

Vérificateur mondial de la qualité GMP

Job ID
REQ-10082666
avr 24, 2026
Канада
Available in: Français | [Português](#)

Сводка

#LI-Télécommande

Emplacement : Éloigné/Canada ou Éloigné/Mexique. Pour l'offre de poste au Mexique, veuillez consulter le REQ-10086366

Novartis n'offrira pas de soutien à la relocalisation pour ce rôle.

Êtes-vous passionné par la protection de la qualité et la promotion de l'amélioration continue au sein d'une organisation mondiale de la santé? En tant qu'auditeur mondial de la qualité des GMP chez Novartis, vous jouerez un rôle crucial pour assurer la conformité, la qualité et la sécurité des patients à travers notre réseau mondial. C'est une occasion de travailler avec divers sites de fabrication, centres de développement, fabricants sous contrat, laboratoires, entrepôts et fournisseurs, en utilisant votre expertise pour identifier les risques, renforcer les systèmes de qualité et influencer un changement positif. Si vous excellez dans un environnement collaboratif et que vous êtes motivé par l'impact significatif sur les soins de santé à travers le monde, nous vous encourageons à postuler.

About the Role

Responsabilités clés

- Planifier, diriger et exécuter des audits GMP auprès des opérations mondiales et des partenaires externes.
- Évaluez la conformité aux règlements, aux normes de qualité, aux procédures et aux documents d'orientation.
- Documentez les observations d'audit, préparez des rapports et communiquez les conclusions aux parties prenantes.
- Examiner et approuver les plans d'action correctifs et préventifs traitant des résultats d'audit.
- Fournir des conseils d'experts et une formation sur les activités d'audit.
- Escalader les problèmes critiques de conformité et soutenir les mesures d'atténuation en temps opportun lorsque nécessaire.
- Maintenir une expertise en matière d'évolution des réglementations, des normes de l'industrie et des attentes en matière de qualité.

Exigences essentielles

- Diplôme en chimie, pharmacie, biologie, ingénierie ou autre discipline scientifique connexe; d'autres diplômes ayant une expérience pertinente peuvent être considérés.
- Un minimum de 10 ans d'expérience approfondie dans l'industrie pharmaceutique ou des dispositifs médicaux, incluant la gestion et la fabrication en assurance qualité/contrôle qualité, le développement ou toute autre expérience pertinente comme le travail au sein d'une autorité de santé réglementaire.
- Expertise dans au moins un des domaines suivants : fabrication de produits pharmaceutiques (DP), biologiques, fabrication stérile, laboratoires, microbiologie, emballage, ingrédients pharmaceutiques actifs (API), excipients, dispositifs médicaux, validation de systèmes informatiques ou systèmes de qualité.
- Excellente connaissance des exigences réglementaires, avec expérience et/ou interaction avec les autorités sanitaires locales et sporadiquement avec d'autres autorités sanitaires; jugement solide et pratique dans l'interprétation et l'application des règlements et normes.
- Solides compétences interpersonnelles, incluant la diplomatie, la persuasion et la gestion des parties prenantes.
- Volonté de voyager environ 60% à l'échelle mondiale.
- Excellentes compétences en communication orale et écrite en anglais.

La maîtrise de l'anglais est requise en raison de la nécessité de participer à des réunions nationales et internationales tenues en anglais et d'examiner les documents scientifiques et stratégiques principalement disponibles en anglais. Ces responsabilités constituent une partie essentielle du rôle et ne peuvent être exercées uniquement en français.

Exigences souhaitables

- 3 ans d'expérience en audit
- Maîtrise d'une langue supplémentaire comme l'allemand, le français, l'italien, le chinois ou l'espagnol.

Chez **Novartis Canada**, nous sommes déterminés à être un partenaire et un défenseur précieux, avec une compréhension approfondie des besoins des patients tout au long du parcours de soins – du développement des médicaments, au diagnostic, en passant par l'accès et au-delà. Une partie de notre façon d'y parvenir est de tirer parti des données, de la technologie et des partenariats.

Recherche et développement : nous nous concentrons sur quatre domaines thérapeutiques principaux : cardiovasculaire, renal et métabolique, immunologie, neurosciences et oncologie. Nous développons et offrons également des traitements par l'entremise d'autres marques promues et établies, qui aident aujourd'hui des millions de patients. Au cours des trois dernières années, notre investissement annuel moyen en recherche et développement au Canada a dépassé 30 millions de dollars, et nous menons des essais cliniques dans toutes les régions du Canada.

Engagement envers la diversité et l'inclusion : Novartis s'engage à bâtir un environnement de travail exceptionnel et inclusif ainsi que des représentants diversifiés des patients et des communautés que nous desservons.

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
Quality
Место
Канада
Сайт
Montreal
Company / Legal Entity
CA04 (FCRS = CA004) NOVARTIS PHARMA CANADA INC.
Functional Area
Quality
Job Type
Full time
Employment Type
CDI
Shift Work
No

Vérificateur mondial de la qualité GMP

[Apply to Job](#)

Job ID

REQ-10082666

Vérificateur mondial de la qualité GMP

[Apply to Job](#)

Source URL: <https://novartis.ru/kr-ko/careers/career-search/job/details/req-10082666-verificateur-mondial-de-la-qualite-gmp-fr-ca>

List of links present in page

1. <https://novartis.ru/kr-ko/careers/career-search/job/details/req-10082666-global-gmp-quality-auditor-pt-br>
2. <https://www.novartis.com/about/strategy/people-and-culture>
3. https://www.novartis.com/sites/novartis_com/files/novartis-life-handbook.pdf
4. https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/fr-CA/Novartis_Careers/job/Montreal/Global-GMP-Quality-Auditor_REQ-10082666-1
5. https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/fr-CA/Novartis_Careers/job/Montreal/Global-GMP-Quality-Auditor_REQ-10082666-1