua
- ~ Documentación de datos sin procesar, evaluar e interpretar resultados; proponer y apoyar activamente el diseño de los próximos experimentos. Revisar y verificar los datos sin procesar generados por otros; aprobación de pruebas / experimentos realizados por otros
- ~ Escribir protocolos, informes científicos o procedimientos de laboratorio basados en plantillas o SOP bajo una supervisión mínima
- ~ Para unidades de desarrollo técnico: Desarrollar nuevos métodos u optimizar los métodos/procesos existentes (laboratorio o planta); contribuir al desarrollo e implementación de nuevas tecnologías
- ~ Para unidades GMP: garantizar el cumplimiento de cGMP
- ~ Para roles centrados en la tecnología: Realice búsquedas de información y literatura bajo una guía mínima. Fomentar activamente el intercambio de conocimientos. Capacitar y entrenar a científicos asociados, técnicos, empleados temporales y empleados en formación / educación
- ~ Para un rol centrado en proyectos: Participe en subcomités equipos específicos de la función y cumpla con las tareas y responsabilidades asignadas del proyecto bajo supervisión
- ~ Utiliza conceptos profesionales y políticas y procedimientos de la empresa para resolver una amplia gama de problemas difíciles de maneras imaginativas y prácticas.
- ~ Contribuye a algunos objetivos y metas de centros de coste
- ~ Sandoz:
- ~ Científico Senior :
 - ~ Diseñar, planificar y realizar / supervisar experimentos científicos y contribuir a las actividades científicas /técnicas relacionadas con el proyecto bajo una supervisión mínima (por ejemplo, interpretar e informar de resultados, generar y evaluar datos, sacar conclusiones relevantes, optimizar los métodos / procesos existentes).
 - ~ Establecer soluciones innovadoras para la verificación y el control de atributos de calidad crítica, atributos de materiales críticos o parámetros críticos de proceso en cooperación con otros colegas.
 - ~ Establezca procedimientos y especificaciones de control y revise los procedimientos de prueba.
 - ~ Generar documentos científicos para entregar a socios internos y/o externos (por ejemplo, MST, TechOps, autoridades, empresas externas) y apoyar la generación de documentos de registro internacional bajo una supervisión mínima.
 - ~ Si se asigna esta tarea, el mantenimiento de la infraestructura / equipo y las inversiones requeridas (por ejemplo, propiedad del sistema)
 - ~ Generar procedimientos de laboratorio o SOP, generar protocolos e informes
 - ~ Liderar reuniones técnicas durante el desarrollo de productos a nivel local, así como a nivel de la red de SDC
 - ~ Informar y presentar resultados científicos /técnicos internamente y contribuir a publicaciones, presentaciones y patentes.
 - ~ Informar y presentar resultados científicos /técnicos internamente y contribuir a publicaciones, presentaciones y patentes.
 - ~ Informar y presentar resultados científicos /técnicos internamente y contribuir a publicaciones, presentaciones y patentes.

- [illegible]

- [illegible]

- ~ Dirigir reuniones técnicas durante el desarrollo de productos.
- ~ Dirigir reuniones técnicas durante el desarrollo de productos.
- ~ Dirigir reuniones técnicas durante el desarrollo de productos.
- ~ Dirigir reuniones técnicas durante el desarrollo de productos.
- ~ Dirigir reuniones técnicas durante el desarrollo de productos.
- ~ Dirigir reuniones técnicas durante el desarrollo de productos.
- ~ Dirigir reuniones técnicas durante el desarrollo de productos.
- ~ Dirigir reuniones técnicas durante el desarrollo de productos.
- ~ Dirigir reuniones técnicas durante el desarrollo de productos.
- ~ Dirigir reuniones técnicas durante el desarrollo de productos.
- ~ Dirigir reuniones técnicas durante el desarrollo de productos.
- ~ Dirigir reuniones técnicas durante el desarrollo de productos.
- ~ Dirigir reuniones técnicas durante el desarrollo de productos.
- ~ Dirigir reuniones técnicas durante el desarrollo de productos.
- ~ Dirigir reuniones técnicas durante el desarrollo de productos.
- ~ Dirigir reuniones técnicas durante el desarrollo de productos.
- ~ Participar activamente en el intercambio de conocimientos. Capacitar y capacitar a científicos y técnicos asociados, empleados temporales y empleados bajo capacitación /educación.
- ~ Cumplimiento de los estándares sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).
- ~ Apoyo durante auditorías e inspecciones internas y externas
- ~ Apoyo durante auditorías e inspecciones internas y externas
- ~ Trabajar de acuerdo con las normas apropiadas de calidad, ética, salud, seguridad, protección del medio ambiente y seguridad de la información; Liderar iniciativas para garantizar la mejora continua
- ~ Planificar, organizar y documentar de forma independiente experimentos científicos/actividades de pruebas/plantas de fabricación GMP bajo una supervisión mínima; manejar varias actividades a la vez
- ~ Asumir la responsabilidad y utilizar herramientas especiales / equipos o instalaciones especializadas como experto; programar y realizar el mantenimiento y la calificación de los instrumentos /equipos
- ~ Identificar proactivamente situaciones de conflicto y contribuir a soluciones
- ~ Trabajar de acuerdo con las normas apropiadas para la calidad, la ética, la salud, la seguridad, la protección del medio ambiente y la seguridad de la información; liderar iniciativas para garantizar la mejora continua.
- ~ Documentación de datos sin procesar, evaluar e interpretar resultados; proponer y apoyar activamente el diseño de los próximos experimentos. Revisar y verificar los datos sin procesar generados por otros; aprobación de pruebas /experimentos realizados por otros
- ~ Notificación de reclamaciones técnicas/eventos adversos/escenarios de casos especiales relacionados con los productos Novartis en un plazo de 24 horas a partir de su recepción
- ~ Desarrollar nuevos procesos u optimizar los procesos existentes; contribuir al desarrollo e implementación de nuevas tecnologías.

Key Performance Indicators

- ~Diseñar, planificar, realizar, interpretar y reportar resultados de experimentos científicos para la preparación y entrega oportuna de sustancias farmacéuticas (DS), productos farmacéuticos (DP), procesos y procedimientos dentro de un equipo de proyecto multifuncional coordinado por un Líder de Proyecto. Gestionar las actividades técnicas del laboratorio/planta.~Seguimiento de la gestión
- Liderar un equipo para el desarrollo de terapias farmacéuticas/biológicas/celulares-génicas trabajando en un entorno de planta de fabricación pequeña. Ejecutar la estrategia funcional e impulsar la excelencia operativa en línea con la visión y estrategia de TRD. Garantice el soporte completo de la cartera en línea con los planes GDD, Sandoz, NTO y NIBR.~SANDOZ:
- ~Científico Asociado: Diseñar, planificar, realizar, interpretar y reportar resultados de experimentos científicos para el desarrollo y entrega oportuna de productos farmacéuticos (DP), procesos y procedimientos dentro de un equipo de proyecto multifuncional coordinado por un Líder de Proyecto. Gestionar las actividades técnicas de laboratorio/planta.~Científico:

~ Diseñar, planificar, realizar, interpretar e informar los resultados de los experimentos científicos para el desarrollo y la entrega oportuna de productos farmacéuticos (DP), procesos y procedimientos. Liderar y gestionar todas las actividades del proyecto/red local, apoyar/entrenar a los miembros del equipo, participar en sub-equipos y contribuir a las estrategias y objetivos generales de la ZS~Científico Senior: Diseñar, planificar, realizar~documentar e interpretar experimentos científicos/de desarrollo y pruebas GMP o procesos de planta piloto para la preparación y entrega oportuna de productos, procesos o procedimientos genéricos; Mantener y calificar el equipo/infraestructura y gestionar los aspectos operativos en el laboratorio o la planta según se le asigne.

Work Experience

~Gestión y ejecución de operaciones
~Colaboración internacional
~Amplitud funcional

Skills

~Equipo de laboratorio
~Simulación de procesos
~Redacción Técnica
~Proceso de fabricación
~Ciencia de los Materiales
~Gestión de proyectos
~Diseño de experimentos
~Sop (Procedimiento Operativo Estándar)
~Medio ambiente
~Salud y seguridad (EHS)

Language

Inglés

Role Requirements

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
Regular
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-es-es>

List of links present in page

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