

## Expert Science & Technology I/II

Job ID  
REQ-10077783  
май 11, 2026  
Китай

### Сводка

~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.

### 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.
- ~ 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.
- ~ Poseer y utilizar herramientas especiales /equipment y/o instalaciones especializadas para el desarrollo de productos, por ejemplo, análisis estadístico de datos y diseño de experimentos
- ~ Participar activamente en el intercambio de conocimientos. Capacitar y capacitar a científicos y técnicos asociados, empleados temporales y empleados bajo capacitación /educación.
- ~ Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).
- ~ Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información

- (ISEC).
- ~ Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).
  - ~ Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).
  - ~ Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).
  - ~ Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).
  - ~ Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).
  - ~ Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).
  - ~ Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).
  - ~ Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).
  - ~ Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).
  - ~ Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).
  - ~ Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).
  - ~ Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).
  - ~ Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).
  - ~ Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).
  - ~ Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).
  - ~ Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).
  - ~ Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).
  - ~ Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).
  - ~ Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).
  - ~ Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).
  - ~ Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).
  - ~ Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).
  - ~ Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).
  - ~ Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).
  - ~ Cumplimiento de las normas 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
  - ~ Científico:
    - ~ Diseñar, planificar y realizar /supervisar experimentos científicos y contribuir a actividades científicas /técnicas relacionadas con proyectos 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.
    - ~ Enfoque de gestión de riesgos de calidad en el desarrollo de la formulación
    - ~ Mantenimiento de la infraestructura/equipo e inversiones requeridas (por ejemplo, propiedad del sistema)
    - ~ 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.
    - ~ 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.

~ 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.

~ 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.

~ Mantenimiento de infraestructura /equipo e inversiones necesarias (por ejemplo, la propiedad del sistema).

~ 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.

~ Poseer y utilizar herramientas especiales /equipment y/o instalaciones especializadas para el desarrollo de productos, por ejemplo, análisis estadístico de datos y diseño de experimentos

~ Generar procedimientos de laboratorio o SOP, generar protocolos e informes

~ 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.

~ 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.

~ 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.

~ 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.

~ 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

**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-10077783

### **Expert Science & Technology I/II**

[Apply to Job](#)  
Job ID  
REQ-10077783

### **Expert Science & Technology I/II**

[Apply to Job](#)

---

**Source URL:** <https://novartis.ru/kr-ko/careers/career-search/job/details/req-10077783-expert-science-technology-iii-es-es>

#### **List of links present in page**

1. <https://www.novartis.com/about/strategy/people-and-culture>
2. [https://www.novartis.com/sites/novartis\\_com/files/novartis-life-handbook.pdf](https://www.novartis.com/sites/novartis_com/files/novartis-life-handbook.pdf)
3. [https://platform.moseeker.com/m/customize/page/novartis?job\\_number=REQ-10077783](https://platform.moseeker.com/m/customize/page/novartis?job_number=REQ-10077783)
4. [https://platform.moseeker.com/m/customize/page/novartis?job\\_number=REQ-10077783](https://platform.moseeker.com/m/customize/page/novartis?job_number=REQ-10077783)