

Auditor Global de Calidad de GMP

Job ID

REQ-10086366

Aug 24, 2026

LOC_MX

About the Role

Responsabilidades clave

- Planificar, liderar y ejecutar auditorías GMP en operaciones globales y socios externos.
- Evalúa el cumplimiento de regulaciones, estándares de calidad, procedimientos y documentos de orientación.
- Documenta las observaciones de auditoría, prepara informes y comunica los hallazgos a las partes interesadas.
- Revisar y aprobar planes de acción correctivos y preventivos que aborden los hallazgos de auditoría.
- Proporciona orientación experta y capacitación sobre actividades de auditoría.
- Escalar problemas críticos de cumplimiento y apoyar actividades de mitigación oportunas cuando sea necesario.
- Mantener experiencia en regulaciones en evolución, estándares de la industria y expectativas de calidad.

Requisitos Esenciales

- Título en Química, Farmacia, Biología, Ingeniería u otra disciplina científica relacionada; se pueden considerar otros títulos con experiencia relevante.
- Mínimo 10 años de experiencia amplia en la industria farmacéutica o de dispositivos médicos, incluyendo gestión de control de calidad y manufactura, desarrollo u otra experiencia relevante como trabajar en una autoridad reguladora de salud.
- Experiencia en al menos una de las siguientes áreas: fabricación de productos farmacéuticos (DP), biológicos, fabricación estéril, laboratorios, microbiología, empaques, ingredientes activos farmacéuticos (API), excipientes, dispositivos médicos, validación de sistemas informáticos o sistemas de calidad.
- Excelente conocimiento de los requisitos regulatorios, con experiencia y/o interacción con las Autoridades de Salud locales y, de manera esporádica, con otras Autoridades de Salud; juicio sólido y práctico en la interpretación y aplicación de regulaciones y normas.
- Sólidas habilidades interpersonales, incluyendo diplomacia, persuasión y gestión de partes interesadas.
- Disposición para viajar aproximadamente 60% a nivel global.
- Excelentes habilidades de comunicación oral y escrita en inglés.

Requisitos deseables

- 3 años de experiencia en auditoría

- Dominio de un idioma adicional como alemán, francés, italiano, chino o español.

Compromiso con la Diversidad e Inclusión

Novartis está comprometida a construir un ambiente laboral excepcional e inclusivo y un equipo diverso que represente a los pacientes y comunidades a las que servimos.

Accesibilidad y alojamiento

Novartis tiene el compromiso de trabajar y proporcionar adaptaciones razonables para personas con discapacidad. Si, debido a una condición médica o discapacidad, necesita una adaptación razonable para cualquier parte del proceso de contratación, o para desempeñar las funciones esenciales de un puesto, envíe un correo electrónico a tas.mexico@novartis.com y permítanos conocer la naturaleza de su solicitud y su información de contacto. Incluya el número de posición en su mensaje.

Role Requirements

Division

DIV_TO

Business Unit

Quality

Location

LOC_MX

Site

INSURGENTES

Company / Legal Entity

MX06 (FCRS = MX006) Novartis Farmacéutica S.A. de C.V.

Functional Area

FCT_QA

Job Type

Full time

Employment Type

Regular

Shift Work

No

[Apply to Job](#)

Job ID

REQ-10086366

Auditor Global de Calidad de GMP

[Apply to Job](#)

Source URL: <https://jobapi.novartis.com/req-10086366-auditor-global-de-calidad-de-gmp-es-es>

List of links present in page

1. <https://jobapi.novartis.com/req-10086366-auditor-global-de-calidad-de-gmp-es-es>

2. <mailto:tas.mexico@novartis.com>
3. https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/es/Novartis_Careers/job/INSURGENTES/Global-GMP-Quality-Auditor_REQ-10086366-1
4. https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/es/Novartis_Careers/job/INSURGENTES/Global-GMP-Quality-Auditor_REQ-10086366-1