

## Expert Science & Technology II

Job ID

REQ-10082732

июл 02, 2026

Китай

で利用可能: 日本語 | Deutsch | English | Español | Français | Italiano | Русский | Slovenščina | Türk | 中文 | Nederlands

### Сводка

~プロジェクトリーダーが調整する多機能プロジェクトチーム内で、原薬(DS)、医薬品(DP)、プロセス、および手順の準備とタイムリーな提供のための科学実験の設計、計画、実行、解釈、および結果の報告。テクニカルラボ/プラント活動の管理~マネジメントトラック

小規模な製造工場環境で働く医薬品/生物学的/細胞遺伝子治療の開発のためのチームを率いる。機能戦略を実行し、TRDのビジョンと戦略に沿ってオペレーショナルエクセレンスを推進します。GDD、Sandoz、NTO、NIBRの計画に沿った完全なポートフォリオサポートを確保します。

~アソシエイトサイエンティスト:プロジェクトリーダーが調整する多機能プロジェクトチーム内で、医薬品(DP)、プロセス、および手順の開発とタイムリーな提供のための科学実験の結果を設計、計画、実行、解釈、および報告します。テクニカルラボ/プラント活動を管理します。~科学者:

~医薬品(DP)の開発とタイムリーな提供、プロセス、手順のための科学実験の設計、計画、実行、解釈、結果の報告。すべてのプロジェクト/ローカルネットワーク活動を主導および管理し、チームメンバーをサポート/コーチし、サブチームに参加し、全体的なSZ戦略と目標に貢献します~シニアサイエンティスト:ジェネリック製品、プロセス、または手順の準備とタイムリーな提供のための科学的/開発実験とGMPテストまたはパイロットプラントプロセスを設計、計画、実行~文書化および解釈します。機器/インフラストラクチャを維持および認定し、割り当てられたラボまたはプラントの運用面を管理します。

### About the Role

#### Major Accountabilities

~ 科学的実験を独自に計画、整理、実施、文書化する /GMP 試験/製造プラント活動を最小限の監督下で行う。一度に複数のアクティビティを処理する

~ 専門家として特別なツール/機器や特殊な施設の責任を引き継ぎ、利用する。機器/機器のメンテナンスおよび資格のスケジュールと実施

~ 紛争状況を積極的に特定し、ソリューションに貢献する

~ 品質、倫理、健康、安全、環境保護、情報セキュリティに関する適切な基準に従って作業する。 継続的な改善を確実にする主導的な取り組み

~ 生データの文書化、結果の評価と解釈。次の実験の設計を提案し、積極的に支援する。他のユーザーが生成した生データを確認および検証する。他者が実施したテスト/実験の承認

~ 最小限の監督下でテンプレートまたはSSPに基づいてプロトコル、科学レポート、またはラボ手順を書く

~ 技術開発ユニットの場合:新しい方法を開発するか、既存の方法/プロセス(ラボまたはプラント)を最適化します。新技術の開発と実現に貢献

~ GMP ユニットのの場合: cGMP への準拠を確認

~ テクノロジーに重点を置いた役割の場合:最小限のガイダンスで情報および文献検索を実行します。知識交換を積極的に促進する。アソシエイトサイエンティスト、技術者、臨時従業員、およびトレーニング/教育中の従業員のトレーニングとコーチング

~ プロジェクトに焦点を当てた役割の場合: 機能固有のサブチームに参加し、監督下で割り当てられたプロジェクトタスクと責任を果たす

~ プロのコンセプトと会社の方針と手順を使用して、想像力豊かで実用的な方法で困難な問題の広い範囲を解決します。

~ コスト センターの目標と目標に貢献

~ サンド :

~ シニアサイエンティスト:

~ 科学的な実験を設計、計画、および実施/監督し、最小限の監督下でのプロジェクト関連の科学/技術的活動に貢献します(例えば、結果の解釈と報告、データの生成と評価、関連する結論の引き出し、既存の方法/プロセスの最適化)。

~ 他の同僚と協力して、重要な品質属性、重要な材料属性、または重要なプロセスパラメータの検証と制御のための革新的なソリューションを確立します。

~ 制御手順と仕様を確立し、テスト手順を確認します。

~ 内部および/または外部のパートナー(MST、TechOps、当局、外部企業など)に引き渡す科学的文書を生成し、最小限の監督下で国際登録文書の生成をサポートします。

~ このタスクが割り当てられている場合、インフラストラクチャ/機器のメンテナンスと必要な投資(システムの所有権など)

~ ラボプロセスまたは SOP を生成し、プロトコルとレポートを生成する

~ 製品開発中に、ローカルレベルおよびSDCネットワークレベルでの技術会議をリード

~ 科学的/技術的な成果を社内で報告し、発表し、出版物、プレゼンテーション、特許に貢献する。

~ 科学的/技術的な成果を社内で報告し、発表し、出版物、プレゼンテーション、特許に貢献する。

~ 科学的/技術的な成果を社内で報告し、発表し、出版物、プレゼンテーション、特許に貢献する。

~ 科学的/技術的な成果を社内で報告し、発表し、出版物、プレゼンテーション、特許に貢献する。

~ 科学的/技術的な成果を社内で報告し、発表し、出版物、プレゼンテーション、特許に貢献する。

~ データの統計分析や実験の設計など、製品開発のための特殊工具/装置および/または特殊な設備を所有し、活用する

~ 知識交換に積極的に参加する。トレーニングとコーチは、教育/教育の下で科学者や技術者、派遣社員、および従業員を関連付けます。

~ Sandoz規格、特に品質(cGxP、データ制御)、倫理、健康、安全、環境(HSE)、情報セキュリティ(ISEC)への準拠。

~ Sandoz規格、特に品質(cGxP、データ制御)、倫理、健康、安全、環境(HSE)、情報セキュリティ(ISEC)への準拠。

~ Sandoz規格、特に品質(cGxP、データ制御)、倫理、健康、安全、環境(HSE)、情報セキュリティ(ISEC)への準拠。

~ Sandoz規格、特に品質(cGxP、データ制御)、倫理、健康、安全、環境(HSE)、情報セキュリティ(ISEC)への準拠。

~ Sandoz規格、特に品質(cGxP、データ制御)、倫理、健康、安全、環境(HSE)、情報セキュリティ(ISEC)への準拠。

~ Sandoz規格、特に品質(cGxP、データ制御)、倫理、健康、安全、環境(HSE)、情報セキュリティ(ISEC)への準拠。

~ Sandoz規格、特に品質(cGxP、データ制御)、倫理、健康、安全、環境(HSE)、情報セキュリティ(ISEC)への準拠。

~ Sandoz規格、特に品質(cGxP、データ制御)、倫理、健康、安全、環境(HSE)、情報セキュリティ(ISEC)への準拠。

~ Sandoz規格、特に品質(cGxP、データ制御)、倫理、健康、安全、環境(HSE)、情報セキュリティ(ISEC)への準拠。

~ Sandoz規格、特に品質(cGxP、データ制御)、倫理、健康、安全、環境(HSE)、情報セキュリティ(ISEC)への準拠。

~ Sandoz規格、特に品質(cGxP、データ制御)、倫理、健康、安全、環境(HSE)、情報セキュリティ(ISEC)への準拠。

~ Sandoz規格、特に品質(cGxP、データ制御)、倫理、健康、安全、環境(HSE)、情報セキュリティ(ISEC)への準拠。

~ Sandoz規格、特に品質(cGxP、データ制御)、倫理、健康、安全、環境(HSE)、情報セキュリティ(ISEC)への準拠。

~ Sandoz規格、特に品質(cGxP、データ制御)、倫理、健康、安全、環境(HSE)、情報セキュリティ(ISEC)への準拠。

~ Sandoz規格、特に品質(cGxP、データ制御)、倫理、健康、安全、環境(HSE)、情報セキュリティ(ISEC)への準拠。

~ Sandoz規格、特に品質(cGxP、データ制御)、倫理、健康、安全、環境(HSE)、情報セキュリティ(ISEC)への準拠。

~ Sandoz規格、特に品質(cGxP、データ制御)、倫理、健康、安全、環境(HSE)、情報セキュリティ(ISEC)への準拠。



- ~ 専門家として特別なツール/機器や特殊な施設の責任を引き継ぎ、利用する。機器/機器の保守および資格のスケジュールと実行
- ~ 紛争状況を積極的に特定し、ソリューションに貢献する
- ~ 品質、倫理、健康、安全、環境保護、情報セキュリティに関する適切な基準に従って作業する。継続的な改善を確実にする取り組みをリードしています。
- ~ 生データの文書化、結果の評価と解釈。次の実験の設計を提案し、積極的に支援する。他のユーザーが生成した生データを確認および検証する。テストの承認 /他の人が実施した実験
- ~ 受領後24時間以内にノバルティス製品に関連する技術的苦情/有害事象/特別なケースシナリオを報告
- ~ 新しいプロセスを開発したり、既存のプロセスを最適化したりします。新技術の開発と実現に貢献します。

#### Key Performance Indicators

- ~ プロジェクトリーダーが調整する多機能プロジェクトチーム内で、原薬(DS)、医薬品(DP)、プロセス、および手順の準備とタイムリーな提供のための科学実験の設計、計画、実行、解釈、および結果の報告。テクニカルラボ/プラント活動の管理~マネジメントトラック
- 小規模な製造工場環境で働く医薬品/生物学的/細胞遺伝子治療の開発のためのチームを率いる。機能戦略を実行し、TRDのビジョンと戦略に沿ってオペレーショナルエクセレンスを推進します。GDD、Sandoz、NTO、NIBRの計画に沿った完全なポートフォリオサポートを確保します。
- ~ アソシエイトサイエンティスト: プロジェクトリーダーが調整する多機能プロジェクトチーム内で、医薬品(DP)、プロセス、および手順の開発とタイムリーな提供のための科学実験の結果を設計、計画、実行、解釈、および報告します。テクニカルラボ/プラント活動を管理します。~ 科学者:
- ~ 医薬品(DP)の開発とタイムリーな提供、プロセス、手順のための科学実験の設計、計画、実行、解釈、結果の報告。すべてのプロジェクト/ローカルネットワーク活動を主導および管理し、チームメンバーをサポート/コーチし、サブチームに参加し、全体的なSZ戦略と目標に貢献します~ シニアサイエンティスト: ジェネリック製品、プロセス、または手順の準備とタイムリーな提供のための科学的/開発実験とGMPテストまたはパイロットプラントプロセスを設計、計画、実行~ 文書化および解釈します。機器/インフラストラクチャを維持および認定し、割り当てられたラボまたはプラントの運用面を管理します。

#### Work Experience

- ~ オペレーション管理と実行
- ~ 境界を越えての協働
- ~ ファンクションの幅

#### Skills

- ~ 実験用機器
- ~ プロセスシミュレーション
- ~ テクニカルライティング
- ~ 製造プロセス
- ~ 材料工学
- ~ プロジェクトマネジメント
- ~ 実験計画法
- ~ SOP(標準作業手順書)
- ~ 環境
- ~ 健康と安全(EHS)

#### Language

英語

**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  
 Development  
 Business Unit  
 Development  
 Место  
 Китай  
 Сайт  
 Changshu (Jiangsu Province)  
 Company / Legal Entity  
 CN23 (FCRS = CN023) Suzhou Novartis Technical Development Co., Ltd.  
 Functional Area  
 Research & Development  
 Job Type  
 Full time  
 Employment Type  
 Regular  
 Shift Work  
 No

Job ID  
REQ-10082732

## Expert Science & Technology II

[Apply to Job](#)

Job ID  
REQ-10082732

## Expert Science & Technology II

[Apply to Job](#)

---

**Source URL:** <https://novartis.ru/careers/career-search/job/details/req-10082732-expert-science-technology-ii-ja-jp>

### List of links present in page

1. <https://novartis.ru/careers/career-search/job/details/req-10082732-expert-science-technology-ii-de-de>
2. <https://novartis.ru/careers/career-search/job/details/req-10082732-expert-science-technology-ii>
3. <https://novartis.ru/careers/career-search/job/details/req-10082732-expert-science-technology-ii-es-es>
4. <https://novartis.ru/careers/career-search/job/details/req-10082732-expert-science-technology-ii-fr-fr>
5. <https://novartis.ru/careers/career-search/job/details/req-10082732-expert-science-technology-ii-it-it>
6. <https://novartis.ru/careers/career-search/job/details/req-10082732-expert-science-technology-ii-ru-ru>
7. <https://novartis.ru/careers/career-search/job/details/req-10082732-expert-science-technology-ii-sl-si>
8. <https://novartis.ru/careers/career-search/job/details/req-10082732-expert-science-technology-ii-tr-tr>
9. <https://novartis.ru/careers/career-search/job/details/req-10082732-expert-science-technology-ii-zh-cn>
10. <https://novartis.ru/careers/career-search/job/details/req-10082732-expert-science-technology-ii-nl-nl>
11. <https://www.novartis.com/about/strategy/people-and-culture>
12. [https://www.novartis.com/sites/novartis\\_com/files/novartis-life-handbook.pdf](https://www.novartis.com/sites/novartis_com/files/novartis-life-handbook.pdf)
13. [https://platform.moseeker.com/m/customize/page/novartis?job\\_number=REQ-10082732](https://platform.moseeker.com/m/customize/page/novartis?job_number=REQ-10082732)
14. [https://platform.moseeker.com/m/customize/page/novartis?job\\_number=REQ-10082732](https://platform.moseeker.com/m/customize/page/novartis?job_number=REQ-10082732)