

Ekspert tehnologije izdelkov (m/ž/d) / Product Steward (m/f/d)

Job ID
REQ-10070340
mar 05, 2026
Slovenija

Svodka

#LI-Hybrid

Lokacija/Location: Mengeš, Slovenija

Pridružite se nam kot Ekspert tehnologije izdelkov I (m/ž/d), MS&T Biološke učinkovine Mengeš in postanite ključni člen pri oblikovanju prihodnosti farmacevtske odličnosti.

Iščemo visoko motiviranega sodelavca, ki se bo pridružil naši MS&T ekipi pri širjenju proizvodnih zmogljivosti za proizvodnjo bioloških zdravil. Edinstven pristop k "single-use" tehnologiji nam omogoča proizvodnjo visokokakovostnih bioloških zdravil z neprimerljivo učinkovitostjo. Z našo naj sodobnejšo tehnologijo in procesi, širokim naborom bioloških zdravil ter našim znanjem, predanostjo in vrhunskimi ekipami sodelavcev smo tovarna prihodnosti in z veseljem pozdravljamo talentiranega posameznika v naši ekipi.

Kot Ekspert tehnologije izdelkov ste lastnik znanja za dodeljene izdelke in procese. Odgovorni boste za spremljanje proizvodnih procesov dodeljenih izdelkov skozi njihov celotni življenjski cikel od prenosa tehnologije, lansiranja in komercialne faze, vključno s karakterizacijo procesov in projekti življenjskega cikla. Z rednim spremljanjem in statistično analizo procesnih podatkov spremljate stabilnost in robustnost procesov, ter omogočate procesne izboljšave. Pravočasno in z razpoložljivimi viri boste pripravili, upravljali in izvajali dejavnosti, povezane z življenjskim ciklom izdelka, v skladu s cGMP, internimi standardi in poslovnimi cilji.

Idealen kandidat za to delovno mesto je ciljno usmerjen, ima močno analitično miselnost in naravnost h kakovosti, odlične komunikacijske sposobnosti, učinkovito sodeluje v timih in ima željo po nenehnem izboljševanju in rasti. Če imate ustrezna znanja in lastnosti, ste navdušeni nad proizvodnjo bioloških zdravil in bi želeli postati del naše ekipe, vam svetujemo, da se prijavite še danes.

About the Role

Vaše ključne odgovornosti:

- Nadzira in vzdržuje znanje o izdelku in proizvodnem procesu skozi celotni življenjski cikel.
- Prispeva, ustvarja, pregleduje in vzdržuje dokumente za posamezne izdelke, npr. analizo tveganja kakovosti (QRA), kontrolno strategijo, validacijsko in kontinuirano verifikacijsko dokumentacijo (OPV), pregled kvalitete izdelka (APQR).
- Spremlja procese s statistično analizo in rednim spremljanjem trendov podatkov o posameznih izdelkih, ocenjuje učinkovitost procesov, zaznava težave in zagotavlja izvajanje korektivnih in preventivnih akcij.
- Zagotavlja pripravljenost za inšpekcijske preglede za vse procese, povezane z dodeljenim izdelkom.
- Sodeluje pri raziskavah vzrokov procesnih napak, sodeluje pri projektih za procesne izboljšave, ki vključujejo strokovnjake z različnih funkcij.
- Ocenjuje vpliv tehničnih sprememb na izdelek, procese, status validiranosti, registracijsko dokumentacijo, tehnično izvedljivost, vire in poslovno tveganje ter predlaga strategijo izvedbe.
- Sodeluje pri strategiji registracije in podpira registracijske dejavnosti.

Vaš doprinos k delovnem mestu:

- Univerzitetna stopnja izobrazbe iz farmacije, farmacevtske tehnologije, biotehnologije, kemije, inženirskih znanosti ali druge ustrezne znanstvene smeri. Zaželen magisterij.
- Najmanj 5 let delovnih izkušenj iz farmacevtske proizvodnje, proizvodnje bioloških učinkovin ali primerljivih izkušenj (npr. prehrabena, druga GMP regulirana proizvodnja).
- Aktivno znanje angleškega jezika.
- Dokazano obvladovanje pisanja in pregledovanje tehnične dokumentacije.
- Dobre komunikacijske sposobnosti, proaktivnost, samoiniciativnost, strokovnost, ciljna naravnost.
- Dobro upravljanje z različnimi deležniki.
- Zmožnost delovanja v globalnem okolju.

Zaželene izkušnje:

- Izkušnje iz projektnega vodenja v več-funkcijskem okolju.
- Uporaba statističnih orodij.

Z izbranim kandidatom bomo sklenili delovno razmerje za **nedoločen čas** s poskusno dobo **6 mesecev**.

Ugodnosti in nagrajevanje:

Konkurenčen plačni paket, letni bonus, fleksibilen način dela z možnostjo prilagajanja urnika in delom od doma, pokojninska shema, shema nagrajevanja in priznanja dosežkov, razširjeni program promocije zdravja na področju telesnega, duševnega in fizičnega počutja (iniciativa Polni življenja), številne priložnosti za učenje in razvoj.

Preberite naš priročnik, da spoznate načine, s katerimi bomo spodbujali vaš osebni in profesionalni razvoj: <https://www.novartis.com/careers/benefits-rewards>

Predani smo raznolikosti in vključenosti: Novartis si prizadeva ustvariti izjemno, vključujoče delovno okolje in oblikovanje raznolikih timov, saj ti predstavljajo naše bolnike in skupnosti, ki jih oskrbujemo.

Pridružite se Novartis: Ni pravo delovno mesto za vas? Prijavite se v našo bazo talentov, da ostanete v kontaktu z nami in se seznanite z ustreznimi kariernimi priložnostmi takoj, ko se pojavijo: <https://talentnetwork.novartis.com/network>

English version:

Key Responsibilities:

- Maintains the oversight and knowledge for entire manufacturing process performed on site and throughout the entire commercial lifecycle, since transfer from development to date, including life cycle management activities.
- Contributes, creates, reviews and maintains a product specific documents, e.g. Quality Risk Analysis (QRAs), control strategy, validation and ongoing process verification (OPV) documentation, and APQR.
- Monitors processes using statistical analysis and conducting regular product specific data trending, evaluates process performance, detects issues, and ensures implementation of CAPAs.
- Ensures inspection readiness for all process related aspects of assigned products.
- Leads / supports root cause investigation of process failures, initiates and leads product improvement projects, involving cross-functional teams.
- Assess impact of technical changes on product, process, process validation status, registration documentation, technical feasibility, resources and business risk and propose implementation strategy.
- Contributes to registration strategy and supports registration activities.

What you will bring to the role:

- BSc. in Chemistry, Pharmacy, Biotechnology, Pharmaceutical Technology or other science degree. Desirable MSc.
- Minimum 5 years experience in pharmaceutical manufacturing, GMP manufacturing, technical development, quality or comparable highly regulated industry.
- Proven understanding of quality systems and regulatory requirements across multiple health authorities.
- Expert in reviewing and writing technical reports.
- Proven project management experience in a cross-functional environment
- Functional knowledge of English.
- Effective stakeholder management.
- Ability to operate in a global environment.

Desired experience:

- Project management experience in a cross-functional environment.
- Experience with the use of statistical tools.

We offer **permanent employment** with **6 months** of probation period.

Benefits and Rewards:

Competitive salary, Annual bonus, Flexible working schedule, tailored to your needs, possibility to work from home, Pension scheme, possibility of joining collective health insurance scheme, Employee Recognition Scheme, Expanded program for the promotion of health in the field of physical and mental well-being and managing workload (Well-being), Unlimited learning and development opportunities.

Commitment to Diversity and Inclusion: Novartis is committed to building an outstanding, inclusive work environment and diverse teams' representative of the patients and communities we serve.

Join our Novartis Network:

If this role is not suitable to your experience or career goals but you wish to stay connected to hear more about Novartis and our career opportunities, join the Novartis Network here: <https://talentnetwork.novartis.com/network>

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 \(PDF 30 MB\)](#)

Дивизион

Operations

Business Unit

Development

Место

Словения

Сайт

Mengeš

Company / Legal Entity

S119 (FCRS = SI019) Novartis farmacevtska proizvodnja d.o.o.

Functional Area

Technical Operations

Job Type

Full time

Employment Type

Regular

Shift Work

No

Novartis is committed to building an outstanding, inclusive work environment and diverse teams' representative of the patients and communities we serve.

Accessibility and accommodation

Novartis is committed to working with and providing reasonable accommodation to individuals with disabilities. If, because of a medical condition or disability, you need a reasonable accommodation for any part of the recruitment process, or in order to perform the essential functions of a position, please send an e-mail to diversity.inclusion_slo@novartis.com and let us know the nature of your request and your contact information. Please include the job requisition number in your message.

Job ID
REQ-10070340

Ekspert tehnologije izdelkov (m/ž/d) / Product Steward (m/f/d)

[Apply to Job](#)
Job ID
REQ-10070340

Ekspert tehnologije izdelkov (m/ž/d) / Product Steward (m/f/d)

[Apply to Job](#)

Source URL: <https://novartis.ru/careers/career-search/job/details/req-10070340-ekspert-tehnologije-izdelkov-mzd-product-steward-mfd>

List of links present in page

1. <https://www.novartis.com/careers/benefits-rewards>
2. <https://talentnetwork.novartis.com/network>
3. <http://talentnetwork.novartis.com/network>
4. <https://www.novartis.com/about/strategy/people-and-culture>
5. https://www.novartis.com/sites/novartis_com/files/novartis-life-handbook.pdf
6. mailto:diversity.inclusion_slo@novartis.com
7. https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/en-US/Novartis_Careers/job/Menge/Ekspert-tehnologije-izdelkov--m--d----Product-Steward--m-f-d-_REQ-10070340-1
8. https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/en-US/Novartis_Careers/job/Menge/Ekspert-tehnologije-izdelkov--m--d----Product-Steward--m-f-d-_REQ-10070340-1